

Del I: Podrobnosti odpremljene pošiljke

| | | | | | |
|---|--|---|--|------------------------------------|--|
| I.1. Pošiljatelj Ime Naslov | | I.2. Referenčna številka spričevala | | I.2.a. | |
| Tel. | | I.3. Osrednji pristojni organ DEPARTMENT FOR ENVIRONMENT, FOOD AND RURAL AFFAIRS | | | |
| I.5. Prejemnik Ime Naslov | | I.6. Oseba v EU, odgovorna za tovor Ime Naslov | | | |
| Poštna številka Tel. | | Poštna številka Tel. | | | |
| I.7. Država izvora, Oznaka ISO UNITED KINGDOM GB | | I.8. Regija izvora, Oznaka | | I.9. Namembna država Oznaka ISO | |
| I.11. Kraj izvora Ime Naslov | | I.10. Namembna regija Oznaka | | | |
| I.11. Kraj izvora Ime Naslov | | I.12. Namembni kraj Carinsko skladišče Ime Naslov | | | |
| I.13. Kraj natovarjanja Naslov | | I.12. Namembni kraj Carinsko skladišče Ime Naslov | | | |
| I.15. Prevozno sredstvo Letalo Cestno prevozno sredstvo Ladja Železniški vagon Drugo Identifikacija: Dokumentarne reference: | | I.14. Datum pošiljanja | | | |
| I.18. Opis blaga | | I.16. Mejna kontrolna točka vstopa v EU | | | |
| I.21. Temperatura proizvodov Pri prostorski temperaturi Ohlajeni Zamrznjeni | | I.17. | | I.19. Oznaka blaga (oznaka HS) | |
| I.23. Številka zalivke/zabojnika | | I.20. Količina | | I.22. Število pakiranj | |
| I.25. Blago s spričevalom za: Tehnična uporaba | | I.24. Vrsta pakiranja | | | |
| I.26. Za tranzit v tretjo državo čez EU Tretja država ISO koda | | I.27. Za uvoz ali vstop v EU | | | |
| I.28. Identifikacija blaga Vrsta (znanstvena ime) Številka odobritve obratov Proizvodni obrat Neto masa Serijska številka | | | | | |

Država: Združeno kraljestvo

II.a. Referenčna številka spričevala

II.b.

II. Podatki o zdravstvenem stanju

IZJAVA

Spodaj podpisani izjavljam, da nameravam zgoraj navedeni vmesni proizvod uvoziti v Evropsko unijo ali da je načrtovan njegov tranzit skozi Evropsko unijo, pri čemer navedeni proizvod ustreza opredelitvi iz točke 35 Priloge I k Uredbi Komisije (EU) št. 142/2011 ^(1a) ter zanj zlasti velja, da:

(1) je namenjen za proizvodnjo:

- (²) *bodisi* [- zdravil,]
- (²) *in/ali* [- zdravil za uporabo v veterinarski medicini,]
- (²) *in/ali* [- medicinskih pripomočkov za medicinske in veterinarske namene,]
- (²) *in/ali* [- aktivnih vsadljivih medicinskih pripomočkov,]
- (²) *in/ali* [- *in vitro* diagnostičnih medicinskih pripomočkov za medicinske in veterinarske namene,]
- (²) *in/ali* [- laboratorijskih reagentov,]
- (²) *in/ali* [- kozmetičnih izdelkov;]

(2) so se faze oblikovanja, predelave in proizvodnje ustrezno zaključile, da lahko snov neposredno ustreza proizvodu za navedeni namen ali njegovemu delu, razen tega, da je potrebna nadaljnja proizvodnja ali transformacija, na primer mešanje, premazovanje, sestavljanje ali pakiranje, da bo ustrezala za dajanje na trg ali dajanje v uporabo kot zdravilo, zdravilo za uporabo v veterinarski medicini, medicinski pripomoček za medicinske in veterinarske namene, aktivni vsadljivi medicinski pripomoček, *in vitro* diagnostični medicinski pripomoček za medicinske in veterinarske namene ali kozmetični izdelek v skladu z zakonodajo Unije ^(1b), ki se uporablja za navedene proizvode, ali kot laboratorijski reagent;

(3) je pridobljen iz:

- (²) *bodisi* [- snovi, ki lahko izvirajo iz živali, ki so bile predmet nezakonite uporabe snovi, kot je opredeljena v členu 1(2)(d) Direktive Sveta 96/22/ES ^(2a) ali členu 2(b) Direktive Sveta 96/23/ES ^(2b)];]
- (²) *in/ali* [- trupov in delov zaklanih živali ali, če gre za divjad, trupov ali delov uplenjenih živali, ki so primerni za prehrano ljudi v skladu z zakonodajo Unije, vendar niso namenjeni za prehrano ljudi iz komercialnih razlogov;]
- (²) *in/ali* [- trupov in naslednjih delov, pridobljenih iz živali, ki so bile zaklane v klavnici in so bile ocenjene kot primerne za zakol za prehrano ljudi na podlagi pregleda pred zakolom, ali trupov in naslednjih delov divjadi, ki je bila uplenjena za prehrano ljudi v skladu z zakonodajo Unije:
 - (i) trupov in delov živali, ki so zavrjeni kot neprimerni za prehrano ljudi v skladu z zakonodajo Unije, pri čemer živali niso kazale nobenih znakov bolezni, prenosljivih na ljudi ali živali;
 - (ii) glav perutnine;
 - (iii) kož, vključno z obrezki in cepljenci, rogov in spodnjih delov okončin, vključno s prstnimi členki, karpalnimi in metakarpalnimi kostmi, tarzalnimi in metatarzalnimi kostmi, živali, razen prežvekovalcev;
 - (iv) prašičjih ščetin;
 - (v) perja;]

Del II: Certificiranje

| Del II: Certificiranje | II. Podatki o zdravstvenem stanju | II.a. Referenčna številka spričevala | II.b. |
|------------------------|-----------------------------------|---|-------|
| | | <p>(²) <i>in/ali</i> [- krvi živali, ki niso kazale nobenih znakov bolezni, prenosljivih na ljudi ali živali prek krvi, pridobljene iz živali, razen prežvekovalcev, ki so bile zaklane v klavnici, potem ko so bile ocenjene kot primerne za zakol za prehrano ljudi na podlagi pregleda pred zakolom v skladu z zakonodajo Unije;]</p> <p>(²) <i>in/ali</i> [- živalskih stranskih proizvodov, pridobljenih pri proizvodnji proizvodov, namenjenih za prehrano ljudi, vključno z razmaščenimi kostmi, ocvirki ter blatom iz centrifug in separatorjev od predelave mleka;]</p> <p>(²) <i>in/ali</i> [- proizvodov živalskega izvora ali živil, ki vsebujejo proizvode živalskega izvora, ki niso več namenjeni za prehrano ljudi iz komercialnih razlogov ali zaradi težav pri proizvodnji ali napak pri pakiranju ali drugih napak, ki ne predstavljajo tveganja za javno zdravje ali zdravje živali;]</p> <p>(²) <i>in/ali</i> [- hrane za hišne živali in krme živalskega izvora ali krme, ki vsebuje živalske stranske proizvode ali pridobljene proizvode, ki niso več namenjeni za krmo iz komercialnih razlogov ali zaradi težav pri proizvodnji ali napak pri pakiranju ali drugih napak, ki ne predstavljajo tveganja za javno zdravje ali zdravje živali;]</p> <p>(²) <i>in/ali</i> [- krvi, placente, volne, perja, dlake, rogov, kosov spodnjih delov okončin in surovega mleka, pridobljenih iz živih živali, ki niso kazale nobenih znakov bolezni, prenosljivih na ljudi ali živali prek navedenega proizvoda;]</p> <p>(²) <i>in/ali</i> [- vodnih živali in delov takšnih živali, razen morskih sesalcev, ki niso kazale nobenih znakov bolezni, prenosljivih na ljudi ali živali;]</p> <p>(²) <i>in/ali</i> [- živalskih stranskih proizvodov iz vodnih živali, ki izvirajo iz objektov ali obratov za proizvodnjo proizvodov za prehrano ljudi;]</p> <p>(²) <i>in/ali</i> [- naslednjih snovi, ki izvirajo iz živali, ki niso kazale nobenih znakov bolezni, prenosljivih na ljudi ali živali prek navedenih snovi:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) lupin lupinarjev z mehkim tkivom ali mesom; (ii) naslednjih snovi, pridobljenih iz kopenskih živali: <ul style="list-style-type: none"> — stranskih proizvodov valilnic, — jajc, — jajčnih stranskih proizvodov, vključno z jajčnimi lupinami; (iii) enodnevnih piščancev, usmrčenih iz komercialnih razlogov;] <p>(²) <i>in/ali</i> [- živalskih stranskih proizvodov iz vodnih ali kopenskih nevretenčarjev, razen patogenih vrst za ljudi ali živali;]</p> <p>(²) <i>in/ali</i> [- živali in delov teh živali, ki spadajo v živalska reda Rodentia in Lagomorpha, razen snovi kategorije 1 iz člena 8(a)(iii), (iv) in (v) in snovi kategorije 2 iz člena 9(a) do (g) Uredbe (ES) št. 1069/2009;]</p> <p>(²) <i>in/ali</i> [- proizvodov, ki se pridobijo ali nastanejo iz:</p> <ul style="list-style-type: none"> — vodnih živali in delov takšnih živali, razen morskih sesalcev, ki niso kazale nobenih znakov bolezni, prenosljivih na ljudi ali živali; — vodnih ali kopenskih nevretenčarjev, razen patogenih vrst za ljudi ali živali; — živali in delov teh živali, ki spadajo v živalska reda Rodentia in Lagomorpha, razen snovi kategorije 1 iz člena 8(a)(iii), (iv) in (v) in snovi kategorije 2 iz člena 9(a) do (g) Uredbe (ES) št. 1069/2009;] | |

