

<b>Del I: Närmare uppgifter om sändningen</b>	I.1. Avsändare Namn Adress		I.2. Intygets referensnummer		I.2.a.	
	Tfn		I.3. Central behörig myndighet DEPARTMENT FOR ENVIRONMENT, FOOD AND RURAL AFFAIRS			
	I.5. Mottagare Namn Adress		I.6. Person med ansvar för sändningen i EU Namn Adress			
	Postnr Tfn		Postnr Tfn			
	I.7. Ursprungsland, ISO-kod UNITED KINGDOM GB	I.8. Ursprungsregion, Kod	I.9. Bestämmelseland	ISO-kod	I.10. Bestämmelseregion	Kod
	I.11. Ursprungsort Namn Adress		I.12. Bestämmeort Tullager Namn Adress			
	Godkännande nr		Postnr Godkännande nr			
	I.13. Lastningsort Adress		I.14. Datum för avresa			
	I.15. Transportmedel Flyg Fartyg Järnvägsvagn Vägtransport Övriga		I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU			
	Identifikation: Dokumentreferens:		I.17.			
I.18. Beskrivning av varan			I.19. Varukod (HS)			
I.21. Temperatur Rumstemperatur Kyld Fryst		I.20. Kvantitet		I.22. Antal förpackningar		
I.23. Förseglingsnummer/containernummer			I.24. Typ av förpackning			
I.25. Varorna intygas vara avsedda som/för: Teknisk bruk						
I.26. För transitering till tredjeländer genom EU Tredje land ISO-kod		I.27. För import och införsel till EU				
I.28. Identifiering av varorna Arter (vetenskapligt namn) Godkännandennummer för anläggningar Tillverkningsanläggning Nettovikt Partinummer						

LAND: FÖRENADE KUNGARIKET

II. Hälsoinformation

II.a. Intygets referensnummer

II.b.

**FÖRSÄKRAN**

Härmed intygar jag att jag avser att importera ovannämnda mellanprodukt till Europeiska unionen eller att den ska transiteras genom Europeiska unionen, att den uppfyller definitionen av mellanprodukt i punkt 35 i bilaga I till kommissionens förordning (EU) nr 142/2011 <sup>(1a)</sup> samt att den uppfyller följande krav:

1. Den är avsedd för tillverkning av

- (<sup>2</sup>) *antingen* [- läkemedel,]
- (<sup>2</sup>) *och/eller* [- veterinärmedicinska läkemedel,]
- (<sup>2</sup>) *och/eller* [- medicintekniska produkter för medicinska och veterinära ändamål,]
- (<sup>2</sup>) *och/eller* [- aktiva medicintekniska produkter för implantation,]
- (<sup>2</sup>) *och/eller* [- medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik för medicinska och veterinära ändamål,]
- (<sup>2</sup>) *och/eller* [- laboratoriereagenser,]
- (<sup>2</sup>) *och/eller* [- kosmetiska produkter.]

2. Den har kommit så långt i utformnings-, omvandlings- och framställningsprocessen att materialet kan anses som en framställd produkt och användas som en sådan antingen direkt eller som komponent i en sådan produkt, bortsett från att den behöver framställas eller omvandlas ytterligare, t.ex. blandas, ytbehandlas, sättas ihop eller förpackas för att produkten ska vara lämplig att släppas ut på marknaden eller tas i bruk som läkemedel, veterinärmedicinskt läkemedel, medicinteknisk produkt för medicinska och veterinära ändamål, aktiv medicinteknisk produkt för implantation, medicinteknisk produkt för in vitro-diagnostik för medicinska och veterinära ändamål eller kosmetisk produkt i enlighet med tillämplig EU-lagstiftning <sup>(1b)</sup> för dessa produkter eller som laboratoriereagens.

