

| | | | | | | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|----------|-----------------------------|------|
| Partie I: Renseignements concernant le lot expédié | I.1. Expéditeur Nom Adresse | | I.2. N° de référence du certificat | | I.2.a. | |
| | Tél. | | I.3. Autorité centrale compétente DEPARTMENT FOR ENVIRONMENT, FOOD AND RURAL AFFAIRS | | | |
| | I.5. Destinataire Nom Adresse | | I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse | | | |
| | Code postal Tél. | | Code postal Tél. | | | |
| | I.7. Pays d'origine, Code ISO UNITED KINGDOM GB | I.8. Région d'origine, Code | I.9. Pays de destination | Code ISO | I.10. Région de destination | Code |
| | I.11. Lieu d'origine Nom Adresse | | I.12. Lieu de destination Entrepôt douanier Nom Adresse | | | |
| | Numéro d'agrément | | Code postal Numéro d'agrément | | | |
| | I.13. Lieu de chargement | | I.14. Date du départ | | | |
| | I.15. Moyens de transport Avion Navire Wagon Véhicule routier Autres | | I.16. PIF d'entrée dans l'UE | | | |
| | Identification: Référence documentaire: | | I.17. | | | |
| I.18. Description des marchandises | | | I.19. Code marchandise (code SH) | | | |
| I.21. Température produit Ambiante Réfrigérée Congelée | | I.20. Quantité | I.22. Nombre de conditionnements | | | |
| I.23. Numéro des scellés/des conteneurs | | | I.24. Type de conditionnement | | | |
| I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique | | | | | | |
| I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers Pays tiers Code ISO | | I.27. Pour importation ou admission dans l'UE | | | | |
| I.28. Identification des marchandises Espèces (nom scientifique) Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net Numéro du lot | | | | | | |

PAYS: ROYAUME-UNI

II. Information sanitaire

II.a. N° de référence du certificat

II.b.

Partie II: Certification

DÉCLARATION

Le soussigné déclare que le produit intermédiaire visé ci-dessus est destiné à être importé par lui dans l'Union européenne ou à y transiter et correspond à la définition établie à l'annexe I, point 35, du règlement (UE) n° 142/2011 de la Commission ^(1a), en particulier:

1) qu'il est destiné à la fabrication:

- (²) [- de médicaments;]
- (²) *et/ou* [- de médicaments vétérinaires;]
- (²) *et/ou* [- de dispositifs médicaux destinés à des fins médicales et vétérinaires;]
- (²) *et/ou* [- de dispositifs médicaux implantables actifs;]
- (²) *et/ou* [- de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro destinés à des fins médicales et vétérinaires;]
- (²) *et/ou* [- de réactifs de laboratoire;]
- (²) *et/ou* [- de produits cosmétiques;]

2) que ses phases de conception, de transformation et de fabrication sont suffisamment abouties pour rendre la matière, en tant que telle ou en tant que composant d'un produit, utilisable à cette fin, si ce n'est qu'une fabrication ou une transformation supplémentaire, telle qu'un mélange, un enrobage, un assemblage ou un emballage, est nécessaire pour permettre sa mise sur le marché ou sa mise en service en tant que médicament, médicament vétérinaire, dispositif médical destiné à des fins médicales et vétérinaires, dispositif médical implantable actif, dispositif médical de diagnostic in vitro destiné à des fins médicales et vétérinaires ou produit cosmétique conformément à la législation de l'Union européenne ^(1b) applicable à ces produits ou en tant que réactif de laboratoire;

3) qu'il est dérivé:

- (²) [- de matières pouvant provenir d'animaux qui ont fait l'objet d'un traitement illégal au sens de l'article 1^{er}, paragraphe 2, point d), de la directive 96/22/CE du Conseil ^(2a) ou de l'article 2, point b), de la directive 96/23/CE du Conseil ^(2b);
- (²) *et/ou* [- de carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, de corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]
- (²) *et/ou* [- de carcasses et des parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou de corps et des parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:
 - i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui ne présentaient aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux,
 - ii) les têtes des volailles,
 - iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants,
 - iv) les soies de porc,
 - v) les plumes;]

PAYS: ROYAUME-UNI

| Partie II: Certification | II. Information sanitaire | II.a. N° de référence du certificat | II.b. |
|--------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|
| | <p>(²) et/ou</p> <p>(²) et/ou</p> <p>(²) et/ou</p> <p>(²) et/ou</p> <p>(²) et/ou</p> <p>(²) et/ou</p> <p>(²) et/ou</p> <p>(²) et/ou</p> <p>chair,</p> <p>(²) et/ou</p> <p>(²) et/ou</p> <p>(²) et/ou</p> | <p>[- de sang d'animaux qui ne présentaient aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir d'animaux autres que des ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]</p> <p>[- de sous-produits animaux issus de la production de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p> <p>[- de produits d'origine animale ou d'aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>[- d'aliments pour animaux familiers et d'aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>[- de sang, de placenta, de laine, de plumes, de poils, de cornes, de fragments de sabot et de lait cru issus d'animaux vivants qui ne présentaient aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit;]</p> <p>[- d'animaux aquatiques et de parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, qui ne présentaient aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]</p> <p>[- de sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'usines ou d'établissements fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>[- des matières suivantes provenant d'animaux qui ne présentaient aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <p>i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la</p> <p>ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres:</p> <ul style="list-style-type: none"> — les sous-produits d'écloserie, — les œufs, — les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles, <p>iii) les poussins d'un jour mis à mort pour des raisons commerciales;]</p> <p>[- de sous-produits d'invertébrés aquatiques et terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux;]</p> <p>[- d'animaux et de parties de ceux-ci, appartenant à l'ordre des rongeurs (<i>Rodentia</i>) et des lagomorphes (<i>Lagomorpha</i>), à l'exception des matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points a) iii), a) iv) et a) v), et des matières de catégorie 2 visées à l'article 9, points a) à g), du règlement (CE) n° 1069/2009;]</p> <p>[- de produits dérivés des matières suivantes ou générés par celles-ci:</p> <ul style="list-style-type: none"> — les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, qui ne présentaient aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux; — les invertébrés aquatiques ou terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux, — les animaux et les parties de ceux-ci, appartenant à l'ordre des rongeurs (<i>Rodentia</i>) et des lagomorphes (<i>Lagomorpha</i>), à l'exception des matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points a) iii), a) iv) et a) v), et des matières de catégorie 2 visées à l'article 9, points a) à g), du règlement (CE) n° 1069/2009;] | |

PAYS: ROYAUME-UNI

| | | |
|---------------------------|-------------------------------------|-------|
| II. Information sanitaire | II.a. N° de référence du certificat | II.b. |
|---------------------------|-------------------------------------|-------|

- (²) *et/ou* [- d'animaux et parties d'animaux, autres que ceux visés à l'article 8 ou à l'article 10 du règlement (CE) n° 1069/2009:
- i) dont la mort ne résulte pas d'un abattage ni d'une mise à mort en vue de la consommation humaine, y compris les animaux mis à mort à des fins de lutte contre une maladie,
 - ii) les fœtus,
 - iii) les ovocytes, les embryons et le sperme non destinés à la reproduction, et
 - iv) les poussins morts dans l'œuf;]

(²) *et/ou* [- de sous-produits animaux autres que les matières de catégorie 1 ou 3;]

4) que son emballage extérieur est muni d'une étiquette portant la mention: «DESTINÉ EXCLUSIVEMENT À LA FABRICATION DE MÉDICAMENTS / MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES / DISPOSITIFS MÉDICAUX DESTINÉS À DES FINS MÉDICALES ET VÉTÉRINAIRES / DISPOSITIFS MÉDICAUX IMPLANTABLES ACTIFS / DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO DESTINÉS À DES FINS MÉDICALES ET VÉTÉRINAIRES / RÉACTIFS DE LABORATOIRE / PRODUITS COSMÉTIQUES» et qu'il ne sera détourné à aucun moment dans l'Union européenne en vue d'une autre utilisation;

5) que l'envoi sera transporté directement jusqu'au lieu de destination dans l'Union européenne indiqué au point I.12 de la présente déclaration, ce lieu étant:

(²) [un établissement ou une usine de production de médicaments, de médicaments vétérinaires, de dispositifs médicaux destinés à des fins médicales et vétérinaires, de dispositifs médicaux implantables actifs, de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro destinés à des fins médicales et vétérinaires, de réactifs de laboratoire et de produits cosmétiques, enregistrés conformément à l'article 23 du règlement (CE) n° 1069/2009],

(²) *ou* un établissement ou une usine agréés conformément à l'article 24, paragraphe 1, point i), du règlement (CE) n° 1069/2009 à partir desquels il sera uniquement expédié vers un établissement ou une usine tels que visés au tiret précédent.]

Notes

— Case I.19: utiliser le code approprié du système harmonisé (SH) conformément à la décision 2007/275/CE de la Commission du 17 avril 2007 relative aux listes des animaux et des produits devant faire l'objet de contrôles aux postes d'inspection frontaliers conformément aux directives du Conseil 91/496/CEE et 97/78/CE (JO L 116 du 4.5.2007, p. 9).

— Case I.25: *Usage technique*: toute utilisation autre que la consommation animale.

(^{1a}) JO L 54 du 26.2.2011, p. 1.

(^{1b}) Directive 2001/82/CE du Parlement européen et du Conseil du 6 novembre 2001 instituant un code communautaire relatif aux médicaments vétérinaires (JO L 311 du 28.11.2001, p. 1), directive 2001/83/CE du Parlement européen et du Conseil du 6 novembre 2001 instituant un code communautaire relatif aux médicaments à usage humain (JO L 311 du 28.11.2001, p. 67), directive 93/42/CEE du Conseil du 14 juin 1993 relative aux dispositifs médicaux (JO L 169 du 12.7.1993, p. 1), directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (JO L 331 du 7.12.1998, p. 1) et règlement (CE) n° 1223/2009 du Parlement européen et du Conseil du 30 novembre 2009 relatif aux produits cosmétiques (JO L 342 du 22.12.2009, p. 59), selon le cas.

(²) Supprimer la ou les mentions inutiles.

(^{2a}) JO L 125 du 23.5.1996, p. 3.

(^{2b}) JO L 125 du 23.5.1996, p. 10.

L'importateur

Nom (en lettres capitales):

Adresse

Date:

Signature: