

**Del I: Nærmere oplysninger om sendingen**

I.1. Afsender Navn Adresse		I.2. Certifikatets referencenr	I.2.a.	
Tlf.		I.3. Central kompetent myndighed DEPARTMENT FOR ENVIRONMENT, FOOD AND RURAL AFFAIRS		
I.5. Modtager Navn Adresse  Postnr. Tlf.		I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse  Postnr. Tlf.		
I.7. Oprindelsesland, ISO-kode UNITED KINGDOM GB	I.8. Oprindelses region, Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-kode	I.10. Bestemmelsesregion Kode
I.11. Oprindelsessted Navn Adresse	Godkendelsesnr.	I.12. Bestemmelsessted Toldoplag Navn Adresse  Postnr. Godkendelsesnummer		
I.13. Indladningssted Adresse		I.14. Dato for afgang		
I.15. Transportmidler Fly Skib Togvogn Køretøj Andet		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU		
Identifikation: Dokumentreference:		I.17.		
I.18. Varebeskrivelse		I.19. Varekode (HS-kode)		
I.21. Produktets temperatur Omgivelse Nedkølet Frosset	I.20. Mængde	I.22. Antal kolli		
I.23. Plombenr./containernr.		I.24. Kollitype		
I.25. Varer attesteret til: Teknisk brug				
I.26. Transit til tredjeland gennem EU Tredjeland ISO-kode		I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU		
I.28. Identifikation af varerne Virksomhedens autorisationsnr. Art (videnskabeligt navn) Fremstillingsvirksomhed Nettovægt Batchnr.				

LAND: DET FORENEDE KONGERIGE

II. Sundhedsoplysninger

II.a. Certifikatets referencenr.

II.b.

**ERKLÆRING**

Undertegnede erklærer herved, at jeg agter at importere ovennævnte mellemprodukt til EU eller føre det i transit gennem EU, og at produktet opfylder definitionen i nr. 35) i bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011 (1<sup>a</sup>), og især at:

1) det er bestemt til fremstilling af:

(<sup>2</sup>) *enten* [- lægemidler]

(<sup>2</sup>) *og/eller* [- veterinærlægemidler]

(<sup>2</sup>) *og/eller* [- medicinsk udstyr til medicinske og veterinære formål]

(<sup>2</sup>) *og/eller* [- aktivt, implantabelt medicinsk udstyr]

(<sup>2</sup>) *og/eller* [- medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik til medicinske og veterinære formål]

(<sup>2</sup>) *og/eller* [- laboratoriereagenser]

(<sup>2</sup>) *og/eller* [- kosmetiske produkter]

2) dets udformnings-, omdannelses- og fremstillingstrin er fuldført i tilstrækkelig grad til, at materialet kan anvendes til det ønskede formål enten direkte eller som en bestanddel af et produkt, bortset fra at det kræver en vis yderligere forarbejdning eller omdannelse, f.eks. blanding, overtrækning, samling eller emballering, så det kan bringes i omsætning eller anvendes i praksis som lægemiddel, veterinærlægemiddel, medicinsk udstyr til medicinske og veterinære formål, aktivt, implantabelt medicinsk udstyr, medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik til medicinske og veterinære formål eller kosmetiske produkter i overensstemmelse med EU-lovgivningen (1<sup>b</sup>) vedrørende sådanne produkter eller som laboratoriereagens

3) det er afledt af:

(<sup>2</sup>) *enten* [- materiale, som kan hidrøre fra dyr, der er blevet underkastet en ulovlig behandling som defineret i artikel 1, stk. 2, litra d), i Rådets direktiv 96/22/EF (2<sup>a</sup>) eller artikel 2, litra b), i Rådets direktiv 96/23/EF (2<sup>b</sup>)]

(<sup>2</sup>) *og/eller* [- slagtekroppe og dele af dyr, der er slagtet, eller, når det drejer sig om vildt, kroppe eller dele af dyr, der er nedlagt, og som i henhold til EU-lovgivningen er egnede til konsum, men som af kommercielle grunde ikke er bestemt til konsum]

(<sup>2</sup>) *og/eller* [- slagtekroppe og følgende dele, der hidrører fra dyr, som er blevet slagtet på et slagteri, og som efter en inspektion før slagtning er fundet egnede til slagtning til konsum, eller kroppe og følgende dele af dyr fra vildt, der er nedlagt med henblik på konsum, i overensstemmelse med EU-lovgivningen:

i) slagtekroppe eller kroppe og dele af dyr, som i overensstemmelse med EU-lovgivningen er erklæret uegnede til konsum, men som ikke har udvist tegn på nogen sygdom, der kan overføres til mennesker eller dyr

ii) fjerkræhoveder

iii) huder og skind, herunder fraskæringer og spalt heraf, horn og fødder, herunder tåknogler, forfodens fodrods- og mellemfodsknogler samt bagfodens fodrods- og mellemfodsknogler, fra andre dyr end drøvtyggere

iv) svinebørster

v) fjer]

Del II: Attest

LAND: DET FORENEDE KONGERIGE

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	<p>(<sup>2</sup>) og/eller [- blod fra dyr, der ikke udviste tegn på nogen sygdom, som via blod kan overføres til mennesker eller dyr, og blodet kommer fra andre dyr end drøvtyggere, der er blevet slagtet på et slagteri, og som efter en inspektion før slagtning er fundet egnede til slagtning til konsum i henhold til EU-lovgivningen]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- animalske biprodukter fra fremstilling af produkter bestemt til konsum, herunder affedtede knogler, grever og centrifuge- eller separatorslam fra mælkeforarbejdning]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- animalske produkter, eller fødevarer indeholdende animalske produkter, som ikke længere er bestemt til konsum af kommercielle grunde eller på grund af fremstillingsvanskeligheder, mangler ved emballagen eller andre fejl, der ikke indebærer nogen risiko for folke- eller dyresundheden]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- foder til selskabsdyr og animalsk foder eller foder indeholdende animalske biprodukter eller afledte produkter, som ikke længere er bestemt til foder af kommercielle grunde eller på grund af fremstillingsvanskeligheder, mangler ved emballagen eller andre fejl, der ikke indebærer nogen risiko for folke- eller dyresundheden]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- blod, placenta, uld, fjer, hår, horn, hovspåner og rå mælk fra levende dyr, der ikke udviste tegn på nogen sygdom, som via dette produkt kan overføres til mennesker eller dyr]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- vanddyr og dele af sådanne dyr, bortset fra havpattedyr, der ikke udviste tegn på nogen sygdom, som kan overføres til mennesker eller dyr]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- animalske biprodukter fra vanddyr med oprindelse på anlæg eller virksomheder, der fremstiller produkter til konsum]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- følgende materiale fra dyr, der ikke udviste tegn på nogen sygdom, som via dette materiale kan overføres til mennesker eller dyr:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) skaller fra skaldyr med blødt væv eller kød</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) følgende materiale fra landdyr:</p> <p style="margin-left: 40px;">— biprodukter fra rugerier</p> <p style="margin-left: 40px;">— æg</p> <p style="margin-left: 40px;">— ægbiprodukter, herunder æggeskaller</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) daggamle kyllinger, der er aflivet af kommercielle årsager]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- animalske biprodukter fra hvirvelløse vand- eller landdyr, bortset fra arter, der er patogene for mennesker eller dyr]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- dyr og dele af dyr tilhørende de zoologiske ordener Rodentia og Lagomorpha, bortset fra kategori 1-materiale som omhandlet i artikel 8, litra a), nr. iii), iv) og v), og kategori 2-materiale som omhandlet i artikel 9, litra a)-g), i forordning (EF) nr. 1069/2009]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- produkter afledt eller frembragt af:</p> <p style="margin-left: 20px;">— vanddyr og dele af sådanne dyr, bortset fra havpattedyr, der ikke udviste tegn på nogen sygdom, som kan overføres til mennesker eller dyr</p> <p style="margin-left: 20px;">— hvirvelløse vand- eller landdyr, bortset fra arter, der er patogene for mennesker eller dyr</p> <p style="margin-left: 20px;">— dyr og dele af dyr tilhørende de zoologiske ordener Rodentia og Lagomorpha, bortset fra kategori 1-materiale som omhandlet i artikel 8, litra a), nr. iii), iv) og v), og kategori 2-materiale som omhandlet i artikel 9, litra a)-g), i forordning (EF) nr. 1069/2009]</p>		

## LAND: DET FORENEDE KONGERIGE

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- dyr og dele af dyr, der ikke er omhandlet i artikel 8 eller 10 i forordning (EF) nr. 1069/2009</p> <ul style="list-style-type: none"><li>i) som er døde på anden måde end ved slagtning eller nedlægning til konsum, herunder dyr, der er aflivet i sygdomsbekæmpelsesøjemed</li><li>ii) fostre</li><li>iii) oocytter, embryoner og sæd, der ikke er beregnet til avlsformål samt</li><li>iv) fjerkræ, der er døde i ægget]<p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter, der ikke er kategori 1- eller kategori 3-materiale]</p><p>4) dets ydre emballage er mærket "ENESTE ANVENDELSESFORMÅL: LÆGEMIDLER/VETERINÆRLÆGEMIDLER/MEDICINSK UDSTYR TIL MEDICINSKE OG VETERINÆRE FORMÅL/AKTIVT, IMPLANTABELT MEDICINSK UDSTYR/MEDICINSK UDSTYR TIL IN VITRO-DIAGNOSTIK TIL MEDICINSKE OG VETERINÆRE FORMÅL/LABORATORIEREAGENSER/KOSMETISKE PRODUKTER" , og det er ikke bestemt til anden anvendelse i EU på noget stadie</p><p>5) sendingen vil blive transporteret direkte til bestemmelsesstedet i Den Europæiske Union, jf. rubrik I.12 i denne erklæring, som er:</p><p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [en virksomhed eller et anlæg til fremstilling af lægemidler/veterinærlægemidler/medicinsk udstyr til medicinske og veterinære formål/medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik til medicinske og veterinære formål, laboratoriereagenser eller kosmetiske produkter, som er registreret i henhold til artikel 23 i forordning (EF) nr. 1069/2009]</p><p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> en virksomhed eller et anlæg, der er godkendt i henhold til artikel 24, stk. 1, litra i), i forordning (EF) nr. 1069/2009, hvorfra de kun må sendes til en virksomhed eller et anlæg som omhandlet i foregående led.]</p><p><b>Bemærkninger</b></p><p>— Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode, jf. Kommissionens beslutning 2007/275/EF af 17. april 2007 om lister over dyr og produkter, der skal underkastes kontrol ved grænsekontrolsteder i henhold til Rådets direktiv 91/496/EØF og 97/78/EF (EUT L 116 af 4.5.2007, s. 9).</p><p>— Rubrik I.25: Teknisk brug: ethvert andet anvendelsesformål end foder.</p><p>(<sup>1a</sup>) EUT L 54 af 26.2.2011, s. 1.</p><p>(<sup>1b</sup>) Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/82/EF af 6. november 2001 om oprettelse af en fællesskabskodeks for veterinærlægemidler (EFT L 311 af 28.11.2001, s. 1), Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/83/EF af 6. november 2001 om oprettelse af en fællesskabskodeks for humanmedicinske lægemidler (EFT L 311 af 28.11.2001, s. 67), Rådets direktiv 93/42/EØF af 14. juni 1993 om medicinsk udstyr (EFT L 169 af 12.7.1993, s. 1) og Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/79/EF af 27. oktober 1998 om medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik (EFT L 331 af 7.12.1998, s. 1), Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1223/2009 af 30. november 2009 om kosmetiske produkter (EUT L 342 af 22.12.2009, s. 59), alt efter hvad der er relevant.</p><p>(<sup>2</sup>) Det ikke relevante overstreges.</p><p>(<sup>2a</sup>) EFT L 125 af 23.5.1996, s. 3.</p><p>(<sup>2b</sup>) EFT L 125 af 23.5.1996, s. 10.</p></li></ul>		
<p><b>Importør</b></p> <p>Navn (med blokbogstaver): _____ Adresse: _____</p> <p>Dato: _____ Underskrift: _____</p>		