Država: Združeno kraljestvo

II.a. Referenčna številka spričevala

II.b.

II. Podatki o zdravstvenem stanju

- (²) *in/ali* [- naslednjih živali in delov živali, razen tistih iz člena 8 ali člena 10 Uredbe (ES) št. 1069/2009:
- (i) ki so umrle, ne da bi bile zaklane ali usmrčene za prehrano ljudi, vključno z živalmi, usmrčenimi za namene obvladovanja bolezni;
 - (ii) fetusov;
 - (iii) jajčnih celic, zarodkov in semena, ki niso namenjeni za vzrejne namene, in
 - (iv) mrtve perutnine v jajčni lupini;]
- (²) *in/ali* [- živalskih stranskih proizvodov, razen snovi kategorije 1 ali kategorije 3;]
- (4) je zunanje pakiranje opremljeno z oznako z navedbo „SAMO ZA ZDRAVILA / ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI / MEDICINSKE PRIPOMOČKE ZA MEDICINSKE IN VETERINARSKÉ NAMENE / AKTIVNE VSADLJIVE MEDICINSKE PRIPOMOČKE / IN VITRO DIAGNOSTIČNE MEDICINSKE PRIPOMOČKE ZA MEDICINSKE IN VETERINARSKÉ NAMENE / LABORATORIJSKE REAGENTE / KOZMETIČNE IZDELKE“ in proizvod ni namenjen za preusmeritev na kateri koli stopnji za katero koli drugo uporabo v Evropski uniji;
- (5) bo pošiljka prepeljana neposredno v namembni kraj v Evropski uniji iz točke I.12. te izjave, ki je:
- (²) *bodisi* [obrat ali objekt za proizvodnjo zdravil, zdravil za uporabo v veterinarski medicini, medicinskih pripomočkov za medicinske in veterinarske namene, aktivnih vsadljivih medicinskih pripomočkov, *in vitro* diagnostičnih medicinskih pripomočkov za medicinske in veterinarske namene, laboratorijskih reagentov ali kozmetičnih izdelkov, ki je bil registriran v skladu s členom 23 Uredbe (ES) št. 1069/2009,]
- (²) *ali* [obrat ali objekt, odobren v skladu s členom 24(1)(i) Uredbe (ES) št. 1069/2009, iz katerega se proizvodi lahko odprejijo samo v obrat ali objekt iz prejšnje alineje te točke.]

Opombe

— Rubrika I.19.: uporabite ustrezno oznako harmoniziranega sistema (HS) v skladu z Odločbo Komisije 2007/275/ES z dne 17. aprila 2007 o seznamih živali in proizvodov, ki jih je treba pregledati na mejnih kontrolnih točkah v skladu z direktivama Sveta 91/496/EGS in 97/78/ES (UL L 116, 4.5.2007, str. 9).

— Rubrika I.25.: tehnična uporaba: katera koli uporaba, razen za prehrano živali.

(^{1a}) UL L 54, 26.2.2011, str. 1.

(^{1b}) Direktiva 2001/82/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 6. novembra 2001 o zakoniku Skupnosti o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini (UL L 311, 28.11.2001, str. 1), Direktiva 2001/83/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 6. novembra 2001 o zakoniku Skupnosti o zdravilih za uporabo v humani medicini (UL L 311, 28.11.2001, str. 67), Direktiva Sveta 93/42/EGS z dne 14. junija 1993 o medicinskih pripomočkih (UL L 169, 12.7.1993, str. 1), Direktiva 98/79/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 27. oktobra 1998 o *in vitro* diagnostičnih medicinskih pripomočkih (UL L 331, 7.12.1998, str. 1) in Uredba (ES) št. 1223/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 30. novembra 2009 o kozmetičnih izdelkih (UL L 342, 22.12.2009, str. 59), kot je ustrezno.

(²) Neustrezno črtajte.

(^{2a}) UL L 125, 23.5.1996, str. 3.

(^{2b}) UL L 125, 23.5.1996, str. 10.

Uvoznik

Ime (z velikimi tiskanimi črkami):

Naslov:

Datum:

Podpis: