

LIITE 6

Seuraavista kolmansista maista saadaan tuoda maahan

- 1) lemmikkieläinrehua täyssäilykkeenä, jonka valmistukseen on voitu käyttää suuririskisestä eläinjätteestä peräisin olevaa eläinproteiinia, ja jonka mukana on jäljempänä olevan todistusmallin A mukainen todistus;
- 2) lemmikkieläinrehua puolikosteana tuotteena, jonka valmistukseen ei ole käytetty suuririskisestä eläinjätteestä peräisin olevaa eläinproteiinia, ja jonka mukana on jäljempänä olevan todistusmallin B mukainen todistus;
- 3) lemmikkieläinrehua kuivarehuna, jonka valmistukseen ei ole käytetty suuririskisestä eläinjätteestä peräisin olevaa eläinproteiinia, ja jonka mukana on jäljempänä olevan todistusmallin C mukainen todistus;
- 4) lemmikkieläinrehua kuivarehuna, jonka valmistukseen on voitu käyttää suuririskisestä eläinjätteestä peräisin olevaa eläinproteiinia, ja jonka mukana on jäljempänä olevan todistusmallin D mukainen todistus; sekä
- 5) sorkka- tai kavioläinten nahasta valmistettuja puruluuta, joiden mukana on jäljempänä olevan todistusmallin E mukainen todistus.

Albania	Kiina
Algeria	Kolumbia
Argentiina	Kroatia
Australia	Kuuba
Bahrain	Kypros
Belize	Latvia
Botswana	Liettua
Brasilia	Madagaskar
Bulgaria	Makedonia
Chile	Malta
Costa Rica	Marokko
El Salvador	Mauritius
Etelä-Afrikka	Meksiko
Etiopia	Namibia
Grönlanti	Nicaragua
Guatemala	Panama
Honduras	Paraguay
Hongkong	Puola
Intia	Romania
Islanti	Singapore
Israel	Slovakia
Kanada	Slovenia
Kenia	Sri Lanka (vain puruluut)

Sveitsi
Swazimaa
Thaimaa
Tsekki
Tunisia
Turkki
Ukraina
Unkari
Uruguay
Uusi-Seelanti
Valko-Venäjä
Venäjä
Viro
Yhdysvallat
Zimbabwe

TODISTUSMALLI A:

TERVEYSTODISTUS

Euroopan yhteisöön komission päätöksen 97/199/EY liitteessä A luetelluista kolmansista maista tuotaville lemmikkieläinrehuksi tarkoitetuille täyssäilykkeille

Huomautus tuojalle: Tämä todistus on luonteeltaan yksinomaan eläinlääkinnällinen ja sen alkuperäiskappaleen on oltava erän mukana eläinlääkinnälliselle rajatarkastusasemalle asti.

Todistuksen viitenumero:.....

Määrämaa:.....
(EY:n jäsenvaltion nimi)

Viejämaa:.....
Vastuullinen ministeriö:.....
Todistuksen antava osasto:.....

I. Tuotteiden tunnistustiedot

Eläinlajit, joiden osista tuote on valmistettu.....
Pakkaustapa:.....
Pakkausten lukumäärä:.....
Nettopaino:.....

II. Tuotteiden alkuperä

Hyväksytyn tai rekisteröidyn laitoksen osoite ja eläinlääkinnällinen rekisteröintinumero:.....

III. Tuotteiden määräpaikka

Tuotteet lähetetään:
.....
(lastauspaikka)
.....
(määrämaa ja -paikka)
seuraavalla kuljetusvälineellä.....
Sinetin numero⁽¹⁾ :.....
Lähettäjän nimi ja osoite:.....
.....
Vastaanottajan nimi ja osoite:.....
.....

IV. Terveysvakuutus

Minä, allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistan, että edellä kuvattu lemmikkieläinten rehu:

- a. on lämpökäsitelty siten, että sen Fc-arvo on vähintään 3,0 ilmatiiviisti suljetuissa säiliöissä;
- b. jokaisesta valmistuserästä on satunnaisotannalla valittu vähintään viisi säiliötä, jotka on tutkittu laboratoriossa a kohdassa tarkoitettun kuumennuksen tehokkuuden varmistamiseksi;
- c. tuotteiden valmistukseen on käytetty märehäijäperäistä proteiinia⁽²⁾;

(1) Täytetään tarvittaessa

(2) Tarpeeton yliviivataan

tuotteiden valmistukseen ei ole käytetty märehitijäperäistä proteiinia (2);

d. tuotteiden valmistukseen ei ole käytetty:

- osia tuotantoeläimistä, jotka ovat kuolleet muulla tavoin kuin teurastamalla sisältäen kuolleena syntyneet ja syntymättömät eläimet, lukuunottamatta kuljetuksen aikana eläinsuojelusyistä teurastettuja eläimiä;
- osia eläimistä, jotka on tapettu eläintaudin vastustamistarkoituksessa joko tilalla tai muussa toimivaltaisen viranomaisen osoittamassa paikassa;
- verta tai muita osia eläimistä, joissa lihantarkastuksen yhteydessä havaittiin ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien klinisiä oireita;
- sellaisia normaalisti teurastettujen eläinten osia, joita ei esitetty lihantarkastuksessa, lukuunottamatta vuotia, nahkoja, kavioita, sorkkia, höyheniä, villaa, sarvia, verta ja niihin verrattavia tuotteita;
- lihaa, siipikarjanlihaa, kalaa, riistanlihaa ja muita eläimistä saatavia elintarvikkeita, jotka ovat pilaantuneet;
- osia eläimistä tai lihaa, siipikarjan lihaa, kalaa, riistanlihaa taikka liha- tai maitotuotteita, jotka yhteisön lainsäädännön mukaisissa tarkastuksissa eivät ole täyttäneet niiden yhteisöön tuonnille asetettuja eläinlääkinnällisiä vaatimuksia;
- eläinjätettä, joka sisältää ihmisten tai eläinten terveydelle haitallisia jäämiä, tai maitoa, lihaa taikka muita eläimistä saatavia tuotteita, joita ei ole hyväksytty elintarvikkeeksi niissä todettujen jäämien takia; taikka
- osia kaloista, joita ei ole hyväksytty elintarvikkeeksi tarttuvan taudin klinisten oireiden takia,

ellei edellä tarkoitettuja valmistusaineita ole käsitelty ja kuumennettu neuvoston direktiivin 90/667/ETY ja komission päätöksen 97/199/EY 2 artiklan mukaisesti rekisteröidyssä ja hyväksytyssä laitoksessa seuraavasti:

-kuumennus kauttaaltaan vähintään 133°C lämpötilaan vähintään 20 minuutin ajan 3 baarin paineessa partikkelikoon ollessa korkeintaan 5 cm ennen kuumennuksen aloittamista⁽²⁾;

tai

-jos kyseessä ei ole nisäkkäistä peräisin oleva proteiini, komission päätöksen 92/562/ETY luvussa tarkoitettun järjestelmän mukainen lämpökäsittely⁽²⁾,

ja satunnaisotannalla otettu näyte täyttää seuraavat standardit⁽³⁾ :

- *clostridium perfringens*: ei esiinny 1 grammassa näytettä⁽⁴⁾
- *salmonella*: ei esiinny 25 grammassa näytettä, n = 5, c = 0, m = 0, M = 0⁽⁵⁾
- *enterobacteriaceae*: n = 5, c = 2, m = 10, M = 3 x 10² 1 grammassa näytettä⁽⁵⁾

(2) Tarpeeton viivataan yli

(3) jossa:

n = näytteen muodostavien osanäytteiden lukumäärä

m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, jos bakteerimäärä kaikissa osanäytteissä on enintään m;

M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, jos bakteerimäärä yhdessä tai useammassa on M tai suurempi

c = osanäytteiden lukumäärä, joissa bakteerimäärä voi olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, jos muiden osanäytteiden bakteerimäärät ovat enintään = m

(4) näyte otettu kuumennuskäsittelyn jälkeen

(5) näyte otettu valmistuslaitoksen varastosta

e. tuotteet on valmistuksen jälkeen käsitelty siten, että uudelleensaastuminen estyy.

Annettu.....
(paikka) (päivä)

Leima⁽⁶⁾
.....
(virkaeläinlääkärin allekirjoitus)⁽⁶⁾
.....
(nimi suuraakkosin, ammattinimike ja virka-asema)

(6) allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri

TODISTUSMALLI B:

TERVEYSTODISTUS

Euroopan yhteisöön tuotaville lemmikkieläinrehuksi tarkoitetuille puolikosteille rehuille

Huomautus tuojalle: Tämä todistus on luonteeltaan yksinomaan eläinlääkinnällinen ja sen on oltava erän mukana eläinlääkinnälliselle rajatarkastusasemalle asti.

Todistuksen viitenumero:.....

Määrämaa:.....

(EY:n jäsenvaltion nimi)

Viejämaa:.....

Vastuullinen ministeriö:.....

Todistuksen antava osasto:.....

I. Tuotteiden tunnistustiedot

Eläinlajit, joiden osista tuote on valmistettu.....

Pakkaustapa:.....

Pakkausten lukumäärä:.....

Nettopaino:.....

II. Tuotteiden alkuperä

Hyväksytyin laitoksen osoite ja eläinlääkinnällinen

rekisteröintinumero:.....

III. Tuotteiden määräpaikka

Tuotteet lähetetään:.....

(lastauspaikka)

.....

(määrämaa ja -paikka)

seuraavalla kuljetusvälineellä.....

Sinetin numero⁽¹⁾ :.....

Lähtäjän nimi ja osoite:.....

.....

Vastaanottajan nimi ja osoite:.....

IV. Terveysvakuutus

Minä, allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistan, että:

a. tuotteet on valmistettu siten, että eläinperäiset raaka-aineet ovat kauttaaltaan saavuttaneet vähintään 90°C lämpötilan;

b. jokaisesta valmistuserästä on valmistuslaitoksen varastossa satunnaisotannalla otettu vähintään viisi näytettä, jotka on tutkittu ja todettu täyttävän seuraavat standardit⁽²⁾ :

- *salmonella*: ei esiinny 25 grammassa näytettä, n = 5, c = 0, m = 0, M = 0

- *enterobacteriaceae*: n = 5, c = 2, m = 10, M = 3 x 10² 1 grammassa näytettä;

(1) Täytetään tarvittaessa

(2) jossa:

n = näytteen muodostavien osanäytteiden lukumäärä

m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, jos bakteerimäärä kaikissa osanäytteissä on enintään m;

M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, jos bakteerimäärä yhdessä tai useammassa on M tai suurempi

c = osanäytteiden lukumäärä, joissa bakteerimäärä voi olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, jos muiden osanäytteiden bakteerimäärät ovat enintään = m

c. tuotteiden valmistukseen on käytetty märehäjäperäistä proteiinia⁽³⁾;
tuotteiden valmistukseen ei ole käytetty märehäjäperäistä proteiinia (3);

d. tuotteiden valmistukseen ei ole käytetty:

- osia tuotantoeläimistä, jotka ovat kuolleet muulla tavoin kuin teurastamalla sisältäen kuolleena syntyneet ja syntymättömät eläimet, lukuunottamatta kuljetuksen aikana eläinsuojelusyistä teurastettuja eläimiä;
- osia eläimistä, jotka on tapettu eläintaudin vastustamistarkoituksessa joko tilalla tai muussa toimivaltaisen viranomaisen osoittamassa paikassa;
- verta tai muita osia eläimistä, joissa lihantarkastuksen yhteydessä havaittiin ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien kliinisiä oireita;
- sellaisia normaalisti teurastettujen eläinten osia, joita ei esitetty lihantarkastuksessa, lukuunottamatta vuotia, nahkoja, kavioita, sorkkia, höyheniä, villaa, sarvia, verta ja niihin verrattavia tuotteita;
- lihaa, siipikarjanlihaa, kalaa, riistanlihaa ja muita eläimistä saatavia elintarvikkeita, jotka ovat pilaantuneet;
- osia eläimistä tai lihaa, siipikarjan lihaa, kalaa, riistanlihaa taikka liha- tai maitotuotteita, jotka yhteisön lainsäädännön mukaisissa tarkastuksissa eivät ole täyttäneet niiden yhteisöön tuonnille asetettuja eläinlääkinnällisiä vaatimuksia;
- eläinjätettä, joka sisältää ihmisten tai eläinten terveydelle haitallisia jäämiä, tai maitoa, lihaa taikka muita eläimistä saatavia tuotteita, joita ei ole hyväksytty elintarvikkeeksi niissä todettujen jäämien takia;
- osia kaloista, joita ei ole hyväksytty elintarvikkeeksi tarttuvan taudin kliinisten oireiden takia, taikka
- suuririskisestä eläinjätteestä peräisin olevaa eläinproteiinia; sekä

e. tuotteet on valmistuksen jälkeen käsitelty siten, että uudelleensaastuminen estyy.

Annettu.....
(paikka) (päivä)

.....
(virkaeläinlääkärin allekirjoitus)⁽⁴⁾

Leima⁽⁴⁾

.....
(nimi suuraakkosin, ammattinimike, ja virka-asema)

⁽³⁾ Tarpeeton viivataan yli

⁽⁴⁾ Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri

TODISTUSMALLI C:

TERVEYSTODISTUS

Euroopan yhteisöön tuotaville lemmikkieläinrehuksi tarkoitetuille kuivarehuille

Huomautus tuojalle: Tämä todistus on luonteeltaan yksinomaan eläinlääkinnällinen ja sen on oltava erän mukana eläinlääkinnälliselle rajatarkastusasemalle asti.

Todistuksen viitenumero:.....

Määrämaa:.....

(EY:n jäsenvaltion nimi)

Viejämaa:.....

Vastuullinen ministeriö:.....

Todistuksen antava osasto:.....

I. Tuotteiden tunnistustiedot

Eläinlajit, joiden osista tuote on valmistettu.....

Pakkaustapa:.....

Pakkausten lukumäärä:.....

Nettopaino:.....

II. Tuotteiden alkuperä

Hyväksytyin tai rekisteröidyn laitoksen osoite ja eläinlääkinnällinen

rekisteröintinumero:.....

III. Tuotteiden määräpaikka

Tuotteet lähetetään:.....

(lastauspaikka)

.....

(määrämaa ja -paikka)

seuraavalla kuljetusvälineellä.....

Sinetin numero⁽¹⁾ :.....

Lähetäjän nimi ja osoite:.....

.....

Vastaanottajan nimi ja osoite:.....

IV. Terveysvakuutus

Minä, allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistan, että:

a. tuotteet on valmistettu siten, että tuote tai sen eläinperäiset raaka-aineet ovat kauttaaltaan saavuttaneet vähintään 90°C lämpötilan;

b. jokaisesta valmistuserästä on valmistuslaitoksen varastossa tai sen jälkeen satunnaisotannalla otettu vähintään viisi näytettä, jotka on tutkittu ja todettu täyttävän seuraavat standardit⁽²⁾ :

- *salmonella*: ei esiinny 25 grammassa näytettä, n = 5, c = 0, m = 0, M = 0

- *enterobacteriaceae*: n = 5, c = 2, m = 10, M = 3×10^2 1 grammassa näytettä;

(1) Täytetään tarvittaessa

(2) jossa:

n = näytteen muodostavien osanäytteiden lukumäärä

m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, jos bakteerimäärä kaikissa osanäytteissä on enintään m;

M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, jos bakteerimäärä yhdessä tai useammassa on M tai suurempi

c = osanäytteiden lukumäärä, joissa bakteerimäärä voi olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, jos muiden osanäytteiden bakteerimäärät ovat enintään = m

c. tuotteiden valmistukseen on käytetty märehitijäperäistä proteiinia⁽³⁾;
tuotteiden valmistukseen ei ole käytetty märehitijäperäistä proteiinia (3);

d. tuotteiden valmistukseen ei ole käytetty:

- osia tuotantoeläimistä, jotka ovat kuolleet muulla tavoin kuin teurastamalla sisältäen kuolleena syntyneet ja syntymättömät eläimet, lukuunottamatta kuljetuksen aikana eläinsuojeluyhdistyksen teurastettuja eläimiä;
- osia eläimistä, jotka on tapettu eläintaudin vastustamistarkoituksessa joko tilalla tai muussa toimivaltaisen viranomaisen osoittamassa paikassa;
- verta tai muita osia eläimistä, joissa lihantarkastuksen yhteydessä havaittiin ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien kliinisiä oireita;
- sellaisia normaalisti teurastettujen eläinten osia, joita ei esitetty lihantarkastuksessa, lukuunottamatta vuotia, nahkoja, kaviota, sorkkia, höyheniä, villaa, sarvia, verta ja niihin verrattavia tuotteita;
- lihaa, siipikarjanlihaa, kalaa, riistanlihaa ja muita eläimistä saatavia elintarvikkeita, jotka ovat pilaantuneet;
- osia eläimistä tai lihaa, siipikarjan lihaa, kalaa, riistanlihaa taikka liha- tai maitotuotteita, jotka yhteisön lainsäädännön mukaisissa tarkastuksissa eivät ole täyttäneet niiden yhteisöön tuonnille asetettuja eläinlääkinnällisiä vaatimuksia;
- eläinjätettä, joka sisältää ihmisten tai eläinten terveydelle haitallisia jäämiä, tai maitoa, lihaa taikka muita eläimistä saatavia tuotteita, joita ei ole hyväksytty elintarvikkeeksi niissä todettujen jäämien takia;
- osia kaloista, joita ei ole hyväksytty elintarvikkeeksi tarttuvan taudin kliinisten oireiden takia, taikka
- suuririskisestä eläinjätteestä peräisin olevaa eläinproteiinia;

e. tuotteet on valmistuksen jälkeen käsitelty siten, että uudelleensaastuminen estyy; sekä

f. tuotteiden pakkauksissa on käytetty aikaisemmin käyttämätöntä pakkausmateriaalia.

Annettu.....
(paikka) (päivä)

Leima⁽⁴⁾

.....
(virkaeläinlääkärin allekirjoitus)⁽⁴⁾

.....
(nimi suuraakkosin, ammattinimike ja virka-asema)

⁽³⁾ Tarpeeton viivataan yli

⁽⁴⁾ Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri

TODISTUSMALLI D:

TERVEYSTODISTUS

Komission päätöksen 97/198/EY liitteessä A luetelluista kolmansista maista Euroopan yhteisöön tuotaville, rehuksi tarkoitetuille jalostetuille eläinproteiineille ja niitä sisältäville seoksille, paitsi lemmikkieläinrehuksi tarkoitetuille täyssäilykkeille

Huomautus tuojalle: Tämä todistus on luonteeltaan yksinomaan eläinlääkinnällinen ja sen alkuperäiskappaleen on oltava erän mukana eläinlääkinnälliselle rajatarkastusasemalle asti.

Todistuksen viitenumero:.....

Määrämaa:.....

(EY:n jäsenvaltion nimi)

Viejämaa:.....

Vastuullinen ministeriö:.....

Todistuksen antava osasto:.....

I. Tuotteiden tunnistustiedot

Proteiini tai tuote:.....

Eläinlajit, joiden osista tuote on valmistettu.....

Pakkaustapa:.....

Pakkausten lukumäärä⁽¹⁾

.....

Nettopaino:.....

II. Tuotteiden alkuperä

Hyväksytyt laitoksen osoite ja eläinlääkinnällinen

rekisteröintinumero:.....

III. Tuotteiden määräpaikka

Tuotteet lähetetään:.....

(lastauspaikka)

.....

(määrämaa ja -paikka)

seuraavalla kuljetusvälineellä.....

Sinetin numero⁽¹⁾ :.....

Lähtäjän nimi ja osoite:.....

.....

Vastaanottajan nimi ja osoite:.....

IV. Terveysvakuutus

Minä, allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistan, että:

a. edellä mainittu proteiini tai tuote sisältää pelkästään tai osittain jalostettua eläinproteiinia, jota ei ole tarkoitettu elintarvikkeeksi ja joka on valmistettu neuvoston direktiivin 90/667/ETY ja komission päätöksen 97/198/EY artiklan 2 mukaisessa rekisteröidyssä ja hyväksytyssä laitoksessa ja sitä on kuumennettu

- kauttaaltaan vähintään 133°C lämpötilaan vähintään 20 minuutin ajan 3 baarin paineessa partikkelikoon ollessa korkeintaan 5 cm ennen kuumennuksen aloittamista⁽²⁾;

(1) Täytetään tarvittaessa

(2) Tarpeeton viivataan yli

tai

-jos kyseessä ei ole nisäkkäistä peräisin oleva proteiini, komission päätöksen 92/562/ETY luvussa tarkoitettuna järjestelmän mukainen lämpökäsittely⁽²⁾,

ja satunnaisotannalla otettu näyte täyttää seuraavat standardit⁽³⁾ :

- *clostridium perfringens*: ei esiinny 1 grammassa näytettä⁽⁴⁾
- *salmonella*: ei esiinny 25 grammassa näytettä, n = 5, c = 0, m = 0, M = 0⁽⁵⁾
- *enterobacteriaceae*: n = 5, c = 2, m = 10, M = 3 x 10² 1 grammassa näytettä⁽⁵⁾ ;

b. toimivaltainen viranomainen on tutkinut juuri ennen lähetystä lopputuotteen satunnaisotannalla ja todennut den täyttävän seuraavat vaatimukset⁽³⁾:

Salmonella: ei esiinny 25 grammassa näytettä, n= 5, c= 0, m=0, M=0;

c. edellä mainittu proteiini tai tuote

- on valmistettu märehäjäperäisestä proteiinista⁽²⁾;
- ei ole valmistettu märehäjäperäisestä proteiinista⁽²⁾;

d. lopputuote

-on pakattu käyttämättömiin pakkauksiin⁽²⁾

tai

-jos tavara tuodaan irtotavarana, kontti tai muu kuljetussäiliö on huolellisesti puhdistettu ja desinfioitu toimivaltaisen hyväksymällä desinfektioaineella ennen käyttöä⁽²⁾;

e. lopputuote on varastoitu suljettuihin varastoihin; sekä

f. lopputuote on valmistuksen jälkeen käsitelty siten, että uudelleensaastuminen estyy.

Annettu.....
(paikka) (päivä)

.....
(virkaeläinlääkärin allekirjoitus)⁽⁶⁾

Leima⁽⁶⁾

.....
(nimi suuraakkosin, ammattinimike ja virka-asema)

⁽²⁾ Tarpeeton viivataan yli

⁽³⁾ Jossa:

n = näytteen muodostavien osanäytteiden lukumäärä

m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, jos bakteerimäärä kaikissa osanäytteissä on enintään m;

M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, jos bakteerimäärä yhdessä tai useammassa on M tai suurempi

c = osanäytteiden lukumäärä, joissa bakteerimäärä voi olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, jos muiden osanäytteiden bakteerimäärät ovat enintään = m

⁽⁴⁾ Näyte otettu kuumennuskäsittelyn jälkeen

⁽⁵⁾ Näyte otettu valmistuslaitoksen varastosta

⁽⁶⁾ Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri

TODISTUSMALLI E

TERVEYSTODISTUS

Euroopan yhteisöön tuotaville sorkka- tai kavioläinten nahasta valmistetuille puruluille

Huomautus tuojalle: Tämä todistus on luonteeltaan yksinomaan eläinlääkinnällinen ja sen on oltava erän mukana eläinlääkinnälliselle rajatarkastusasemalle asti.

Todistuksen viitenumero:.....

Määrämaa:.....

(EY:n jäsenvaltion nimi)

Viejämaa:.....

Vastuullinen ministeriö:.....

Todistuksen antava osasto:.....

I. Tuotteiden tunnistustiedot

Tuote:.....

Eläinlajit, joiden nahoista tuote on valmistettu.....

Pakkaustapa:.....

Pakkausten lukumäärä:.....

Nettopaino:.....

II. Tuotteiden alkuperä

Hyväksytyn tai rekisteröidyn laitoksen osoite ja eläinlääkinnällinen

rekisteröintinumero:.....

III. Tuotteiden määräpaikka

Tuotteet lähetetään:.....

(lastauspaikka)

.....

(määrämaa ja -paikka)

seuraavalla kuljetusvälineellä.....

Sinetin numero⁽¹⁾ :.....

Lähetäjän nimi ja osoite:.....

.....

Vastaanottajan nimi ja osoite:.....

IV. Terveysvakuutus

Minä, allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistan, että:

a. tuotteet on valmistettu kuumentamalla siten, että taudinaiheuttajat, erityisesti *salmonella* tuhoutuu;

b. tuotteet on tutkittu valmistuslaitoksen varastossa satunnaisotannalla, ja tulosten on todettu täyttävän seuraavat standardit⁽²⁾ :

- *salmonella*: ei esiinny 25 grammassa näytettä, n = 5, c = 0, m = 0, M = 0

- *enterobacteriaceae*: n = 5, c = 2, m = 10, M = 3×10^2 1 grammassa näytettä;

(1) Täytetään tarvittaessa

(2) jossa:

n = näytteen muodostavien osanäytteiden lukumäärä

m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, jos bakteerimäärä kaikissa osanäytteissä on enintään m;

M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, jos bakteerimäärä yhdessä tai useammassa on M tai suurempi

c = osanäytteiden lukumäärä, joissa bakteerimäärä voi olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, jos muiden osanäytteiden bakteerimäärät ovat enintään = m

c. nahat, joista tuotteet on valmistettu

- ovat peräisin teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka eivät *ante mortem* ja *post mortem* tarkastuksessa osoittaneet tarttuvien tautien kliinisiä oireita;
- eivät ole peräisin eläimistä, jotka on teurastettu tai tapettu tautien torjumistarkoituksessa; ja
- eivät ole peräisin toimivaltaisen viranomaisen hävitettäviksi määrätystä kuolleista eläimistä; sekä

d. tuotteet on valmistuksen jälkeen käsitelty siten, että uudelleensaastuminen estyy.

Annettu.....
(paikka) (päivä)

Leima⁽³⁾

.....
(virkaeläinlääkärin allekirjoitus)⁽³⁾

.....
(nimi suuraakkosin, ammattinimike ja virka-asema)

(3) Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri