

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres		I.2. Referentinummer certificaat		I.2.a.	
	Tel.		I.3. Bevoegde centrale autoriteit DEPARTMENT FOR ENVIRONMENT, FOOD AND RURAL AFFAIRS			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres			
	Postcode Tel.		I.7. Land van oorsprong, ISO-code UNITED KINGDOM GB		I.8. Regio van oorsprong, Code	
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		I.9. Land van bestemming ISO-code		I.10. Regio van bestemming Code	
	Erkeningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Douane-entrepot Naam Adres Postcode Erkeningsnummer			
	I.13. Plaats van lading Adres		I.14. Datum van vertrek			
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig Vaartuig Treinwagon Wegvoertuig Andere		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU			
	Identificatie: Referentiedocumenten:		I.17.			
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)	
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur Gekoeld Bevroren			I.20. Hoeveelheid		I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Zegelnummer/Containernummer					I.24. Aard van de verpakking	
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik						
I.26. Voor doorvoer naar derde land door EU Derde land ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU			
I.28. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming) Erkeningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf Nettogewicht Partijnummer						

LAND: VERENIGD KONINKRIJK

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

VERKLARING

Ondergetekende verklaart dat bovenbedoeld tussenproduct bestemd is om door hem/haar in de Europese Unie te worden ingevoerd of door de Europese Unie te worden doorgevoerd en voldoet aan de definitie van een tussenproduct zoals vastgesteld in bijlage I, punt 35, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ^(1a), en met name dat:

1) het bestemd is voor de vervaardiging van:

- (²) [- geneesmiddelen,]
- (²) *en/of* [- diergeneesmiddelen,]
- (²) *en/of* [- medische hulpmiddelen voor medische en veterinaire doeleinden,]
- (²) *en/of* [- actieve implanteerbare medische hulpmiddelen,]
- (²) *en/of* [- medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek voor medische en veterinaire doeleinden,]
- (²) *en/of* [- laboratoriumreagentia,]
- (²) *en/of* [- cosmetische producten,]

2) de ontwerp-, verwerkings- en productiefasen van het tussenproduct voldoende zijn voltooid om het materiaal rechtstreeks of als onderdeel van een product voor dat doel te kwalificeren, afgezien van verdere bewerking of verwerking, zoals menging, coating, assemblage of verpakking, om het geschikt te maken om het in de handel te brengen of in gebruik te nemen als geneesmiddel, geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, medisch hulpmiddel voor medische en veterinaire doeleinden, actief implanteerbaar medisch hulpmiddel, medisch hulpmiddel voor in-vitrodiagnostiek voor medische en veterinaire doeleinden of cosmetisch product, overeenkomstig de op deze producten van toepassing zijnde wetgeving van de Europese Unie ^(1b), of als laboratoriumreagens;

3) het afgeleid is van:

- (²) [- materiaal dat afkomstig kan zijn van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG van de Raad ^(2a) of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ^(2b) hebben ondergaan,]
- (²) *en/of* [- karkassen en delen van geslachte dieren of, in het geval van wild, kadavers of delen van gedode dieren, die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie geschikt zijn, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn,]
- (²) *en/of* [- karkassen en de volgende delen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en na een antemortemkeuring geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht, of kadavers en de volgende delen van wild dat overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie is gedood:
 - i) karkassen of kadavers en delen van dieren die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden;
 - ii) koppen van pluimvee;
 - iii) huiden, met inbegrip van afgesneden en gesplitste stukken huid, horens en onderpoten, met inbegrip van kootbeentjes, beentjes van handpalmen en polsen, voetwortel- en middelvoetsbeentjes, van andere dieren dan herkauwers;
 - iv) varkenshaar;
 - v) veren,]

Deel II: Certificering

LAND: VERENIGD KONINKRIJK

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

Deel II: Certificering

- (²) *en/of* [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]
- (²) *en/of* [- dierlijke bijproducten die ontstaan bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen, kanen en centrifuge- of separatorslib uit de melkverwerking;]
- (²) *en/of* [- producten van dierlijke oorsprong, of voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakkingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]
- (²) *en/of* [- voeder voor gezelschapsdieren en diervoeders van dierlijke oorsprong, of diervoeders die dierlijke bijproducten of afgeleide producten bevatten, die niet langer voor vervoeding bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakkingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]
- (²) *en/of* [- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertoonden van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]
- (²) *en/of* [- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]
- (²) *en/of* [- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]
- (²) *en/of* [- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertoonden van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte:
- i) schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees;
 - ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren:
 - bijproducten van broederijen;
 - eieren;
 - bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen;
 - iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]

