

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím		I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
	Telefonszám		I.3. Központi illetékes hatóság DEPARTMENT FOR ENVIRONMENT, FOOD AND RURAL AFFAIRS					
	I.5. Címzett Név Cím		I.4. Helyi illetékes hatóság					
	Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím					
	I.7. Származási ország, ISO-kód UNITED KINGDOM GB		I.8. Származási régió, Kód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Vámraktár Név Cím			
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép Közúti jármű Hajó Egyéb Vasúti teherkocsi		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
	Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:		I.17.					
	I.18. Az ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)			
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet Hűtött Fagyasztott		I.20. Mennyiség		I.22. Csomagok száma				
I.23. Plombaszám/Konténerszám				I.24. Csomagolás típusa				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében Harmadik ország ISO-kód			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy beléptetésre					
I.28. Áruk beazonosítása Faj (Tudományos megnevezés) A létesítmények engedélyszáma Előállító tüzem Nettó tömeg Tételszám								

ORSZÁG: EGYESÜLT KIRÁLYSÁG

II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma

II.b.

II. Egészségügyi információ

NYILATKOZAT

Alulírott kijelentem, hogy a fent említett köztes terméket be kívánom hozni az Európai Unióba, illetve át kívánom szállítani az Európai Unión keresztül, és az megfelel a köztes termék 142/2011/EU bizottsági rendelet (1^a) I. mellékletének 35. pontjában szereplő meghatározásának, és különösen kijelentem, hogy a köztes termék megfelel a következő feltételeknek:

(1) felhasználásának célja az alábbiak előállítása:

- (²) vagy [- gyógyszerek,]
- (²) és/vagy [- állatgyógyászati készítmények,]
- (²) és/vagy [- emberi vagy állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközök,]
- (²) és/vagy [- aktív beültethető orvostechnikai eszközök,]
- (²) és/vagy [- emberi vagy állatgyógyászati felhasználású in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök,]
- (²) és/vagy [- laboratóriumi reagensek,]
- (²) és/vagy [- kozmetikai termékek,]

(2) tervezési, átalakítási és gyártási szakasza kellő mértékben előrehaladott ahhoz, hogy az anyag közvetlenül vagy egy termék összetevőjeként alkalmas legyen az adott célra, kivéve, hogy még további gyártási vagy átalakítási lépéseket – mint például összekeverés, bevonás, összeállítás vagy csomagolás – igényel ahhoz, hogy az adott termékre vonatkozó uniós jogszabályoknak (^{1b}) megfelelően alkalmassá váljon a gyógyszerként, állatgyógyászati készítményként, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközként, aktív beültethető orvostechnikai eszközként, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközként, kozmetikai terméként, illetve laboratóriumi reagensként történő forgalomba hozatalra, illetve használatbavételre;

(3) az alábbi anyagból származik:

- (²) vagy [- olyan anyag, amely a 96/22/EK tanácsi irányelv (^{2a}) 1. cikke (2) bekezdésének d) pontja vagy a 96/23/EK tanácsi irányelv (^{2b}) 2. cikkének b) pontja értelmében illegális kezelésnek alávetett állatokból származhat,]
- (²) és/vagy [- vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak,]
- (²) és/vagy [- hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi részei:
 - i. olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;
 - ii. baromfifej;
 - iii. kérődzőktől különböző állatokból származó nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, ilyen állatokból származó szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket és az elülső és hátsó láb-tő-, valamint lábközépcsontokat;
 - iv. sertéssörte;
 - v. toll;]

II. rész: Bizonyítványozás

ORSZÁG: EGYESÜLT KIRÁLYSÁG

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vér útján átvihető betegség jelét nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban végzett ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt, a kérdőzöktől különböző állatokból származik;]</p> <p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok állati eredetű eledele és állati eredetű takarmány, vagy állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket tartalmazó takarmány, amelyet kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak takarmányozásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amely olyan élő állatokból származik, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p> <p>(²) és/vagy [- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. mézhéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal; ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: <ul style="list-style-type: none"> — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is; iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;] <p>(²) és/vagy [- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből származó állati melléktermékek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével;]</p> <p>(²) és/vagy [- a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;]</p> <p>(²) és/vagy [- az alábbi állatokból származó vagy azok által termelt termékek:</p> <ul style="list-style-type: none"> — víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták, — vízi vagy szárazföldi gerinctelenek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével, — a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;] 		

ORSZÁG: EGYESÜLT KIRÁLYSÁG

II. Egészségügyi adatok

II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma

II.b.

