

Part I : Details of consignment	I.1. Consignor Name Address Country <span style="float: right;">ISO Code</span>		I.2. IMSOC Reference <b>Specimen not to be used for exports from EU</b> I.2.a. Local Reference	
	I.5. Consignee Name Address Country <span style="float: right;">ISO Code</span>		I.3. Central competent authority I.4. Local competent authority	
	I.7. Country of origin <span style="float: right;">ISO Code</span>		I.9. Country of destination <span style="float: right;">ISO Code</span>	
	I.8. Region of origin <span style="float: right;">Code</span>		I.10. Region of destination <span style="float: right;">Code</span>	
	I.11. Place of Dispatch Name Address Approval Number Country <span style="float: right;">ISO Code</span>		I.12. Place of destination Name Address Approval Number Country <span style="float: right;">ISO Code</span>	
	I.13. Place of Loading Name Address Approval Number Country <span style="float: right;">ISO Code</span>		I.14. Date and time of departure	
	I.15. Means of Transport		I.16 Entry Point	
	Mode	International transport document	Identification	
	I.18. Transport conditions Ambient <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Frozen <input type="checkbox"/> Chilled <input type="checkbox"/>		I.17. Accompanying documents Commercial document reference <span style="float: right;">Date of issue</span> Country <span style="float: right;">Place of issue</span>	
	I.19. Container No / Seal No			
I.20. Certified as Transhumance <input type="checkbox"/> Pollination <input type="checkbox"/> Animal Feedingstuff <input type="checkbox"/> Pharmaceutical use <input type="checkbox"/> Game Restocking <input type="checkbox"/> Fattening <input type="checkbox"/> Registered equidae <input type="checkbox"/> Quarantine <input type="checkbox"/> Artificial reproduction <input type="checkbox"/> Training <input type="checkbox"/> Further process <input type="checkbox"/> Racing <input type="checkbox"/> Production of petfood <input type="checkbox"/> Breeding and production <input type="checkbox"/> Consignments according to Regulation No 999/2001 <input type="checkbox"/> Competition <input type="checkbox"/> Storage <input type="checkbox"/> Breeding <input type="checkbox"/> Ornamental use/research <input type="checkbox"/> Laboratory <input type="checkbox"/> Rodent food <input type="checkbox"/> Pets <input type="checkbox"/> Other <input type="checkbox"/> Production <input type="checkbox"/> Technical use <input type="checkbox"/> Ornamental bird food <input type="checkbox"/> Relaying <input type="checkbox"/> Slaughter <input type="checkbox"/> Approved Bodies <input type="checkbox"/> Human consumption <input type="checkbox"/> Pet food <input type="checkbox"/> Sales <input type="checkbox"/> Organic fertilizers <input type="checkbox"/> Unregistered equidae <input type="checkbox"/> Circus exhibition <input type="checkbox"/> Category 3 fish oil/fish meal for detoxification according to Regulation 2015/786 <input type="checkbox"/>				
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Country <span style="float: right;">ISO Code</span> EU Exit Authority <span style="float: right;">BCP code</span> EU Entry Authority <span style="float: right;">BCP code</span>		I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Country <span style="float: right;">ISO Code</span>		
I.23. Total number of packages	I.24. Total quantity	I.25. Total net weight	I.25. Total gross weight	

Part I : Details of consignment	I.28. Description of consignment				
	<b>1. 05 PRODUCTS OF ANIMAL ORIGIN, NOT ELSEWHERE SPECIFIED OR INCLUDED</b>				
	<b>0506</b> Bones and horn-cores, unworked, defatted, simply prepared (but not cut to shape), treated with acid or degelatinised; powder and waste of these products				
	<b>050690</b> Other				
	<b>05069000</b> Other				
	Commodity	Species	Quantity	Batch number	Manufacturing plant
	Cold store	Cutting plant	Date of freezing	Date of production	Date of slaughter
	Net weight	Product Description	Package count	Identification mark	

SPECIMEN

Part II: Certification	II. Health information		
	I, the undersigned official veterinarian, declare that I have read and understood Regulation (EC) No 1069/2009 of the European Parliament and of the Council and in particular Article 10 thereof, and Commission Regulation (EU) No 142/2011, and in particular Section 1 of Chapter II of Annex X, and Chapter I of Annex XIV thereto and certify that:		
II.1. the processed animal protein or product described above contains exclusively processed animal protein not intended for human consumption that:			
(a) has been prepared and stored in an establishment or plant approved and supervised by the competent authority in accordance with Article 24 of Regulation (EC) No 1069/2009, and			
(b) has been prepared exclusively with the following animal by-products:			
(1) <input type="checkbox"/> either [- carcasses and parts of animals slaughtered or, in the case of game, bodies or parts of animals killed, and which are fit for human consumption in accordance with retained EU law, but are not intended for human consumption for commercial reasons;]			
(1) <input type="checkbox"/> and/or [- carcasses and the following parts originating either from animals that have been slaughtered in a slaughterhouse and were considered fit for slaughter for human consumption following an ante-mortem inspection or bodies and the following parts of animals from game killed for human consumption in accordance with retained EU law:			
(i) carcasses or bodies and parts of animals which are rejected as unfit for human consumption in accordance with retained EU law, but which did not show any signs of disease communicable to humans or animals;			
(ii) heads of poultry;			
(iii) hides and skins, including trimmings and splitting thereof, horns and feet, including the phalanges and the carpus and metacarpus bones, tarsus and metatarsus bones;			
(iv) pig bristles;			
(v) feathers;]			
(1) <input type="checkbox"/> and/or [- blood of animals which did not show any signs of disease communicable through blood to humans or animals, obtained from animals that have been slaughtered in a slaughterhouse after having been considered fit for slaughter for human consumption following an ante-mortem inspection in accordance with retained EU law;]			
(1) <input type="checkbox"/> and/or [- animal by-products arising from the production of products intended for human consumption, including degreased bone, greaves and centrifuge or separator sludge from milk processing;]			
(1) <input type="checkbox"/> and/or [- products of animal origin, or foodstuffs containing products of animal origin, which are no longer intended for human consumption for commercial reasons or due to problems of manufacturing or packaging defects or other defects from which no risk to public or animal health arise;]			
(1) <input type="checkbox"/> and/or [- blood, placenta, wool, feathers, hair, horns, hoof cuts and raw milk originating from live animals that did not show signs of any disease communicable through that product to humans or animals;]			
(1) <input type="checkbox"/> and/or [- aquatic animals, and parts of such animals, except sea mammals, which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals;]			
(1) <input type="checkbox"/> and/or [- animal by-products from aquatic animals originating from establishments or plants manufacturing products for human consumption;]			
(1) <input type="checkbox"/> and/or [- the following material originating from animals which did not show any signs of disease communicable through that material to humans or animals:			
(i) shells from shellfish with soft tissue or flesh:			
(ii) the following originating from terrestrial animals:			
- hatchery by-products,			

