

## Wzór Mleko-RMP

Świadectwo zdrowia dla przetworów mlecznych uzyskanych z mleka surowego przeznaczonych do spożycia przez ludzi, z państw trzecich lub ich części, z których dozwolony jest przywóz zgodnie z kolumną A załącznika I do rozporządzenia (UE) nr 605/2010, przeznaczonych do przywozu do Unii Europejskiej

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.												
	I.7. Państwo pochodzenia		Kod ISO		I.8. Region pochodzenia		Kod		I.9. Państwo przeznaczenia		Kod ISO		I.10.		
	I.11. Miejsce pochodzenia Nazwa Adres						I.12.								
	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.								
	I.18. Opis towaru								I.19. Kod towaru (kod HS)				I.20. Masa		
I.21. Temperatura produktu Otoczenia <input type="checkbox"/> Schłodzony <input type="checkbox"/> Zamrożony <input type="checkbox"/>								I.22. Liczba opakowań							
I.23. Nr plomby/kontenera								I.24. Rodzaj opakowań							
I.25. Towar certyfikowany w celu: Spożycia przez ludzi <input type="checkbox"/>															
I.26.								I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE <input type="checkbox"/>							
I.28. Oznakowanie towaru  Zakład produkcyjny                      Liczba opakowań                      Gatunek (nazwa naukowa)                      Waga netto                      Numer partii															

Wzór Mleko-RMP

Przetwory mleczne uzyskane z mleka surowego przeznaczone do spożycia przez ludzi

PAŃSTWO

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
--------------------------	-------------------------------------	-------

**II.1. Poświadczenie zdrowia zwierząt**

Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy dyrektywy 2002/99/WE i rozporządzenia (WE) nr 853/2004 i niniejszym zaświadczam, że przetwory mleczne opisane powyżej zostały uzyskane ze zwierząt:

- pod kontrolą urzędowych służb weterynaryjnych,
- znajdujących się w państwie lub jego części wolnych od pryszczycy i księgosuszu w okresie przynajmniej 12 miesięcy przed datą wystawienia niniejszego świadectwa oraz w których nie przeprowadzono w tym okresie szczepienia przeciwko pryszczycy,
- należących do gospodarstw, które nie podlegały ograniczeniom wynikającym z występowania pryszczycy lub księgosuszu, oraz
- będących przedmiotem regularnych inspekcji weterynaryjnych w celu zapewnienia spełniania przez te zwierzęta warunków dotyczących zdrowia zwierząt ustanowionych w rozdziale I sekcji IX załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 i w dyrektywie 2002/99/WE.

**II.2. Poświadczenie zdrowia publicznego**

Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzeń (WE) nr 178/2002, (WE) nr 852/2004, (WE) nr 853/2004 oraz (WE) nr 854/2004 i niniejszym zaświadczam, że przetwór mleczny opisany powyżej został wyprodukowany zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że:

- został wytworzony z mleka surowego, które:
  - pochodzi z gospodarstw zarejestrowanych zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004 i kontrolowanych zgodnie z załącznikiem IV do rozporządzenia (WE) nr 854/2004,
  - zostało uzyskane, odebrane, schłodzone, przechowywane i przewiezione zgodnie z warunkami higieny ustanowionymi w rozdziale I sekcji IX załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004,
  - spełnia wymogi w zakresie liczby bakterii i komórek somatycznych ustalone w rozdziale I sekcji IX załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004,
  - spełnia gwarancje dotyczące statusu pozostałości w mleku surowym zawarte w planach monitorowania w celu wykrywania pozostałości lub substancji, przedłożonych zgodnie z dyrektywą Rady 96/23/WE, w szczególności z jej art. 29,
  - na podstawie badania na obecność pozostałości leków przeciwbakteryjnych przeprowadzonego przez przedsiębiorstwo przemysłu spożywczego zgodnie z wymogami załącznika III, sekcja IX, rozdział I, część III, pkt 4 rozporządzenia (WE) nr 853/2004 zostało uznane za zgodne z maksymalnymi limitami pozostałości dotyczącymi pozostałości przeciwbakteryjnych weterynaryjnych produktów leczniczych określonymi w załączniku do rozporządzenia (UE) nr 37/2010,
  - zostało wyprodukowane w warunkach gwarantujących zgodność z najwyższymi dopuszczalnymi poziomami pozostałości pestycydów określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 396/2005 oraz najwyższymi dopuszczalnymi poziomami zanieczyszczeń określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 1881/2006.
- pochodzi z zakładu, w którym prowadzony jest program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004,
- został uzyskany z mleka surowego, które nie zostało poddane żadnej obróbce cieplnej ani obróbce fizycznej lub chemicznej podczas procesu produkcji,
- został zawinięty, opakowany i oznaczony zgodnie z rozdziałem III i IV sekcji IX załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004,
- spełnia właściwe kryteria mikrobiologiczne ustalone w rozporządzeniu (WE) nr 2073/2005 w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych, oraz
- spełnione zostały gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich otrzymywanych zawarte w planach wykrywania pozostałości, przedłożonych zgodnie z dyrektywą 96/23/WE, w szczególności z jej art. 29.

Część II: Zaświadczenie

Wzór *Mleko-RMP***Przetwory mleczne uzyskane z mleka surowego przeznaczone do spożycia przez ludzi**

PAŃSTWO

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p><b>Uwagi</b></p> <p>Niniejsze świadectwo przeznaczone jest dla przetworów mlecznych uzyskanych z mleka surowego przeznaczonych do spożycia przez ludzi, z państw trzecich lub ich części, z których dozwolony jest przywóz zgodnie z kolumną A załącznika I do rozporządzenia (UE) nr 605/2010, przeznaczonych do przywozu do Unii Europejskiej.</p> <p><b>Część I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Rubryka I.7: wpisać nazwę i kod ISO państwa lub jego części w sposób określony w załączniku I do rozporządzenia (UE) nr 605/2010.</li> <li>— Rubryka I.11: nazwa, adres i numer identyfikacyjny zakładu wysyłki.</li> <li>— Rubryka I.15: numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i pojazdy drogowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek). W przypadku transportu w kontenerach ich łączną liczbę, numery rejestracyjne oraz numery seryjne plomb, jeśli występują, należy podać w rubryce I.23. W przypadku rozładunku i ponownego załadunku, wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej w momencie przekroczenia granicy Unii Europejskiej.</li> <li>— Rubryka I.19: użyć właściwego kodu Zharmonizowanego Systemu (HS) w ramach następujących pozycji: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 17.02; 21.05; 22.02; 35.01; 35.02 albo 35.04.</li> <li>— Rubryka I.20: podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto.</li> <li>— Rubryka I.23: w przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach powinno się podać numer kontenera i numer plomby (jeżeli ma to zastosowanie).</li> <li>— Rubryka I.28: zakład produkcyjny: numer identyfikacyjny gospodarstwa produkcyjnego (gospodarstw produkcyjnych), punktu odbioru lub punktu normalizacji zatwierdzonych do wywozu do Unii Europejskiej.</li> </ul> <p><b>Część II:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Kolor podpisu musi różnić się od koloru druku. Ta sama zasada dotyczy pieczętek innych niż wytłoczone albo znaki wodne.</li> </ul>		
<p>Urzędowy lekarz weterynarii</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p>Data:</p> <p>Pieczęć:</p> <p>Kwalifikacje i tytuł:</p> <p>Podpis:</p>		