3. Den härrör från följande:

- (<sup>2</sup>) *antingen* [- Material som kan komma från djur som varit föremål för illegal behandling enligt definitionen i artikel 1.2 d i rådets direktiv 96/22/EG <sup>(2a)</sup> eller artikel 2 b i rådets direktiv 96/23/EG <sup>(2b)</sup>.]
- (<sup>2</sup>) *och/eller* [- Slaktkroppar och delar av djur som slaktats, eller kroppar eller delar av vilt som nedlagts, och som enligt unionslagstiftningen är tjänliga som livsmedel, men som av kommersiella skäl inte är avsedda att användas som livsmedel.]
- (<sup>2</sup>) *och/eller* [- Slaktkroppar och följande delar från djur som har slaktats i ett slakteri och som har genomgått en besiktning före slakt där de befunnits vara lämpade för slakt för att användas som livsmedel, eller kroppar och följande delar från vilt som nedlagts för att användas som livsmedel i enlighet med unionslagstiftningen:
  - i) Slaktkroppar eller kroppar och delar av djur som förklarats otjänliga som livsmedel enligt unionslagstiftningen, men som inte visat några tecken på sjukdomar som kan överföras till människor eller djur.
  - ii) Huvuden av fjäderfä.
  - iii) Hudar och skinn, inklusive material från putsning och spaltning, horn och gångbenets distala delar, inklusive falangben, karpalben och metakarpalben, tarsalben och metatarsalben från andra arter än idisslare.
  - iv) Svinborst.
  - v) Fjädrar.]

Del II: Intyg

LAND: FÖRENADE KUNGARIKET

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a. Intygets referensnummer	II.b.
	<p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Blod från djur som inte visat några tecken på sjukdomar som kan överföras till människor eller djur via blod, som härrör från andra djur än idisslare som har slaktats i ett slakteri efter det att de genomgått en besiktning före slakt där de befunnits vara lämpade för slakt för att användas som livsmedel i enlighet med unionslagstiftningen.]</p> <p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Animaliska biprodukter som uppstår vid framställning av produkter som är avsedda att användas som livsmedel, t.ex. avfettade ben, fettgrevar och slam från centrifugering eller separering i samband med behandling av mjölk.]</p> <p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Produkter av animaliskt ursprung eller livsmedel som innehåller produkter av animaliskt ursprung, som inte längre är avsedda för användning som livsmedel, antingen av kommersiella skäl eller på grund av tillverkningsproblem eller förpackningsdefekter eller andra defekter som inte innebär någon risk för människors eller djurs hälsa.]</p> <p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Foder för sällskapsdjur och foder av animaliskt ursprung eller foder som innehåller animaliska biprodukter eller därav framställda produkter som inte längre är avsedda för utfodring av djur, antingen av kommersiella skäl eller på grund av tillverkningsproblem eller förpackningsdefekter eller andra defekter som inte innebär någon risk för människors eller djurs hälsa.]</p> <p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Blod, efterbörder, ull, fjädrar, hår, horn, klöv- och hovspån samt obehandlad mjölk från levande djur som inte visat några tecken på sjukdomar som kan överföras till människor eller djur via denna produkt.]</p> <p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Vattenlevande djur och delar av sådana djur, med undantag av havslevande däggdjur, som inte visat några tecken på sjukdomar som kan överföras till människor eller djur.]</p> <p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Animaliska biprodukter från vattenlevande djur från anläggningar som tillverkar produkter som är avsedda att användas som livsmedel.]</p> <p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Följande material från djur som inte har visat några tecken på sjukdomar som kan överföras till människor eller djur via detta material:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) Skäl från skaldjur med mjuka vävnader eller kött.</li> <li>ii) Från landlevande djur: <ul style="list-style-type: none"> <li>— Biprodukter från kläckerier.</li> <li>— Ägg.</li> <li>— Biprodukter från ägg, inbegripet äggskal.</li> </ul> </li> <li>iii) Dagsgamla kycklingar som avlivats av kommersiella skäl.]</li> </ul> <p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Animaliska biprodukter från andra ryggradslösa vattenlevande eller landlevande djur än arter som är patogena för människor eller djur.]</p> <p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Djur eller delar av sådana, som tillhör de zoologiska ordningarna <i>Rodentia</i> och <i>Lagomorpha</i>, med undantag av kategori 1-material enligt artikel 8 a iii, iv och v och kategori 2-material enligt artikel 9 a–g i förordning (EG) nr 1069/2009.]</p> <p>(<sup>2</sup>) och/eller [- Produkter som härrör från eller framställts av</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— vattenlevande djur och delar av sådana djur, med undantag av havslevande däggdjur, som inte visat några tecken på sjukdomar som kan överföras till människor eller djur,</li> <li>— andra ryggradslösa vattenlevande eller landlevande djur än arter som är patogena för människor eller djur,</li> <li>— djur eller delar av sådana, som tillhör de zoologiska ordningarna <i>Rodentia</i> och <i>Lagomorpha</i>, med undantag av kategori 1-material enligt artikel 8 a iii, iv och v och kategori 2-material enligt artikel 9 a–g i förordning (EG) nr 1069/2009.]</li> </ul>		

LAND: FÖRENADE KUNGARIKET

II. Hälsainformation

II.a. Intygets referensnummer

II.b.

- (<sup>2</sup>) och/eller [- Djur eller delar av djur, utom sådana som avses i artikel 8 eller artikel 10 i förordning (EG) nr 1069/2009,
- i) som dött på annat sätt än genom att slaktas eller nedläggas för att användas som livsmedel, inklusive djur som avlivats som ett led i sjukdomsbekämpning,
  - ii) foster,
  - iii) ägg, embryon och sperma som inte är avsedda för avelsändamål, och
  - iv) fjäderfä som dött i äggen före kläckning.]

(<sup>2</sup>) och/eller [- Animaliska biprodukter som inte är kategori 1-material eller kategori 3-material.]

4. Ytterförpackningen har märkts med texten "ENDAST FÖR LÄKEMEDEL/VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL/MEDICINTEKNISKA PRODUKTER FÖR MEDICINSKA OCH VETERINÄRA ÄNDAMÅL/AKTIVA MEDICINTEKNISKA PRODUKTER FÖR IMPLANTATION/MEDICINTEKNISKA PRODUKTER FÖR IN VITRO-DIAGNOSTIK FÖR MEDICINSKA OCH VETERINÄRA ÄNDAMÅL/LABORATORIEREAGENSER/KOSMETISKA PRODUKTER" och den är inte i något led avsedd att användas för andra ändamål i Europeiska unionen.

5. Sändningen kommer att transporteras direkt till den bestämmelseort i Europeiska unionen som anges i fält I.12 i denna försäkran, nämligen

(<sup>2</sup>) antingen [en anläggning för framställning av läkemedel, veterinärmedicinska läkemedel, medicintekniska produkter för medicinska och veterinära ändamål, aktiva medicintekniska produkter för implantation, medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik för medicinska och veterinära ändamål, laboratoriereagenser eller kosmetiska produkter som har registrerats i enlighet med artikel 23 i förordning (EG) nr 1069/2009.]

(<sup>2</sup>) eller [en anläggning som har godkänts i enlighet med artikel 24.1 i i förordning (EG) nr 1069/2009, varifrån de endast får avsändas till en sådan anläggning som avses i föregående strecksats.]

**Anmärkningar**

— Fält I.19: Ange lämplig kod enligt Harmoniserade systemet (HS) i enlighet med kommissionens beslut 2007/275/EG av den 17 april 2007 om förteckningar över djur och produkter som skall undersökas vid gränskontrollstationer enligt rådets direktiv 91/496/EEG och 97/78/EG (EUT L 116, 4.5.2007, s. 9).

— Fält I.25: Tekniskt bruk: Varje annan användning än användning som foder.

(<sup>1a</sup>) EUT L 54, 26.2.2011, s. 1.

(<sup>1b</sup>) Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskapsregler för veterinärmedicinska läkemedel (EGT L 311, 28.11.2001, s. 1), Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/83/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskapsregler för humanläkemedel (EGT L 311, 28.11.2001, s. 67), rådets direktiv 93/42/EEG av den 14 juni 1993 om medicintekniska produkter (EGT L 169, 12.7.1993, s. 1), Europaparlamentets och rådets direktiv 98/79/EG av den 27 oktober 1998 om medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik (EGT L 331, 7.12.1998, s. 1) respektive Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1223/2009 av den 30 november 2009 om kosmetiska produkter (EUT L 342, 22.12.2009, s. 59).

(<sup>2</sup>) Stryk det som inte är tillämpligt.

(<sup>2a</sup>) EGT L 125, 23.5.1996, s. 3.

(<sup>2b</sup>) EGT L 125, 23.5.1996, s. 10.

**Importör**

Namn (med versaler):

Adress:

Datum:

Underskrift: