

I dalis: Informacija apie išsiųstą siuntą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas		I.2. Sertifikato Numeris.		I.2.a.	
	Tel. Nr.		I.3. Centrinė kompetentinga institucija DEPARTMENT FOR ENVIRONMENT, FOOD AND RURAL AFFAIRS			
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas		I.4. Vietos kompetentinga institucija			
	Pašto kodas		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Vardas,pavarde Adresas			
	Tel. Nr.		Pašto indeksas Tel. Nr.			
	I.7. Kilmės šalis, ISO kodas UNITED KINGDOM GB	I.8. Kilmės regionas, Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas		I.12. Paskirties vieta Muitinės sandėliui Pavadinimas Adresas			
	Patvirtinimo numeris		Pašto kodas Patvirtinimo numeris			
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvežimo data			
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas Laivas Geležinkelio vagonas Kelių transporto priemonė Kita Identifikavimas: Dokumentu numeriai:		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.			
I.18. Prekės aprašymas			I.19. Prekės kodas (SS kodas)			
I.21. Produktų temperatūra Aplinkos Atšaldyta Užšaldyta		I.20. Kiekis		I.22. Pakuočių skaičius		
I.23. Plombos/tapyklos Nr.			I.24. Pakuotės tipas			
I.25. Prekės sertifikuotos šiam tikslui: Techninė paskirtis						
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį Trečioji šalis ISO kodas			I.27. Importui ar leisti įvežti į ES			
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Gamybos Įmone Grynasis svoris Partijos numeris Įmonių patvirtinimo numeris						

II. Informacija apie sveikumą

II.a. Sertifikato Nr

II.b.

DEKLARACIJA

Aš, toliau pasirašęs asmuo, pareiškiu, kad pirmiau minėtus tarpinius produktus ketinu importuoti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu, ir jie atitinka Komisijos reglamento (ES) Nr. 142/2011 (1a) I priedo 35 punkte nustatytą tarpinio produkto apibrėžtį, visų pirma, kad:

1) jie skirti gaminti:

- (2) arba [- vaistams,]
- (2) ir (arba) [- veterinariniams vaistams,]
- (2) ir (arba) [- medicininės ir veterinarinės paskirties medicinos prietaisams,]
- (2) ir (arba) [- aktyviesiems implantuojamiesiems medicinos prietaisams,]
- (2) ir (arba) [- medicininės ir veterinarinės paskirties *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisams,]
- (2) ir (arba) [- laboratoriniams reagentams,]
- (2) ir (arba) [- kosmetikos gaminiams,]

2) jų projektavimo, transformacijos ir gamybos etapai buvo sėkmingai užbaigti siekiant nustatyti, kad medžiaga tiesiogiai arba kaip sudedamoji dalis skirta tam produktui, išskyrus faktą, kad juos reikia toliau gaminti ar transformuoti, pavyzdžiui, maišyti, dengti dangą, surinkti ar pakuoti, kad jie būtų tinkami tiekti rinkai arba eksploatuoti kaip vaistai, veterinariniai vaistai, medicininės ir veterinarinės paskirties medicinos prietaisai, aktyvieji implantuojamieji medicinos prietaisai, medicininės ir veterinarinės paskirties *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisai, laboratoriniai reagentai ir kosmetikos gaminiai pagal Sąjungos teisės aktus (1b), taikomus tiems produktams, arba kaip laboratoriniai reagentai;

(3) jie gauti iš:

- (2) arba [- medžiagos, kuri galėjo būti gauta iš gyvūnų, kurie buvo neteisėtai gydomi, kaip apibrėžta Tarybos direktyvos 96/22/EB (2a) 1 straipsnio 2 dalies d punkte arba Tarybos direktyvos 96/23/EB (2b) 2 dalies b punkte,]
- (2) ir (arba) [- paskerstų gyvūnų skerdenų ir jų dalių arba, jei tai medžiojamieji gyvūnai, nužudytų gyvūnų kūnų arba jų dalių, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių,]
- (2) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus patikrinimą *ante mortem*, skerdenų ir jų dalių arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnų ir jų dalių:
 - i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nepasireiškė jokių žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymių, skerdenų arba kūnų ir jų dalių;
 - ii) naminių paukščių galvų;
 - iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailių ir odų, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragų ir pėdų, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnų ir pado kaulų;
 - iv) kiaulių šerių;
 - v) plunksnų,]

