



I.27 Beskrivning av sändningen					
<b>1</b>	<b>KN-nr</b>	Typ av vara	Typ av behandling	Nettovikt	Antal förpackningar
	Typ av förpackning	Partinr	Produktionsdatum		Slutkonsument <input type="checkbox"/>
<b>2</b>	<b>KN-nr</b>	Typ av vara	Typ av behandling	Nettovikt	Antal förpackningar
	Typ av förpackning	Partinr	Produktionsdatum		Slutkonsument <input type="checkbox"/>
<b>3</b>	<b>KN-nr</b>	Typ av vara	Typ av behandling	Nettovikt	Antal förpackningar
	Typ av förpackning	Partinr	Produktionsdatum		Slutkonsument <input type="checkbox"/>
<b>4</b>	<b>KN-nr</b>	Typ av vara	Typ av behandling	Nettovikt	Antal förpackningar
	Typ av förpackning	Partinr	Produktionsdatum		Slutkonsument <input type="checkbox"/>
<b>5</b>	<b>KN-nr</b>	Typ av vara	Typ av behandling	Nettovikt	Antal förpackningar
	Typ av förpackning	Partinr	Produktionsdatum		Slutkonsument <input type="checkbox"/>

<b>Del II: Intyg</b>	<p><b>II. Hälsoinformation</b></p> <p>Jag, .....</p> <p>(<i>importörens namn, adress och fullständiga uppgifter</i>) som ansvarar för införsel till unionen av den sändning av sammansatta produkter som beskrivs i del I, intygat att de sammansatta produkter som åtföljs av detta intyg</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>uppfyller de tillämpliga krav som avses i artikel 126.2 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625,</li> <li>inte behöver lagras eller transporteras under kontrollerade temperaturförhållanden,</li> <li>inte innehåller något annat bearbetat kött än gelatin, kollagen eller högförädlade produkter som avses i avsnitt XVI i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</li> <li>innehåller följande ingredienser av vegetabiliskt ursprung och bearbetade produkter av animaliskt ursprung<sup>(2)</sup>: .....</li> <li>innehåller bearbetade produkter av animaliskt ursprung som omfattas av kraven i bilaga III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och som kommer från följande godkända anläggning<sup>(3)</sup>: .....</li> <li>innehåller bearbetade produkter av animaliskt ursprung med ursprung i tredjeländer eller regioner i dessa som har tillstånd att exportera bearbetade produkter av animaliskt ursprung till unionen enligt förteckningen i kommissionens beslut 2011/163/EU<sup>A</sup>,</li> <li>har sitt ursprung i tredjeländer eller regioner i dessa som har tillstånd att exportera köttprodukter, mjölkprodukter, råmjölkbaserade produkter, fiskeriprodukter eller äggprodukter till unionen på grundval av unionens djur- och folkhälsokrav och som förtecknas för minst en av dessa produkter av animaliskt ursprung enligt genomförandeakter som kommissionen antagit i enlighet med artikel 127.2 i förordning (EU) 2017/625 och en förteckning över tredjeländer och territorier som kommissionen antagit i enlighet med artikel 230.1 i förordning (EU) 2016/429,</li> <li>har framställts på en anläggning som uppfyller hygienstandarder som konstaterats vara likvärdiga med dem som krävs enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004<sup>B</sup>,</li> <li>har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005<sup>C</sup> och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006<sup>D</sup> inte överskrids,</li> <li>innehåller mjölkprodukter som har genomgått en särskild riskreducerande behandling som minst motsvarar en av de behandlingar som anges i kolumn B i tabellen i bilaga XXVII till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692<sup>E(4)</sup>,</li> <li>innehåller äggprodukter som har genomgått en särskild riskreducerande behandling som minst motsvarar en av de behandlingar som anges i tabellen i bilaga XXVIII till delegerad förordning (EU) 2020/692<sup>(4)</sup>.</li> </ol> <p><b>Anmärkningar</b></p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p>
	<p>Datum</p> <p>Stämpel</p>

(2) Ange för varje ingrediens i fallande ordning efter vikt, typ av ingrediens och procentandel.

(3) Ange godkännandenummer för den eller de anläggningar som har framställt de bearbetade produkter av animaliskt ursprung som ingår i den sammansatta produkten och det land där den godkända anläggningen är belägen, enligt artikel 4.2 i förordning (EG) nr 853/2004, och som anges av den importerande livsmedelsföretagaren.

(4) Stryk det som inte är tillämpligt.

(5) Importör: Företrädare för den importerande livsmedelsföretagaren enligt artikel 14.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/625.

A Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

D Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

E Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).