



ROZDZIAŁ 6(B)

Świadectwo zdrowia

Dla trofeów myśliwskich lub innych preparatów pochodzących od ptaków i zwierząt kopytnych składających się z całych części anatomicznych, niepoddanych obróbce, na potrzeby wysyłki do Unii Europejskiej lub przewozu tranzytowego przez jej terytorium ⁽²⁾

PAŃSTWO		Świadectwo weterynaryjne dla UE		
Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa I.2.a.	
			I.3. Właściwy organ centralny	
			I.4. Właściwy organ lokalny	
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6. Osoba odpowiedzialna za przesyłkę w UE Imię i nazwisko Adres Kod pocztowy Tel.	
	I.7. Państwo pochodzenia Kod ISO	I.8. Region pochodzenia Kod	I.9. Państwo przeznaczenia Kod ISO	I.10. Region przeznaczenia Kod
	I.11. Miejsce pochodzenia Nazwa Numer zatwierdzenia Adres Nazwa Numer zatwierdzenia Adres Nazwa Numer zatwierdzenia Adres		I.12. Miejsce przeznaczenia Nazwa Skład celny <input type="checkbox"/> Adres Numer zatwierdzenia Kod pocztowy	
	I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu	
	I.15. Środki transportu Samolot <input type="checkbox"/> Statek <input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Samochód <input type="checkbox"/> Inne <input type="checkbox"/> Oznakowanie Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE	
			I.17. Numer(-y) CITES	
	I.18. Opis towaru		I.19. Kod towaru (kod HS)	
		I.20. Ilość		
I.21.		I.22. Liczba opakowań		
I.23. Nr plomby/kontenera		I.24. Rodzaj opakowań		
I.25. Towar certyfikowany dla: Użycia technicznego <input type="checkbox"/>				
I.26. Tranzyt przez UE do państwa trzeciego <input type="checkbox"/> Państwo trzecie Kod ISO		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Oznakowanie towaru Gatunek (nazwa naukowa) Liczba opakowań				



PAŃSTWO		Trofea myśliwskie lub inne preparaty pochodzące od ptaków i zwierząt kopytnych składające się z całych części anatomicznych, niepoddane obróbce	
II. Informacje dot. zdrowia		II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Część II: Zaświadczenie	Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że przeczytałem i zrozumiałem rozporządzenie (WE) nr 1069/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady (1 ^a) oraz rozporządzenie Komisji (UE) nr 142/2011 (1 ^b), w szczególności jego załącznik XIV rozdział II, i zaświadczam, że trofea myśliwskie opisane powyżej:		
	(²)	[II.1. w odniesieniu do trofeów myśliwskich lub innych preparatów pochodzących od parzystokopytnych, z wyłączeniem świń:	
		a) (region) był wolny od pryszczycy i księgosuszu w ciągu ostatnich 12 miesięcy oraz nie przeprowadzano w nim w tym samym okresie szczepień przeciw żadnej z tych chorób; oraz	
		b) trofea myśliwskie lub inne preparaty opisane powyżej:	
		(i) zostały uzyskane od zwierząt, które zostały uśmiercone na terytorium ww. regionu, z którego dozwolony jest wywóz świeżego mięsa odpowiednich gatunków zwierząt domowych podatnych na choroby oraz które w ciągu ostatnich 60 dni nie było objęte żadnymi ograniczeniami dotyczącymi zdrowia zwierząt z powodu ognisk chorób, na które podatne są zwierzęta łowne; oraz	
		(ii) pochodzą ze zwierząt uśmierconych w odległości co najmniej 20 km od granic oddzielających to terytorium od innego państwa trzeciego lub części państwa trzeciego, z których nie jest dozwolony wywóz do Unii niepoddanych obróbce trofeów myśliwskich pochodzących od zwierząt parzystokopytnych innych niż świnię;]	
	(²) albo	[II.1. w odniesieniu do trofeów myśliwskich lub innych preparatów pochodzących od dzikich świń:	
		a) (region) był wolny od klasycznego pomoru świń, afrykańskiego pomoru świń, choroby pęcherzykowej świń, pryszczycy oraz enterowirusowego zapalenia mózgu i rdzenia u świń (choroby cieszyńskiej) w ciągu ostatnich 12 miesięcy oraz nie przeprowadzano w nim szczepień przeciw żadnej z tych chorób w ciągu ostatnich 12 miesięcy; oraz	
		b) trofea myśliwskie lub inne preparaty opisane powyżej:	
		(i) zostały uzyskane od zwierząt, które zostały uśmiercone na ww. terytorium, z którego dozwolony jest wywóz świeżego mięsa odpowiednich gatunków zwierząt domowych podatnych na choroby oraz które w ciągu ostatnich 60 dni nie było objęte żadnymi ograniczeniami dotyczącymi zdrowia zwierząt z powodu ognisk chorób, na które podatne są świnię; oraz	
	(ii) pochodzą ze zwierząt uśmierconych w odległości co najmniej 20 km od granic oddzielających to terytorium od innego państwa trzeciego lub części państwa trzeciego, z których nie jest dozwolony wywóz do Unii niepoddanych obróbce trofeów myśliwskich pochodzących od dzikich świń;]		
(²) albo	[II.1. w odniesieniu do trofeów myśliwskich lub innych preparatów pochodzących od zwierząt nieparzystokopytnych trofea myśliwskie lub inne preparaty opisane powyżej zostały uzyskane od dzikich zwierząt nieparzystokopytnych, które zostały uśmiercone na terytorium państwa wywozu wymienionym powyżej;]		
(²) albo	[II.1. w odniesieniu do trofeów myśliwskich lub innych preparatów pochodzących od ptaków łownych:		
	a) (region) jest wolny od wysoce zjadliwej grypy ptaków oraz rzekomego pomoru drobiu; oraz		
	b) trofea myśliwskie lub inne preparaty opisane powyżej zostały uzyskane od dzikich ptaków łownych, które zostały uśmiercone w ww. regionie, który w ciągu ostatnich 30 dni nie był objęty żadnymi ograniczeniami dotyczącymi zdrowia zwierząt z powodu ognisk chorób, na które podatne są dzikie ptaki;]		
	II.2. trofea myśliwskie lub inne preparaty opisane powyżej zostały umieszczone, bez styczności z innymi produktami pochodzenia zwierzęcego, które mogłyby je zanieczyścić, w osobnych, przezroczystych i zamykanych opakowaniach, tak aby uniknąć późniejszego skażenia.		
	II.3.		
(²)	[produkt nie zawiera ani nie został uzyskany z materiału szczególnego ryzyka, o którym mowa w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 Parlamentu Europejskiego i Rady (3), ani z mechanicznie odkostnionego mięsa bydła, owiec lub kóz; a zwierzęta, z których uzyskano ten produkt, nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody lub poddane ubojowi poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki.]		
(²) albo	[produkt nie zawiera i nie został uzyskany z materiału bydłowego, owczego ani koziego innego niż materiał pochodzący od zwierząt, które urodziły się, były nieprzerwanie hodowane i zostały poddane ubojowi w państwie lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o znikomym ryzyku występowania BSE.]		



PAŃSTWO		Trofea myśliwskie lub inne preparaty pochodzące od ptaków i zwierząt kopytnych składające się z całych części anatomicznych, niepoddane obróbce	
II. Informacje dot. zdrowia	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.	
<p><i>Uwagi</i></p> <p>Część I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubryka I.6.: osoba odpowiedzialna za przesyłkę w Unii Europejskiej: wypełnić jedynie w przypadku świadectwa dla przesyłki tranzytowej; można wypełnić w przypadku świadectwa dla przesyłki importowanej. — Rubryki I.11. i I.12.: numer zatwierdzenia: numer zatwierdzenia przedsiębiorstwa lub zakładu, który został wydany przez właściwe organy. — Rubryka I.12.: miejsce przeznaczenia: wypełnić jedynie w przypadku świadectwa dla przesyłki tranzytowej. Produkty przewożone tranzytem mogą być przechowywane jedynie w wolnych obszarach celnych, składach wolnocłowych i składach celnych — Rubryka I.15.: numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek); podać informację w przypadku rozładunku i ponownego załadunku. — Rubryka I.19.: podać właściwy kod HS: 05.05; 05.06 albo 05.07. — Rubryka I.23.: w przypadku kontenerów masowych podać numer kontenera oraz numer plomby (jeżeli dotyczy). — Rubryka I.25.: użycie techniczne: użycie do celów innych niż spożycie przez zwierzęta. — Rubryki I.26. i I.27.: wypełnić zależnie od tego, czy jest to świadectwo tranzytowe, czy przywozowe. <p>Część II:</p> <p>(^{1a}) Dz.U. L 300 z 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) Dz.U. L 54 z 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Niepotrzebne skreślić.</p> <p>(³) Dz.U. L 147 z 31.5.2001, s. 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Podpis i pieczęć muszą być innego koloru niż kolor druku. — Uwaga dla osoby odpowiedzialnej za przesyłkę w Unii Europejskiej: niniejsze świadectwo służy jedynie celom weterynaryjnym i musi towarzyszyć przesyłce do momentu przybycia do punktu kontroli granicznej. 			
<p>Urzędowy lekarz weterynarii lub urzędowy inspektor</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p>Data:</p> <p>Pieczęć:</p> <p>Kwalifikacje i tytuł:</p> <p>Podpis:</p>			