ŠALIS: JUNGTINĖ KARALYSTĖ

II Dalis: Sertifikavimas	II. Informacija apie sveikumą	II.a. Sertifikato Nr	II.b.
	(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokių žmonėms ar gyvūnams per kraują perduodamų užkrečiamų ligų požymių, kraujo, gauto iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]		
	(²) ir (arba) [- šalutinių gyvūninių produktų, gautų gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgus ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautas nuosėdas;]		
	(²) ir (arba) [- gyvūninių produktų arba maisto produktų, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]		
	(²) ir (arba) [- gyvūnų augintinių ėdalo ir gyvūninių pašarų arba pašarų, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]		
	(²) ir (arba) [- kraujo, placentos, vilnos, plunksnų, plaukų, ragų, kanopų drožlių ir žalio pieno, gautų iš gyvū gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per tą produktą gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymių;]		
	(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškė jokių žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymių, ir tokių gyvūnų dalių;]		
	(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutinių produktų iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]		
	(²) ir (arba) [- medžiagų, gautų iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per tą medžiagą gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymių: i) vėžiagyvių kriauklių su minkštuoju audiniu ar mėsa; ii) iš sausumos gyvūnų gautų medžiagų: — peryklų šalutinių produktų, — kiaušinių, — kiaušinių šalutinių produktų, įskaitant kiaušinių lukštus; iii) dėl komercinių priežasčių nužudytų vienadienių viščiukų;]		
	(²) ir (arba) [- vandens ar sausumos bestuburių šalutinių gyvūninių produktų, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis;]		
	(²) ir (arba) [- <i>Rodentia</i> ir <i>Lagomorpha</i> zoologinių būrių gyvūnų ir jų dalių, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a punkto iii, iv ir v papunkčiuose nurodytas 1 kategorijos medžiagas ir 9 straipsnio a–g punktuose nurodytas 2 kategorijos medžiagas;]		
	(²) ir (arba) [- produktų, gautų iš arba išskirtų: — vandens gyvūnų, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalių, — vandens ir sausumos bestuburių, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis, — <i>Rodentia</i> ir <i>Lagomorpha</i> zoologinių būrių gyvūnų ir jų dalių, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a punkto iii, iv ir v papunkčiuose nurodytas 1 kategorijos medžiagas ir 9 straipsnio a–g punktuose nurodytas 2 kategorijos medžiagas;]		

ŠALIS: JUNGTINĖ KARALYSTĖ

II. Informacija apie sveikumą	II.a. Serifikato Nr	II.b.
<p>(²) <i>ir (arba)</i> [- gyvūnų ir jų dalių, išskyrus nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 ar 10 straipsniuose,</p> <p>i) nugaišusių, o ne paskerstų ar nužudytų vartoti žmonėms, įskaitant ligos kontrolės tikslais nužudytus gyvūnus;</p> <p>ii) vaisių;</p> <p>iii) kiaušialąsčių, embrionų ir spermos, neskirtų veisimui; ir</p> <p>iv) negyvų neišsiritusių naminių paukščių jauniklių;]</p> <p>(²) <i>ir (arba)</i> [- šalutinių gyvūninių produktų, išskyrus 1 kategorijos ir 3 kategorijos medžiagas;]</p> <p>(4) išorinė pakuotė paženklinta „TIK VAISTAMS / VETERINARINIAMS VAISTAMS / MEDICININĖS IR VETERINARINĖS PASKIRTIES MEDICINOS PRIETAISAMS / AKTYVIESIEMS IMPLANTUOJAMIESIEMS MEDICINOS PRIETAISAMS / MEDICININĖS IR VETERINARINĖS PASKIRTIES <i>IN VITRO</i> DIAGNOSTIKOS MEDICINOS PRIETAISAMS / LABORATORINIAMS REAGENTAMS / KOSMETIKOS GAMINIAMS“ ir jie nėra skirti būti pakeisti jokių etapų Sąjungoje naudoti kitais tikslais;</p> <p>(5) Siunta siunčiama tiesiai į paskirties vietą Europos Sąjungoje, nurodytą šios deklaracijos I.12 langelyje, kuri yra:</p> <p>(²) <i>arba</i> [vaistų, veterinarinių vaistų, medicininės ir veterinarinės paskirties medicinos prietaisų, aktyviųjų implantuojamųjų medicinos prietaisų, medicininės ir veterinarinės paskirties <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų, laboratorinių reagentų ir kosmetikos gaminių gamybos įmonė ar gamykla, užregistruota pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 23 straipsnį],</p> <p>(²) <i>arba</i> [įmonė ar gamykla, patvirtinta pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies i punktą, iš kurios jie gali būti siunčiami į šio punkto ankstesniame papunktyje nurodytą įmonę ar gamyklą.]</p>		
Pastabos		
— I.19 langelis. Naudoti atitinkamą Suderintos sistemos (SS) kodą pagal 2007 m. balandžio 17 d. Komisijos sprendimą 2007/275/EB dėl gyvūnų ir produktų, kurie pagal Tarybos direktyvas 91/496/EEB ir 97/78/EB turi būti patikrinti pasienio kontrolės postuose, sąrašų (OL L 116, 2007 5 4, p. 9)		
— I.25 langelis. Techninė paskirtis: bet kuri paskirtis, išskyrus šerti gyvūnams.		
^(1a) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.		
^(1b) Atitinkamai, 2001 m. lapkričio 6 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2001/82/EB dėl Bendrijos kodekso, reglamentuojančio veterinarinius vaistus (OL L 311, 2001 11 28), 2001 m. lapkričio 6 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2001/83/EB dėl Bendrijos kodekso, reglamentuojančio žmonėms skirtus vaistus (OL L 311, 2001 11 28, p. 67), 1993 m. birželio 14 d. Tarybos direktyva 93/42/EEB dėl medicinos prietaisų (OL L 169, 1993 7 12, p. 1) ir 1998 m. spalio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 98/79/EB dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų (OL L 331, 1998 12 7, p. 1), taip pat 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių (OL L 342, 2009 12 22, p. 59).		
⁽²⁾ Nereikalingą įrašą išbraukti.		
^(2a) OL L 125, 1996 5 23, p. 3.		
^(2b) OL L 125, 1996 5 23, p. 10.		
Importuotojas		
Pavadinimas (vardas, pavardė) (didžiosiomis raidėmis)	Adresas	
Data	Parašas	