

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

II. Hälsoinformation

Jag

(importörens namn, adress och fullständiga uppgifter)

som företrädare för den livsmedelsföretagare som för in den sändning av sammansatta produkter som beskrivs i del I till unionen, intygar att de sammansatta produkter som åtföljs av detta intyg

1. uppfyller de tillämpliga krav som avses i artikel 126.2 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625,
2. inte behöver lagras eller transporteras under kontrollerad temperatur, såvida inte den lagringståligen sammansatta produkten behöver transporteras kyld av organoleptiska kvalitetskäl,
3. inte innehåller råmjölk-baserade produkter eller något annat bearbetat kött än gelatin⁽³⁾, kollagen⁽³⁾ eller högförädlade produkter⁽³⁾ som avses i avsnitt XVI i bilaga III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004,
4. innehåller följande ingredienser av vegetabiliskt ursprung och bearbetade produkter av animaliskt ursprung⁽¹⁾:
.....,
5. innehåller bearbetade produkter av animaliskt ursprung som omfattas av kraven i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och som kommer från följande godkända anläggning eller anläggningar⁽²⁾:
.....,
6. innehåller bearbetade produkter av animaliskt ursprung, med undantag av gelatin, kollagen och de högförädlade produkter som förtecknas i avsnitt XVI punkt 1 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004, med ursprung i tredjeländer eller regioner i dessa från vilka varje bearbetad produkt av animaliskt ursprung enligt förteckningen i bilaga -I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 får föras in till unionen, eller med ursprung i en medlemsstat,
7. har sitt ursprung i tredjeländer eller regioner i dessa från vilka köttprodukter, mjölkprodukter, fiskeriprodukter eller äggprodukter får föras in till unionen på grundval av unionens djur- och folkhälsokrav och som förtecknas för minst en av dessa produkter av animaliskt ursprung enligt genomförandeförordning (EU) 2021/405 eller kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och som är upptagna i förteckningen i bilaga -I till genomförandeförordning (EU) 2021/405 för de arter/varor som används för att framställa de bearbetade produkter av animaliskt ursprung som ingår i de sammansatta produkterna, med undantag av kollagen, gelatin och de högförädlade produkter som förtecknas i avsnitt XVI punkt 1 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,
8. har framställts på en anläggning som uppfyller hygienstandarder som erkänts vara likvärdiga med dem som krävs enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004,
9. omfattas av – när det gäller viltfångade fiskeriprodukter eller fiskeriprodukter som härrör från levande viltfångade musslor, levande viltfångade tagghudingar, levande viltfångade manteldjur eller levande viltfångade marina snäckor – övervakningsåtgärder för att kontrollera efterlevnaden av unionslagstiftningen om främmande ämnen, enligt kommissionens förordning (EU) 2023/915 om gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel, och unionslagstiftningen om bekämpningsmedelsrester, enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung,
10. innehåller mjölkprodukter⁽³⁾ som
⁽³⁾⁽⁴⁾ antingen inte har genomgått någon särskild riskreducerande behandling enligt bilaga XXVII till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,
⁽³⁾⁽⁵⁾ eller har genomgått en särskild riskreducerande behandling enligt kolumn A eller B i tabellen i bilaga XXVII till delegerad förordning (EU) 2020/692,
⁽³⁾⁽⁶⁾ eller har genomgått en särskild riskreducerande behandling som minst motsvarar en av de behandlingar som anges i kolumn B i tabellen i bilaga XXVII till delegerad förordning (EU) 2020/692,
11. 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⁽³⁾.

Anmärkningar

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 unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Del I:

- Fält I.6: Uppgiften behöver inte anges för produkter som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer.
- Fält I.13: Uppgiften behöver inte anges för produkter som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer.
- Fält I.15: Uppgiften behöver inte anges för produkter som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer.
- Fält I.16: Uppgiften behöver inte anges för produkter som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer.
- Fält I.18: Ange "kyld" när den lagringståligen sammansatta produkten transporteras under kontrollerad temperatur av organoleptiska kvalitetskäl.
- Fält I.19: Uppgiften behöver inte anges för produkter som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer.
- Fält I.27: Om det privata intyget omfattar flera sammansatta produkter ska beskrivningen av varor i fält I.27 vara tydlig och anges separat för varje sammansatt produkt (en rad per produkt).
Beskrivning av sändningen:

	<p><i>Typ av förpackning:</i> ange typ av förpackning enligt definitionen i rekommendation nr 21^A från FN:s <i>Centre for Trade Facilitation and Electronic Business</i> (UN/Cefact).</p> <p><i>Nettovikt:</i> ange vikten för varje sammansatt produkt som omfattas av det privata intyget. Dessa uppgifter behövs för att beräkna den totala nettovikten i fält I.26.</p> <p><i>Tillverkningsanläggning:</i> ange registreringsnummer eller adress för den anläggning där den slutliga sammansatta produkten framställs.</p>
Datum	Importörens titel och befattning
Stämpel	Underskrift

- (1) Ange ingredienserna i fallande ordning efter vikt. Vissa ingredienser får anges gruppvis som mjölkprodukter, fiskeriprodukter, äggprodukter eller produkter av icke-animalskt ursprung, beroende på vad som är tillämpligt.
- (2) Ange godkännandenummer för den eller de anläggningar som har framställt de bearbetade produkter av animalskt ursprung som ingår i den sammansatta produkten och det tredjeland, territorium eller zon däri, eller den EU-medlemsstat, där den godkända anläggningen är belägen, enligt artikel 4.2 i förordning (EG) nr 853/2004, och som anges av den livsmedelsföretagare som för in varorna till unionen.
- (3) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (4) Endast om
- (a) ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet, eller zonen däri, för den sammansatta produkten (ISO-kod angiven i fält I.7 i del I i intyget) förtecknas för införsel till unionen av mjölk och mjölkprodukter som inte behöver genomgå någon riskreducerande behandling enligt bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och
- (b) den godkända ursprungsanläggningen för den obehandlade mjölken eller mjölkprodukten (enligt del II punkt 5 i intyget) är belägen
- (i) i ett tredjeland eller territorium, eller zon däri, som förtecknas för införsel till unionen av mjölk och mjölkprodukter som inte behöver genomgå någon riskreducerande behandling enligt bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, eller
- (ii) i unionen.
- (5) Endast om
- (a) ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet, eller zonen däri, för den sammansatta produkten (ISO-kod angiven i fält I.7 i del I i intyget) förtecknas för införsel till unionen av mjölk och mjölkprodukter som inte behöver genomgå någon riskreducerande behandling enligt bilaga XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och
- (b) den godkända ursprungsanläggningen för den obehandlade mjölken eller mjölkprodukten (enligt del II punkt 5 i intyget) är belägen
- (i) i ett tredjeland eller territorium, eller zon däri, som förtecknas för införsel till unionen av mjölk och/eller mjölkprodukter enligt bilaga XVII eller XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, eller
- (ii) i unionen.
- (6) Om
- (a) ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet, eller zonen däri, för den sammansatta produkten (ISO-kod angiven i fält I.7 i del I i intyget) inte förtecknas för införsel till unionen av mjölk och/eller mjölkprodukter enligt bilaga XVII eller XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och
- (b) den godkända ursprungsanläggningen för mjölkprodukten (enligt del II punkt 5 i intyget) är belägen
- (i) i ett tredjeland eller territorium, eller zon däri, som förtecknas för införsel till unionen av mjölk och/eller mjölkprodukter enligt bilaga XVII eller XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, eller
- (ii) i unionen.
- (7) Importör: företrädare för den livsmedelsföretagaren som för in varor till unionen enligt artikel 22.1 i delegerad förordning (EU) 2022/2292.

^A Senaste version: www.unece.org/unecefact/codelistrecs.html.