(²) *en/of* [- dierlijke bijproducten van aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]

(²) *en/of* [- dieren en delen van dode dieren van de zoölogische ordes Rodentia en Lagomorpha, met uitzondering van categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder a), iii), iv) en v), en categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder a) tot en met g), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]

(²) *en/of* [- producten die zijn afgeleid van of geproduceerd door:

 - waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;
 - aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;
 - dieren en delen van dode dieren van de zoölogische ordes Rodentia en Lagomorpha, met uitzondering van categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder a), iii), iv) en v), en categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder a) tot en met g), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]

LAND: VERENIGD KONINKRIJK

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

- (²) *en/of* [- andere dieren en delen van dieren dan genoemd in de artikelen 8 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009:
- i) die niet voor menselijke consumptie zijn geslacht of gedood, maar op een andere manier zijn gestorven, waaronder dieren die ter bestrijding van ziekten zijn gedood;
 - ii) foetussen;
 - iii) oöcyten, embryo's en sperma die niet voor fokdoeleinden zijn bestemd, en
 - iv) in de schaal gestorven pluimvee;]

(²) *en/of* [- andere dierlijke bijproducten dan categorie 1-materiaal of categorie 3-materiaal;]

4) op de buitenverpakking het opschrift "UITSLUITEND VOOR GENEESMIDDELEN/GENEESMIDDELEN VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK/MEDISCHE HULPMIDDELEN VOOR MEDISCHE EN VETERINAIRE DOELEINDEN/ACTIEVE IMPLANTEERBARE MEDISCHE HULPMIDDELEN/MEDISCHE HULPMIDDELEN VOOR IN-VITRODIAGNOSTIEK VOOR MEDISCHE EN VETERINAIRE DOELEINDEN/LABORATORIUMREAGENTIA/COSMETISCHE PRODUCTEN" is aangebracht, en het op geen enkel moment en op geen enkele wijze in de Europese Unie zal worden gebruikt voor andere toepassingen;

5) de zending rechtstreeks naar de onder I.12. genoemde plaats van bestemming in de Europese Unie wordt vervoerd, en wel:

(²) *hetzij* [een inrichting of bedrijf voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen voor medische en veterinaire doeleinden, actieve implanteerbare medische hulpmiddelen, medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek voor medische en veterinaire doeleinden, laboratoriumreagentia of cosmetische producten dat is geregistreerd overeenkomstig artikel 23 van Verordening (EG) nr. 1069/2009.]

(²) *hetzij* [een overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder i), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 erkende inrichting of erkend bedrijf, vanwaar zij uitsluitend verzonden mogen worden naar een inrichting of bedrijf als bedoeld in het eerste streepje van dit punt.]

Opmerkingen

- Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken overeenkomstig Beschikking 2007/275/EG van de Commissie van 17 april 2007 betreffende lijsten van dieren en producten die krachtens de Richtlijnen 91/496/EEG en 97/78/EG van de Raad in grensinspectieposten controles moeten ondergaan (PB L 116 van 4.5.2007, blz. 9).
 - Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.
- (^{1a}) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.
- (^{1b}) Richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad van 6 november 2001 tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik (PB L 311 van 28.11.2001, blz. 1), Richtlijn 2001/83/EG van het Europees Parlement en de Raad van 6 november 2001 tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor menselijk gebruik (PB L 311 van 28.11.2001, blz. 67), Richtlijn 93/42/EEG van de Raad van 14 juni 1993 betreffende medische hulpmiddelen (PB L 169 van 12.7.1993, blz. 1) en Richtlijn 98/79/EG van het Europees Parlement en de Raad van 27 oktober 1998 betreffende medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek (PB L 331 van 7.12.1998, blz. 1), Verordening (EG) nr. 1223/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 30 november 2009 betreffende cosmetische producten (PB L 342 van 22.12.2009, blz. 59), al naar het geval.
- (²) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (^{2a}) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3.
- (^{2b}) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 10.

De importeur

Naam (in blokletters):

Adres:

Datum:

Handtekening: