

Dio I: Podaci o otpremljenoj pošiljci

I.1. Pošiljatelj Ime Adresa		I.2. Referentni broj certifikata		I.2.a.	
Tel		I.3. Središnje nadležno tijelo DEPARTMENT FOR ENVIRONMENT, FOOD AND RURAL AFFAIRS			
I.5. Primatelj Ime Adresa		I.4. Lokalno nadležno tijelo			
Poštanski broj Tel		I.6. Osoba odgovorna za pošiljku u EU Ime Adresa			
I.7. Zemlja podrijetla, ISO oznaka UNITED KINGDOM GB		I.8. Regija podrijetla, Oznaka		I.9. Zemlja odredišta ISO oznaka	
I.11. Mjesto podrijetla Ime Adresa		I.10. Regija odredišta Oznaka		I.12. Mjesto odredišta Carinsko skladište Ime Adresa	
Broj odobrenja		Poštanski broj Broj odobrenja			
I.13. Mjesto utovara Adresa		I.14. Datum otpreme			
I.15. Prijevozno sredstvo Zrakoplov Cestovno vozilo		Brod		I.16. GVP ulaska u EU	
Željeznički vagon Ostalo		I.17.			
Identifikacija: Upućivanje na dokumente:		I.19. Oznaka robe(oznaka HS)			
I.18. Opis robe					
I.21. Temperatura proizvoda Sobna temperature		I.20. Količina		I.22. Broj pakiranja	
Rashlađeni		Smrznuti			
I.23. Broj plombe/kontejnera		I.24. Vrsta pakiranja			
I.25. Robe je certificirana za: Tehničku uporabu					
I.26. Za provoz kroz EU u treću zemlju Treća zemlja		I.27. Za uvoz ili unos u EU ISO oznaka			
I.28. Identifikacija robe Vrsta životinje (znanstveni naziv) Proizvodni pogon Broj odobrenja objekata Neto masa Broj šarže					

ZEMLJA: UJEDINJENO KRALJEVSTVO

II. Podaci o zdravlju

II.a. Referentni broj certifikata

II.b.

Dio II.: Certificiranje

IZJAVA

Ja, dolje potpisani, izjavljujem da namjeravam prethodno opisani međuproizvod uvesti u Europsku uniju ili ga provesti kroz nju te da on odgovara definiciji međuproizvoda iz točke 35. Priloga I. Uredbi Komisije (EU) br. 142/2011 (1a), a posebno:

1. da je namijenjen za proizvodnju:

- (²) *ili* [- lijekova,]
- (²) *ivili* [- veterinarsko-medicinskih proizvoda,]
- (²) *ivili* [- medicinskih proizvoda za medicinske i veterinarske svrhe,]
- (²) *ivili* [- aktivnih implantabilnih medicinskih proizvoda,]
- (²) *ivili* [- *in vitro* dijagnostičkih medicinskih proizvoda za medicinske i veterinarske svrhe,]
- (²) *ivili* [- laboratorijskih reagensa,]
- (²) *ivili* [- kozmetičkih proizvoda;]

2. da su postupci oblikovanja, pretvorbe i proizvodnje međuproizvoda provedeni dovoljnoj mjeri kako bi materijal izravno ili kao dio proizvoda namijenjenog za tu svrhu, osim činjenice da zahtijeva daljnju proizvodnju ili pretvorbu kao što su miješanje, premazivanje, sastavljanje ili pakiranje, bio prikladan za stavljanje na tržište ili uporabu kao lijek, veterinarsko-medicinski proizvod, medicinski proizvod za medicinske i veterinarske svrhe, aktivni implantabilni medicinski proizvod, *in vitro* dijagnostički medicinski proizvod za medicinske i veterinarske svrhe ili kozmetički proizvod u skladu sa zakonodavstvom Unije(1b) koje se primjenjuje na te proizvode, ili kao laboratorijski reagens;

3. da je dobiven od:

- (²) *ili* [- materijala za koji je moguće da je dobiven od životinja koje su bile predmet nedopuštene primjene kako je definirana u članku 1. stavku 2. točki (d) Direktive Vijeća 96/22/EZ(2a) ili članku 2. točki (b) Direktive Vijeća 96/23/EZ(2b);]
- (²) *ivili* [- trupova i dijelova zaklanih životinja ili, u slučaju divljači, trupova ili dijelova trupova ubijenih životinja koji su prikladni za prehranu ljudi u skladu sa zakonodavstvom Unije, ali iz komercijalnih razloga nisu namijenjeni prehrani ljudi;]
- (²) *ivili* [- trupova i sljedećih dijelova dobivenih od životinja koje su zaklane u klaonici i na temelju *ante mortem* pregleda ocijenjene su prikladnima za klanje za prehranu ljudi, ili trupova i sljedećih dijelova divljači ubijene za prehranu ljudi u skladu sa zakonodavstvom Unije:
 - i. trupova i dijelova životinja koji su ocijenjeni neprikladnima za prehranu ljudi u skladu sa zakonodavstvom Unije, ali koji nisu pokazivali nikakve znakove bolesti koje se mogu prenijeti na ljude ili životinje;
 - ii. glava peradi;
 - iii. koža, uključujući obreske i slične otpatke, rogova, papaka i kopita, uključujući članke prstiju, karpalne i metakarpalne kosti te kosti tarzusa i metatarzusa, od životinja koje nisu preživači;
 - iv. svinjskih čekinja;
 - v. perja;]

ZEMLJA: UJEDINJENO KRALJEVSTVO

Dio II.: Certificiranje	II. Podaci o zdravlju	II.a. Referentni broj certifikata	II.b.
	<p>(²) <i>ili</i> [- krvi životinja koje nisu pokazivale nikakve znakove bolesti koje se putem krvi mogu prenijeti na ljude ili životinje, dobivene od životinja koje nisu preživači, a koje su zaklane u klaonici nakon što su na temelju <i>ante mortem</i> pregleda ocijenjene prikladnima za klanje za prehranu ljudi u skladu sa zakonodavstvom Unije;]</p> <p>(²) <i>ili</i> [- nusproizvoda životinjskog podrijetla dobivenih proizvodnjom proizvoda namijenjenih prehrani ljudi, uključujući odmašćene kosti, čvarke i talog iz centrifuge ili separatora od prerade mlijeka;]</p> <p>(²) <i>ili</i> [- proizvoda životinjskog podrijetla ili hrane koja sadržava proizvode životinjskog podrijetla koji više nisu namijenjeni prehrani ljudi iz komercijalnih razloga, zbog poteškoća tijekom proizvodnje, zbog greške na ambalaži ili zbog drugih nedostataka koji ne predstavljaju rizik za javno zdravlje ili zdravlje životinja;]</p> <p>(²) <i>ili</i> [- hrane za kućne ljubimce i hrane za životinje životinjskog podrijetla, ili hrane za životinje koja sadržava nusproizvode životinjskog podrijetla ili od njih dobivene proizvode, koja više nije namijenjena hranidbi životinja iz komercijalnih razloga ili zbog poteškoća tijekom proizvodnje, zbog greške na ambalaži ili zbog drugih nedostataka koji ne predstavljaju rizik za javno zdravlje ili zdravlje životinja;]</p> <p>(²) <i>ili</i> [- krvi, placente, vune, perja, dlake, rogova, obrezaka papaka i kopita te sirovog mlijeka dobivenih od živih životinja koje nisu pokazivale nikakve znakove bolesti koje se putem tih proizvoda mogu prenijeti na ljude ili životinje;]</p> <p>(²) <i>ili</i> [- akvatičnih životinja i dijelova tih životinja, osim morskih sisavaca, koje nisu pokazivale nikakve znakove bolesti koje se mogu prenijeti na ljude ili životinje;]</p> <p>(²) <i>ili</i> [- nusproizvoda životinjskog podrijetla dobivenih od akvatičnih životinja, koji potječu iz pogona ili objekata u kojima se proizvode proizvodi za prehranu ljudi;]</p> <p>(²) <i>ili</i> [- sljedećeg materijala dobivenog od životinja koje nisu pokazivale nikakve znakove bolesti koje se putem tog materijala mogu prenijeti na ljude ili životinje:</p> <p style="margin-left: 20px;">i. ljuštura školjkaša s mekim tkivom ili mesom;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii. sljedećeg materijala dobivenog od kopnenih životinja:</p> <p style="margin-left: 40px;">— nusproizvoda iz valionica,</p> <p style="margin-left: 40px;">— jaja,</p> <p style="margin-left: 40px;">— nusproizvoda jaja, uključujući ljuske;</p> <p style="margin-left: 20px;">iii. jednodnevnih pilića usmrćenih iz komercijalnih razloga;]</p> <p>(²) <i>ili</i> [- nusproizvoda životinjskog podrijetla dobivenih od vodenih ili kopnenih beskralježnjaka, osim vrsta patogenih za ljude ili životinje;]</p> <p>(²) <i>ili</i> [- životinja i dijelova životinja iz redova <i>Rodentia</i> i <i>Lagomorpha</i>, osim materijala kategorije 1 iz članka 8. točke (a) podtočaka iii., iv. i v. i materijala kategorije 2 iz članka 9. točaka od (a) do (g) Uredbe (EZ) br. 1069/2009;]</p> <p>(²) <i>ili</i> [- proizvoda koji potječu ili su dobiveni od:</p> <p style="margin-left: 20px;">— akvatičnih životinja i dijelova tih životinja, osim morskih sisavaca, koje nisu pokazivale nikakve znakove bolesti koje se mogu prenijeti na ljude ili životinje,</p> <p style="margin-left: 20px;">— akvatičnih ili kopnenih beskralježnjaka, osim vrsta patogenih za ljude ili životinje,</p> <p style="margin-left: 20px;">— životinja i dijelova životinja iz redova <i>Rodentia</i> i <i>Lagomorpha</i>, osim materijala kategorije 1 iz članka 8. točke (a) podtočaka iii., iv. i v. i materijala kategorije 2 iz članka 9. točaka od (a) do (g) Uredbe (EZ) br. 1069/2009;]</p>		

ZEMLJA: UJEDINJENO KRALJEVSTVO

II. Podaci o zdravlju	II.a. Referentni broj certifikata	II.b.
<p>(²) <i>ili</i> [- životinja i dijelova životinja, osim onih iz članka 8. ili članka 10. Uredbe (EZ) br. 1069/2009</p> <ul style="list-style-type: none">i. koje su uginule, a nisu zaklane ili usmrćene za prehranu ljudi, uključujući životinje usmrćene radi suzbijanja bolesti;ii. fetusa;iii. jajnih stanica, zametaka i sjemena koji nisu namijenjeni za rasplod; iiv. mrtvih embrija peradi u ljusci.] <p>(²) <i>ili</i> [- nusproizvoda životinjskog podrijetla, osim materijala kategorije 1 ili materijala kategorije 3;]</p> <p>4. vanjska ambalaža označena je natpisom „SAMO ZA LIJEKOVE/VETERINARSKO-MEDICINSKE PROIZVODE/MEDICINSKE PROIZVODE ZA MEDICINSKE I VETERINARSKE SVRHE/AKTIVNE IMPLANTABILNE MEDICINSKE PROIZVODE/IN VITRO DIJAGNOSTIČKE MEDICINSKE PROIZVODE ZA MEDICINSKE I VETERINARSKE SVRHE/LABORATORIJSKE REAGENSE/KOZMETIČKE PROIZVODE” i taj proizvod ne namjerava se ni u jednom trenutku preusmjeriti unutar Europske unije za neku drugu namjenu;</p> <p>5. pošiljka će se prevesti izravno na odredište u Europskoj uniji kako je navedeno u točki I.12. ove izjave, to jest u:</p> <p>(²) <i>ili</i> [objekt ili pogon za proizvodnju lijekova, veterinarsko-medicinskih proizvoda, medicinskih proizvoda za medicinske i veterinarske svrhe, aktivnih implantabilnih medicinskih proizvoda, <i>in vitro</i> dijagnostičkih medicinskih proizvoda za medicinske i veterinarske svrhe, laboratorijskih reagensa ili kozmetičkih proizvoda, koji je registriran u skladu s člankom 23. Uredbe (EZ) br. 1069/2009],</p> <p>(²) <i>ili</i> [objekt ili pogon koji je odobren u skladu s člankom 24. stavkom 1. točkom i. Uredbe (EZ) br. 1069/2009, iz kojega je otprema dopuštena samo u objekt ili pogon iz prethodne alineje ove točke.]</p>		
Napomene		
<p>— Polje I.19.: Upotrijebiti odgovarajuću oznaku Harmoniziranog sustava (HS) u skladu s Odlukom Komisije 2007/275/EZ od 17. travnja 2007. o popisu životinja i proizvoda koji podliježu kontroli na graničnim inspekcijским postajama na temelju direktiva Vijeća 91/496/EEZ i 97/78/EZ (SL L 116, 4.5.2007., str. 9.).</p> <p>— Polje I.25.: tehnička uporaba: svaka uporaba osim hranidbe životinja.</p>		
<p>(^{1a}) SL L 54, 26.2.2011., str. 1.</p>		
<p>(^{1b}) Direktiva 2001/82/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 6. studenoga 2001. o zakoniku Zajednice o veterinarsko-medicinskim proizvodima (SL L 311, 28.11.2001., str. 1.), Direktiva 2001/83/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 6. studenoga 2001. o zakoniku Zajednice o lijekovima za humanu primjenu (SL L 311, 28.11.2001., str. 67.), Direktiva Vijeća 93/42/EEZ od 14. lipnja 1993. o medicinskim proizvodima (SL L 169, 12.7.1993., str. 1.) i Direktiva 98/79/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 27. listopada 1998. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima (SL L 331, 7.12.1998., str. 1.), Uredba (EZ) br. 1223/2009 Europskog parlamenta i Vijeća od 30. studenoga 2009. o kozmetičkim proizvodima (SL L 342, 22.12.2009., str. 59.), prema potrebi.</p>		
<p>(²) Izbrisati nepotrebno.</p>		
<p>(^{2a}) SL L 125, 23.5.1996., str. 3.</p>		
<p>(^{2b}) SL L 125, 23.5.1996., str. 10.</p>		
<p>Uvoznik</p> <p>Ime (velikim tiskanim slovima): Adresa:</p> <p>Datum: Potpis:</p>		