- (²) és/vagy [- az 1069/2009/EK rendelet 8. vagy 10. cikkében említettektől eltérő állatok és részeik,
- i. amelyek nem emberi fogyasztás céljára történt levágás vagy leölés során pusztultak el, beleértve a járványvédelmi okokból leölt állatokat;
 - ii. magzatok;
 - iii. nem tenyésztési célra szánt petesejtek, embriók és sperma; valamint
 - iv. tojásbélyében elpusztult baromfi;]

(²) és/vagy [- állati melléktermékek, kivéve az 1. és a 3. kategóriába tartozó anyagokat;]

(4) külső csomagolásán a következő feliratot tartalmazó címke van elhelyezve: »KIZÁRÓLAG GYÓGYSZEREKHEZ / ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEKHEZ / EMBERI ÉS ÁLLATGYÓGYÁSZATI FELHASZNÁLÁSÚ ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKHÖZ / AKTÍV BEÜLTETHETŐ ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKHÖZ / EMBERI ÉS ÁLLATGYÓGYÁSZATI FELHASZNÁLÁSÚ IN VITRO DIAGNOSZTIKAI ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKHÖZ / LABORATÓRIUMI REAGENSEKHEZ / KOZMETIKAI TERMÉKEKHEZ«, és a felhasználás egyetlen fázisában sem használják más célra az Európai Unión belül;

(5) a szállítmányt közvetlenül az e nyilatkozat I.12. rovatában megadott európai uniós rendeltetési helyre szállítják, azaz:

(²) vagy [egy gyógyszereket, állatgyógyászati készítményeket, emberi és állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközöket, aktív beültethető orvostechnikai eszközöket, emberi és állatgyógyászati felhasználású in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközöket, laboratóriumi reagenseket vagy kozmetikai termékeket előállító, az 1069/2009/EK rendelet 23. cikkének megfelelően nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe],

(²) vagy [egy, az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdése i) pontjának megfelelően engedélyezett létesítménybe vagy üzembe, ahonnan csak az e pont előző franciabekezdésében említett létesítménybe vagy üzembe szállítható.]

Megjegyzések

— I.19. rovat: adja meg a 91/496/EGK és a 97/78/EK tanácsi irányelveknek megfelelően az állategészségügyi határállomásokon ellenőrizendő termékek és állatok jegyzékéről szóló, 2007. április 17-i 2007/275/EK bizottsági határozat (HL L 116., 2007.5.4., 9. o.) szerinti, a Vámigazgatások Világszervezetének Harmonizált Rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód).

— I.25. rovat: Ipari felhasználás: bármilyen célra, az állati fogyasztás kivételével.

(^{1a}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.

(^{1b}) Az Európai Parlament és a Tanács 2001/82/EK irányelve (2001. november 6.) az állatgyógyászati készítmények közösségi kódexéről (HL L 311., 2001.11.28., 1. o.), az Európai Parlament és a Tanács 2001/83/EK irányelve (2001. november 6.) az emberi felhasználásra szánt gyógyszerek közösségi kódexéről (HL L 311., 2001.11.28., 67. o.), az Európai Tanács 93/42/EGK irányelve (1993. június 14.) az orvostechnikai eszközökről (HL L 169., 1993.7.12., 1. o.), az Európai Parlament és a Tanács 98/79/EK irányelve (1998. október 27.) az in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközökről (HL L 331., 1998.12.7., 1. o.), valamint az Európai Parlament és a Tanács 1223/2009/EK rendelete (2009. november 30.) a kozmetikai termékekről (HL L 342., 2009.12.22., 59. o.), értelemszerűen.

(²) A nem kívánt rész törlendő.

(^{2a}) HL L 125., 1996.5.23., 3. o.

(^{2b}) HL L 125., 1996.5.23., 10. o.

Importőr

Név (nyomatott betűvel):

Cím:

Dátum:

Aláírás: