

Osa I: Lähteyksen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
	Puhelin		I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen DEPARTMENT FOR ENVIRONMENT, FOOD AND RURAL AFFAIRS					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite		I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite					
	I.7. Alkuperämaa, ISO-koodi UNITED KINGDOM GB		I.8. Alkuperäalue, Koodi		I.9. Määrämaa ISO-koodi		I.10. Määränpääalue Koodi	
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite		I.12. Määräpaikka Tullivarasto Nimi Osoite					
	I.13. Lastauspaikka Osoite		I.14. Lähtöpäivä					
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone Laiva Junavaunu Maantieajoneuvo Muu		I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema					
	Tunnistiedot: Asiakirjaviitteet:		I.17.					
	I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (HS-koodi)			
I.21. Tuotteen lämpötila Huoneenlämpöinen Jäähdytetty Jäädyltetty		I.20. Määrä		I.22. Pakkausten lukumäärä				
I.23. Sinetin / Kontin nro				I.24. Pakkausten tyyppi				
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Tekniseen käyttöön								
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan Kolmas maa ISO-koodi			I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten					
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Lajit (tieteellinen nimi) Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Nettopaino Eränumero								

MAA: YHDISTYNYT KUNINGASKUNTA

II. Terveystiedot

II.a. Todistuksen viitenumero

II.b.

VAKUUTUS

Allekirjoittanut ilmoittaa aikovansa tuoda edellä tarkoitetun välituotteen Euroopan unioniin tai kuljettavansa sen Euroopan unionin kautta ja että se täyttää komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1^a) liitteessä I olevassa 35 kohdassa olevan välituotteen määritelmän ja erityisesti, että

1) se on tarkoitettu seuraavien valmistukseen:

(²) *joko* [- lääkkeet,]

(²) *ja/tai* [- eläinlääkkeet,]

(²) *ja/tai* [- lääkinnällisiin ja eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin tarkoitettuja lääkinnällisiä laitteita,]

(²) *ja/tai* [- aktiiviset implantoitavat lääkinnälliset laitteet,]

(²) *ja/tai* [- in vitro -diagnostiikkaan lääkinnällisiin ja eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin tarkoitettuja lääkinnällisiä laitteita,]

(²) *ja/tai* [- laboratorioreagenssit,]

(²) *ja/tai* [- kosmeettiset valmisteet,]

2) sen suunnittelu-, muunto- ja valmistusvaiheet on toteutettu niin pitkälle, että se soveltuu kyseiseen tarkoitukseen sellaisenaan tai tuotteen komponenttina, mutta se vaatii jonkin verran jatkovalmistusta tai -muuntamista, kuten sekoittamista, pinnoittamista, kokoamista tai pakkaamista, jotta se soveltuu saatettavaksi markkinoille tai otettavaksi käyttöön lääkkeenä, eläinlääkkeenä, lääkinnällisiin ja eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin tarkoitettuna lääkinnällisellä laitteena, aktiivisena implantoitavana lääkinnällisenä laitteena, in vitro -diagnostiikkaan lääkinnällisiin ja eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin tarkoitettuna lääkinnällisenä laitteena tai kosmeettisena valmisteena kyseisiin tuotteisiin sovellettavan Euroopan unionin lainsäädännön (1^b) mukaisesti tai laboratorioreagenssina;

3) se on johdettu seuraavista:

(²) *joko* [- aines, joka saattaa olla peräisin eläimistä, joita on käsitelty neuvoston direktiivin 96/22/EY (2^a) 1 artiklan 2 kohdan d alakohdassa tai neuvoston direktiivin 96/23/EY (2^b) 2 artiklan b alakohdassa määritellyllä laittomalla tavalla,]

(²) *ja/tai* [- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi,]

(²) *ja/tai* [- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi ihmisravinnoksi käyttöä varten, tai ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat unionin lainsäädännön mukaisesti:

i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi unionin lainsäädännön mukaisesti mutta joissa ei ole merkkejä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;

ii) siipikarjan päät;

iii) muiden eläinten kuin märehijöiden vuodat ja nahat, mukaan lukien leikkuujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;

iv) sianharjakset;

v) sulat ja höyhenet,]

Osa II: Todistus

MAA: YHDISTYNYT KUNINGASKUNTA

Osa II: Todistus	II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
		<p>(²) ja/tai [- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehitöistä, jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten;]</p> <p>(²) ja/tai [- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]</p> <p>(²) ja/tai [- eläinperäiset tuotteet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]</p> <p>(²) ja/tai [- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka ja rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]</p> <p>(²) ja/tai [- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p> <p>(²) ja/tai [- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p> <p>(²) ja/tai [- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]</p> <p>(²) ja/tai [- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha; ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet: <ul style="list-style-type: none"> — hautomoiden sivutuotteet, — munat, — munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret; iii) kaupallisista syistä lopetetut untuvikot;] <p>(²) ja/tai [- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin vedessä tai maalla elävistä selkärangattomista, muista kuin eläimille tai ihmisille patogeenisista lajeista;]</p> <p>(²) ja/tai [- eläimet, jotka kuuluvat eläintieteellisesti Rodentia- tai Lagomorpha -lahkoihin, lukuun ottamatta asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a kohdan iii, iv ja v alakohdassa tarkoitettua luokkaan 1 ja 9 artiklan a–g alakohdassa tarkoitettua luokkaan 2 kuuluvaa ainesta, ja tällaisten eläinten osat;]</p> <p>(²) ja/tai [- tuotteet, jotka on johdettu tai saatu seuraavista:</p> <ul style="list-style-type: none"> — vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, — vedessä tai maalla elävät selkärangattomat, muut kuin eläimille tai ihmisille patogeeniset lajit, — eläimet, jotka kuuluvat eläintieteellisesti Rodentia- tai Lagomorpha -lahkoihin, lukuun ottamatta asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a kohdan iii, iv ja v alakohdassa tarkoitettua luokkaan 1 ja 9 artiklan a–g alakohdassa tarkoitettua luokkaan 2 kuuluvaa ainesta, ja tällaisten eläinten osat;] 	

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>(²) <i>ja/tai</i> [- muut kuin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 tai 10 artiklassa tarkoitetut eläimet ja ruhonosat, kun kyse on eläimistä,</p> <p>i) jotka ovat kuolleet muutoin kuin ihmisravinnoksi teurastamisen tai kaatamisen vuoksi, mukaan lukien taudintorjuntatarkoituksessa lopetetut eläimet;</p> <p>ii) sikiöt;</p> <p>iii) muuhun kuin siitostarkoitukseen käytettävät munasolut, alkiot ja siemenneste; ja</p> <p>iv) kuoriutumattomana kuollut siipikarja;]</p> <p>(²) <i>ja/tai</i> [- muut eläinten sivutuotteet kuin luokkaan 1 kuuluva aines tai luokkaan 3 kuuluva aines;]</p> <p>4) sen ulkopakkauksessa on merkintä ”AINOASTAAN LÄÄKKEIDEN / ELÄINLÄÄKKEIDEN / LÄÄKINNÄLLISIIN JA ELÄINLÄÄKINNÄLLISIIN TARKOITUKSIIN TARKOITETTUIJEN LÄÄKINNÄLLISTEN LAITTEIDEN / AKTIIVISTEN IMPLANTOITAVIEN LÄÄKINNÄLLISTEN LAITTEIDEN / IN VITRO -DIAGNOSTIIKKAAN LÄÄKINNÄLLISIIN JA ELÄINLÄÄKINNÄLLISIIN TARKOITUKSIIN TARKOITETTUIJEN LÄÄKINNÄLLISTEN LAITTEIDEN / LABORATORIOREAGENSSEIEN / KOSMEETTISTEN VALMISTEIDEN VALMISTUKSEEN”, eikä sitä ole tarkoitettu missään vaiheessa käytettäväksi muuhun tarkoitukseen unionissa;</p> <p>5) lähetys toimitetaan suoraan tämän ilmoituksen I.12 kohdassa mainittuun Euroopan unionin määräraikkaan, joka on</p> <p>(²) <i>joko</i> [lääkkeiden, eläinlääkkeiden, lääkinnällisiin tai eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin tarkoitettujen lääkinnällisten laitteiden, aktiivisten implantoitavien lääkinnällisten laitteiden, in vitro -diagnostiikkaan lääkinnällisiin tai eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin tarkoitettujen lääkinnällisten laitteiden, laboratorioreagenssien tai kosmeettisten valmisteiden tuotantolaitos, joka on rekisteröity asetuksen (EY) N:o 1069/2009 23 artiklan mukaisesti,]</p> <p>(²) <i>tai</i> [asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan i alakohdan mukaisesti hyväksytty laitos, josta ne ainoastaan lähetetään edelleen tämän kohdan edellisessä luettelukohdassa tarkoitettuun laitokseen.]</p>		
<p>Huomautukset</p> <p>— Kohta I.19: Käytetään harmonoidun järjestelmän asianmukaista nimikettä (HS-koodi) rajatarkastusasemilla neuvoston direktiivien 91/496/EY ja 97/78/EY nojalla tarkastettavia eläimiä ja tuotteita koskevista luetteloista 17 päivänä huhtikuuta 2007 tehdyn komission päätöksen 2007/275/EY mukaisesti (EUVL L 116, 4.5.2007, s. 9)</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>(^{1a}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(^{1b}) Tapauksen mukaan eläinlääkkeitä koskevista yhteisön säännöistä 6 päivänä marraskuuta 2001 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 2001/82/EY (EYVL L 311, 28.11.2001, s. 1), ihmisille tarkoitettuja lääkkeitä koskevista yhteisön säännöistä 6 päivänä marraskuuta 2001 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 2001/83/EY (EYVL L 311, 28.11.2001, s. 67), lääkinnällisistä laitteista 14 päivänä kesäkuuta 1993 annettu neuvoston direktiivi 93/42/EY (EYVL L 169, 12.7.1993, s. 1), in vitro-diagnostiikkaan tarkoitetuista lääkinnällisistä laitteista 27 päivänä lokakuuta 1998 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 98/79/EY (EYVL L 331, 7.12.1998, s. 1), kosmeettisista valmisteista 30 päivänä marraskuuta 2009 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetus (EY) N:o 1223/2009 (EUVL L 342, 22.12.2009, s. 59).</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(^{2a}) EYVL L 125, 23.5.1996, s. 3.</p> <p>(^{2b}) EYVL L 125, 23.5.1996, s. 10.</p>		
<p>Tuoja</p> <p>Nimi (suuraakkosin): _____ Osoite: _____</p> <p>Päivämäärä: _____ Allekirjoitus: _____</p>		