II. Health information			
		-	eggs,
		-	egg by-products, including egg shells;
	(iii)		day-old chicks killed for commercial reasons;]
(1)	<input type="checkbox"/> and/or	[- aquatic and terrestrial invertebrates other than species pathogenic to humans or animals and other than insects;]	
(1)	<input type="checkbox"/> and/or	[- animals and parts thereof of the zoological orders of Rodentia and Lagomorpha, except Category 1 material as referred to in Article 8(a)(iii), (iv) and (v) and Category 2 material as referred to in Article 9(a) to (g) of Regulation (EC) No 1069/2009;]	
	and		
(c)		has been subjected to the following processing standard:	
(1)	<input type="radio"/> either	[heating to a core temperature of more than 133°C for at least 20 minutes without interruption at a pressure (absolute) of at least 3 bars produced by saturated steam, with a particle size prior to processing of not more than 50 millimetres;]	
(1)	<input type="radio"/> or	[in the case of non-mammalian protein other than fishmeal, the processing method 1-2-3-4-5-7 _____ (indicate the processing method) as set out in Chapter III of Annex IV to Regulation (EU) No 142/2011;]	
(1)	<input type="radio"/> or	[in the case of fishmeal the processing method 1-2-3-4-5-6-7 _____ (indicate the processing method) as set out in Chapter III of Annex IV to Regulation (EU) No 142/2011;]	
(1)	<input type="radio"/> or	[in the case of porcine blood, the processing method 1-2-3-4-5- 7 _____ (indicate the processing method) as set out in Chapter III of Annex IV to Regulation (EU) No 142/2011, where in case of method 7 a heat treatment of at least 80 °C has been applied throughout its substance;]	
II.2.		the competent authority examined a random sample immediately prior to dispatch and found it to comply with the following standards (2): Salmonella: Absence in 25 g; n = 5, c = 0, m = 0, M = 0 Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1g;	
II.3.		the product has undergone all precautions to avoid recontamination with pathogenic agents after treatment;	
II.4.		the end product:	
(1)	<input type="radio"/> either	[was packed in new or sterilised bags,]	
(1)	<input type="radio"/> or	[was transported in bulk in containers or other means of transport that were thoroughly cleaned and disinfected before use,] which bear labels indicating 'NOT FOR HUMAN CONSUMPTION';	
II.5.		the end product was stored in enclosed storage;	
(1) <input type="checkbox"/>	II.6.	the processed animal protein or product described above contains or is derived from animal-by products of ruminant origin and:	
(1)	<input type="radio"/> either	[originates from a country or region, which is classified as posing a negligible BSE risk in accordance with Decision 2007/453/EC, and in which there has been no indigenous BSE case, and]]	
(1)	<input type="radio"/> or	[originates from a country or region classified as posing a negligible BSE risk in accordance with Decision 2007/453/EC in which there has been an indigenous BSE case, and the animal by-product or derived product were derived from animals born after the date from which the ban on the feeding of ruminants with meat-and-bone meal and greaves derived from ruminants, as defined in the OIE Terrestrial Animal Health Code, has been effectively enforced in that country or region, and]	
(1)	<input type="radio"/> either	[is derived from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals.]	
(1)	<input type="radio"/> or	[is derived from bovine, ovine or caprine animals and does not contain and is not derived from:	

II. Health information

- (1)
  - either [bovine, ovine and caprine materials other than those derived from animals born, continuously reared and slaughtered in a country or region classified as posing a negligible BSE risk in accordance with Decision 2007/453/EC.]
- (1)
  - or
    - [(a) specified risk material as defined in point 1 of Annex V to Regulation (EC) No 999/2001 of the European Parliament and of the Council;
    - [(b) mechanically separated meat obtained from bones of bovine, ovine or caprine animals, except from those animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region classified as posing a negligible BSE risk in accordance with Commission Decision 2007/453/EC, in which there has been no indigenous BSE case,
    - (c) animal by-product or derived product obtained from bovine, ovine or caprine animals which have been killed, after stunning, by laceration of the central nervous tissue by means of an elongated rod-shaped instrument introduced into the cranial cavity, or by means of gas injected into the cranial cavity, except for those animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region classified as posing a negligible BSE risk in accordance with Decision 2007/453/EC. ]]]

II.7. the processed animal protein or product described above:

- (1)
  - either [does not contain milk or milk products of ovine or caprine animal origin or is not intended for feed for farmed animals, other than fur animals.]
- (1)
  - or [contains milk or milk products of ovine or caprine animal origin and is intended for feed for farmed animals, other than fur animals, and the milk or milk products:
    - (a) are derived from ovine and caprine animals which have been kept continuously since birth in a country where the following conditions are fulfilled:
      - (i) classical scrapie is compulsorily notifiable;
      - (ii) an awareness, surveillance and monitoring system is in place for classical scrapie;
      - (iii) official restrictions apply to holdings of ovine or caprine animals in the case of a suspicion of TSE or the confirmation of classical scrapie;
      - (iv) ovine and caprine animals affected with classical scrapie are killed and destroyed;
      - (v) the feeding to ovine and caprine animals of meat-and-bone meal or greaves, as defined in the Terrestrial Animal Health Code of the World Organisation for Animal Health (OIE), of ruminant origin has been banned and effectively enforced in the whole country for a period of at least the preceding seven years;
    - (b) originate from holdings where no official restrictions are imposed due to a suspicion of TSE;
    - (c) originate from holdings where no case of classical scrapie has been diagnosed during a period of at least the preceding seven years or, following the confirmation of a case of classical scrapie:
      - (1)
        - either [all ovine and caprine animals on the holding have been killed and destroyed or slaughtered, except for breeding rams of the ARR/ARR genotype, breeding ewes carrying at least one ARR allele and no VRQ allele and other ovine animals carrying at least one ARR allele;]

Part II: Certification	II. Health information			
	(1)	○ or	[all animals in which classical scrapie was confirmed have been killed and destroyed, and the holding has been subjected for a period of at least two years since the date of confirmation of the last classical scrapie case to intensified TSE monitoring, including testing with negative results for the presence of TSE in accordance with the laboratory methods set out in point 3.2 of Chapter C of Annex X to Regulation (EC) No 999/2001, of all of the following animals which are over the age of 18 months, except ovine animals of the ARR/ARR genotype:  - animals which have been slaughtered for human consumption; and  - animals which have died or been killed on the holding but which were not killed in the framework of a disease eradication campaign.]]	
	II.8.	the processed animal protein or product described above contains or is derived from animal-by products of non-ruminant origin and is, according to the statement of the Consignor referred to in Box I.1,		
	(1)	○ either	[not intended for the production of feed for farmed animals, other than fur animals.]	
	(1)(3)	○ or	[intended for the production of feed for non-ruminant farmed animals, other than fur animals, and the Consignor has undertaken to ensure that the Border Control Post of entry will be provided with the results of the analyses carried out in accordance with the methods set out in Annex VI to Commission Regulation (EC) No 152/2009.]	

SPECIMEN

EUROPEAN UNION

Part II: Certification	II. Health information		
	Notes		
(*) Those countries subject to the transitional import arrangements include: an EU member State; Liechtenstein; Norway; Iceland, Switzerland and the Faroe Islands.			
References to European Union legislation within this certificate are references to direct EU legislation which has been retained in Great Britain (retained EU law as defined in the European Union (Withdrawal) Act 2018).			
References to Great Britain in this certificate include Channel Islands and Isle of Man.			
Part I:			
-	Box reference I.6:	Person responsible for the consignment in Great Britain, Channel Islands or Isle of Man: this box is required to be filled in only if it is a certificate for a commodity to be transited through Great Britain, Channel Islands or Isle of Man; it may be filled in if the certificate is for a commodity that is to be imported into Great Britain, Channel Islands or Isle of Man.	
-	Box reference I.12:	Place of destination: this box is to be filled in only if it is a certificate for transit commodity. Products in transit may only be stored in free zones, free warehouses and custom warehouses.	
-	Box reference I.15:	Registration number (railway wagons or container and lorries), flight number (aircraft) or name (ship); information is to be provided in the event of unloading and reloading.	
-	Box reference I.16:	Do not use this box until the end of the transitional staging period.	
-	Box reference I.19:	use the appropriate HS code: 05 05; 05 06; 05.07; 05.11: 23 01 or 23 09.	
-	Box reference I.25:	technical use: any use other than feeding of farmed animals, other than fur animals, and the production or manufacturing of pet food.	
-	Box reference I.26 and I.27:	fill in according to whether it is a transit or an import certificate.	
-	Box reference I.28:	Species: select from the following; Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia other than Ruminantia or Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, invertebrates other than Mollusca and Crustacea. In the case of farmed fish, specify the scientific name of the fish.	
Part II:			
(1)	Delete as appropriate.		
(2)	Where: n = number of samples to be tested; m = threshold value for the number of bacteria; the result is considered satisfactory if the number of bacteria in all samples does not exceed m; M = maximum value for the number of bacteria; the result is considered unsatisfactory if the number of bacteria in one or more samples is M or more; and c = number of samples the bacterial count of which may be between m and M, the sample still being considered acceptable if the bacterial count of the other samples is m or less		
(3)	The Person responsible for the load referred to in Box 1.6 must ensure that, if the processed animal protein or product described in this health certificate is intended to be used for the production of feed for non-ruminant farmed animals, other than fur animals, the consignment must be analysed, in accordance with the methods set out in Annex VI to Regulation (EC) No 152/2009, in order to verify the absence of unauthorised constituents of animal origin. The information on the result of such analysis must be attached to this health certificate when presenting the consignment at a border control post of the point of entry into Great Britain, Channel Islands or Isle of Man.		
-	The signature and the stamp must be in a different colour to that of the printing.		

EUROPEAN UNION

<b>Part II: Certification</b>	II. Health information			
	- Note for the person responsible for the consignment in Great Britain, Channel Islands or Isle of Man: This certificate is only for veterinary purposes and must accompany the consignment until it reaches the border control post.			
	Certifying Officer			
	Name (in capital letters)	Qualification and title		
	Date of signature	Signature		
	Stamp			
<b>SPECIMEN</b>				



Část I	I.1. Odesílatel Název Adresa Země Kód ISO		I.2. Referenční číslo IMSOC <b>Specimen not to be used for exports from EU</b> I.2.a. Local Reference																
	I.5. Příjemce Název Adresa Země Kód ISO		I.3. Ústřední příslušný orgán I.4. Local competent authority																
	I.7. Země původu Kód ISO		I.9. Country of destination Kód ISO																
	I.8. Region of origin Kód		I.10. Region určení Kód																
	I.11. Place of Dispatch Název Adresa Číslo schválení Země Kód ISO		I.12. Místo určení Název Adresa Číslo schválení Země Kód ISO																
	I.13. Místo nakládky Název Adresa Číslo schválení Země Kód ISO		I.14. Date and time of departure																
	I.15. Dopravní prostředky		I.16 Entry Point																
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Typ</th> <th>Doklad</th> <th>Identifikace</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>		Typ	Doklad	Identifikace														
	Typ	Doklad	Identifikace																
I.18. Transport conditions Okolní <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Zmrazené <input type="checkbox"/> Chlazený <input type="checkbox"/>		I.17. Průvodní doklady Referenční číslo obchodního do k ladu Datum vydání Země Místo vydání																	
I.19. Č. kontejneru / č. plomby																			
I.20. Certified as Transhumance <input type="checkbox"/> Pollination <input type="checkbox"/> Krmivo pro zvířata <input type="checkbox"/> Použití pro farmaceutické účely <input type="checkbox"/> Game Restocking <input type="checkbox"/> Výkrmová <input type="checkbox"/> Evidování koňovité <input type="checkbox"/> Karanténa <input type="checkbox"/> Umělé rozmnožování <input type="checkbox"/> Training <input type="checkbox"/> Další postup <input type="checkbox"/> Racing <input type="checkbox"/> Production of petfood <input type="checkbox"/> Breeding and production <input type="checkbox"/> Consignments according to Regulation No 999/2001 <input type="checkbox"/> Competition <input type="checkbox"/> Storage <input type="checkbox"/> Breeding <input type="checkbox"/> Ornamental use/research <input type="checkbox"/> Laboratory <input type="checkbox"/> Rodent food <input type="checkbox"/> Zvířata v zájmovém chovu <input type="checkbox"/> Jiné <input type="checkbox"/> Production <input type="checkbox"/> Technické použití <input type="checkbox"/> Ornamental bird food <input type="checkbox"/> Sádkování <input type="checkbox"/> Porážka <input type="checkbox"/> Schválené orgány <input type="checkbox"/> Lidská spotřeba <input type="checkbox"/> Krmivo pro domácí zvířata <input type="checkbox"/> Sales <input type="checkbox"/> Organic fertilizers <input type="checkbox"/> Unregistered equidae <input type="checkbox"/> Cirkus/výstava <input type="checkbox"/> Category 3 fish oil/fish meal for detoxification according to Regulation 2015/786 <input type="checkbox"/>																			
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Země _____ Kód ISO _____ EU Exit Authority _____ BCP code _____ EU Entry Authority _____ BCP code _____		I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Země _____ Kód ISO _____																	
I.23. Celkový počet balení	I.24. Celkové množství	I.25. Celková čistá hmotnost	I.25. Celková hrubá hmotnost																

I.28. Description of consignment

**1. 05 VÝROBKY ŽIVOČIŠNÉHO PŮVODU, JINDE NEUVEDENÉ ANI NEZAHRNUTÉ****0506** Kostí a rohové kosti, neopracované, zbavené tuku, jednoduše opracované (avšak nepřiznání do tvaru), upravené kyselinou nebo zbavené klišu; prach a odpad z těchto produktů**050690** Ostatní**05069000** Ostatní

Komodita	Druh	Množství	Číslo šarže	Výrobní zařízení

Chladírenské zařízení	Bourárna	Datum zmrazení	Datum výroby	Datum porážky

Čistá hmotnost	Product Description	Počet balení	Identifikační značka

Část I

SPECIMEN

Part II: Certification	II. Informace týkající se zdraví		
	<p>Já, níže podepsaný úřední veterinární lékař, prohlašuji, že jsem přečetl a porozuměl nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1069/2009, zejména pokud jde o článek 10 uvedeného nařízení, a nařízení Komise (EU) č. 142/2011, zejména pokud jde o přílohu X kapitolu II oddíl 1 a přílohu XIV kapitolu I uvedeného nařízení, a potvrzují, že:</p>		
<p>II.1. zpracované živočišné bílkoviny nebo produkt popsany výše obsahují výhradně zpracované živočišné bílkoviny, které nejsou určeny k lidské spotřebě a které:</p>			
<p>a) byly připraveny a skladovány v zařízení nebo podniku schváleném a dozorovaném příslušným orgánem v souladu s článkem 24 nařízení (ES) č. 1069/2009 a</p>			
<p>b) byly připraveny výhradně z těchto vedlejších produktů živočišného původu:</p>			
<p>(1) <input type="checkbox"/> buď [- těla poražených zvířat a jejich části, nebo v případě zvěře těla usmrčených zvířat nebo jejich části, které jsou podle zachovaného práva EU vhodné k lidské spotřebě, avšak z obchodních důvodů nejsou k lidské spotřebě určeny;]</p>			
<p>(1) <input type="checkbox"/> a/nebo [- jatečně upravená těla a níže uvedené části pocházející buď ze zvířat, která byla poražena na jatkách a po prohlídce před porážkou byla shledána jako způsobilá k porážce k lidské spotřebě, nebo těla a níže uvedené části zvěře usmrčené k lidské spotřebě v souladu se zachovaným právem EU:</p>			
<p>i) jatečně upravená těla nebo těla zvířat a jejich části, které byly v souladu se zachovaným právem EU prohlášeny za nevhodné k lidské spotřebě, avšak nevykazovaly žádné příznaky onemocnění přenosného na člověka nebo zvířata;</p>			
<p>ii) hlavy drůbeže;</p>			
<p>iii) kůže a kožky, včetně jejich odřezků a plátků, rohy a končetiny, včetně článků prstů, zápěstních a záprstních kůstek, nártů a zánártí;</p>			
<p>iv) prasečí štětiny;</p>			
<p>v) peří;]</p>			
<p>(1) <input type="checkbox"/> a/nebo [- krev zvířat, která nevykazovala žádné příznaky onemocnění přenosného krví na člověka nebo zvířata, která byla poražena na jatkách a která byla po prohlídce před porážkou shledána způsobilými k porážce k lidské spotřebě v souladu se zachovaným právem EU;]</p>			
<p>(1) <input type="checkbox"/> a/nebo [- vedlejší produkty živočišného původu, které vznikají při výrobě produktů určených k lidské spotřebě, včetně odtučněných kostí, škvarků nebo kalu z odstředivky nebo separátoru ze zpracování mléka;]</p>			
<p>(1) <input type="checkbox"/> a/nebo [- produkty živočišného původu nebo potraviny obsahující produkty živočišného původu, které z obchodních důvodů nebo z důvodů problémů způsobených výrobními vadami, vadami balení nebo jinými závadami, z nichž nevzniká žádné riziko pro zdraví lidí ani zvířat, již nejsou určeny k lidské spotřebě;]</p>			
<p>(1) <input type="checkbox"/> a/nebo [- krev, placenta, vlna, peří, srst, rohy, odřezky kopyt a paznehtů a syrové mléko pocházející ze živých zvířat, která nevykazovala žádné příznaky onemocnění přenosného tímto produktem na člověka nebo zvířata;]</p>			
<p>(1) <input type="checkbox"/> a/nebo [- vodní živočichové a jejich části, kromě mořských savců, kteří nevykazovali žádné příznaky onemocnění přenosných na člověka nebo zvířata;]</p>			
<p>(1) <input type="checkbox"/> a/nebo [- vedlejší produkty živočišného původu z vodních živočichů pocházející ze zařízení nebo podniků na výrobu produktů určených k lidské spotřebě;]</p>			
<p>(1) <input type="checkbox"/> a/nebo [- níže uvedený materiál pocházející ze zvířat, která nevykazovala žádné příznaky onemocnění přenosného tímto materiálem na člověka nebo zvířata:</p>			
<p>i) ulity měkkýšů a koryšů s měkkými tkáněmi nebo masem;</p>			
<p>ii) tento materiál pocházející se suchozemských zvířat:</p>			
<p>– vedlejší produkty z líhní,</p>			
<p>– vejce,</p>			
<p>– vedlejší produkty z vajec, včetně vaječných skořápek;</p>			
<p>iii) jednodenní kuřata usmrčená z obchodních důvodů;]</p>			

Part II: Certification	II. Informace týkající se zdraví			
	(1)	<input type="checkbox"/> a/nebo	[- vodní a suchozemští bezobratlí živočichové, kromě druhů patogenních pro člověka nebo zvířata a hmyzu;]	
	(1)	<input type="checkbox"/> a/nebo	[- zvířata z řádů hlodavců (Rodentia) a zajícovců (Lagomorpha) a jejich části, kromě materiálu kategorie 1 uvedeného v čl. 8 písm. a) bodech iii), iv) a v) a materiálu kategorie 2 uvedeného v čl. 9 písm. a) až g) nařízení (ES) č. 1069/2009;]	
	a			
	c)		byly podrobeny této metodě zpracování:	
	(1)	<input type="radio"/> buď	[zahřátí na teplotu v jádře vyšší než 133 °C po dobu alespoň 20 minut bez přerušení a při tlaku (absolutním) alespoň 3 bary získaném nasycenou parou s velikostí částic před zpracováním maximálně 50 mm;]	
	(1)	<input type="radio"/> nebo	[v případě živočišných bílkovin nepocházejících ze savců, s výjimkou rybí moučky, zpracovatelské metodě 1-2-3-4-5-7 _____ (uveďte zpracovatelskou metodu) podle přílohy IV kapitoly III nařízení (EU) č. 142/2011;]	
	(1)	<input type="radio"/> nebo	[v případě rybí moučky zpracovatelské metodě 1-2-3-4-5-6-7 _____ (uveďte zpracovatelskou metodu) podle přílohy IV kapitoly III nařízení (EU) č. 142/2011;]	
	(1)	<input type="radio"/> nebo	[v případě prasečí krve zpracovatelské metodě 1-2-3-4-5-7 _____ (uveďte zpracovatelskou metodu) podle přílohy IV kapitoly III nařízení (EU) č. 142/2011, přičemž v případě metody 7 se na celou hmotu použije tepelné ošetření při teplotě alespoň 80 °C;]	
	II.2.		příslušný orgán bezprostředně před odesláním vyšetřil namátkově vybraný vzorek a shledal jej v souladu s těmito normami (2): Salmonella: nepřítomnost v 25 g produktu: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0 Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 v 1g;	
	II.3.		produkt prošel všemi preventivními opatřeními k zabránění kontaminace patogenními původci po ošetření;	
	II.4.		konečný produkt byl:	
	(1)	<input type="radio"/> buď	[zabalen do nových nebo sterilizovaných pytlů,]	
	(1)	<input type="radio"/> nebo	[přepravován volně ložený v kontejnerech nebo jiných dopravních prostředcích, které byly před použitím důkladně vyčištěny a vydezinfikovány,] které jsou opatřeny etiketami s nápisem „NENÍ URČENO K LIDSKÉ SPOTŘEBĚ“;	
	II.5.		konečný výrobek byl uložen v uzavřeném skladě;	
(1) <input type="checkbox"/> II.6.		zpracované živočišné bílkoviny nebo produkt popsany výše obsahují vedlejší produkty živočišného původu z přežvýkavců nebo jsou z nich získány a:		
(1)	<input type="radio"/> buď	[pocházejí ze země nebo oblasti zařazené v souladu s rozhodnutím 2007/453/ES do kategorie země nebo oblasti se zanedbatelným rizikem výskytu BSE, v nichž nebyl zjištěn žádný domácí případ BSE, a]		
(1)	<input type="radio"/> nebo	[pocházejí ze země nebo oblasti zařazené v souladu s rozhodnutím 2007/453/ES do kategorie země nebo oblasti se zanedbatelným rizikem výskytu BSE, v nichž byl zjištěn domácí případ BSE, a vedlejší produkt živočišného původu nebo získaný produkt byl získán ze zvířat narozených po datu, od kterého byl v uvedené zemi nebo oblasti účinně vymáhán zákaz krmení přežvýkavců masokostní moučkou a škvarky získanými z přežvýkavců, jak jsou definovány v Kodexu zdraví suchozemských živočichů OIE, a]		
(1)	<input type="radio"/> buď	[jsou získány z přežvýkavců jiných než skot, ovce nebo kozy.]		
(1)	<input type="radio"/> nebo	[jsou získány ze skotu, ovcí nebo koz a neobsahují dále uvedené složky ani z nich nebyly získány:		
(1)	<input type="radio"/> buď	[materiál pocházející ze skotu, ovcí a koz jiný než získaný ze zvířat narozených, nepřetržitě chovaných a poražených v zemi nebo oblasti zařazené v souladu s rozhodnutím 2007/453/ES do kategorie země nebo oblasti se zanedbatelným rizikem výskytu BSE.]]		
(1)	<input type="radio"/> nebo	[a) specifikovaný rizikový materiál, jak je definován v bodě 1 přílohy V nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 999/2001;		

Part II: Certification	II. Informace týkající se zdraví	
		<p>[b) strojně oddělené maso získané z kostí skotu, ovcí nebo koz s výjimkou zvířat narozených, nepřetržitě chovaných a poražených v zemi nebo oblasti zařazené v souladu s rozhodnutím Komise 2007/453/ES do kategorie země nebo oblasti se zanedbatelným rizikem výskytu BSE, v nichž nebyl zjištěn žádný domácí případ BSE;</p> <p>c) vedlejší produkt živočišného původu nebo získaný produkt ze skotu, ovcí nebo koz, které byly po omráčení usmrceny lacerací centrální nervové tkáně pomocí podlouhlého tyčovitého nástroje zavedeného do dutiny lebeční nebo prostřednictvím plynové injekce do dutiny lebeční, s výjimkou zvířat narozených, nepřetržitě chovaných a poražených v zemi nebo oblasti zařazené v souladu s rozhodnutím 2007/453/ES do kategorie země nebo oblasti se zanedbatelným rizikem výskytu BSE. ]]</p>
	II.7.	zpracované živočišné bílkoviny nebo produkt popsany výše:
	(1)	o buď [neobsahují mléko nebo mléčné výrobky pocházející z ovcí nebo koz ani nejsou určeny pro krmení hospodářských zvířat jiných než kozešinových zvířat.]
	(1)	o nebo [obsahují mléko nebo mléčné výrobky pocházející z ovcí nebo koz a jsou určeny pro krmení hospodářských zvířat jiných než kozešinových zvířat a mléko nebo mléčné výrobky:
		a) jsou získány z ovcí a koz, které byly nepřetržitě od narození chovány v zemi, v níž jsou splněny tyto podmínky:
		i) klasická klusavka je povinná hlášením;
		ii) funguje systém osvěty, sledování a dohledu, pokud jde o klasickou klusavku;
		iii) na hospodářství s chovem ovcí nebo koz se uplatňují úřední omezení v případě podezření na TSE nebo potvrzení klasické klusavky;
		iv) ovce a kozy postižené klasickou klusavkou jsou usmrceny a zlikvidovány;
		v) krmení ovcí a koz masokostní moučkou nebo škvarky z přežvýkavců, jak jsou definovány v Kodexu zdraví suchozemských živočichů Světové organizace pro zdraví zvířat (OIE), bylo zakázáno a zákaz byl účinně vymáhán v celé zemi přinejmenším po dobu předchozích sedmi let;
		b) pocházejí z hospodářství, pro která neplatí žádné úřední omezení z důvodu podezření na výskyt TSE;
		c) pocházejí z hospodářství, v nichž přinejmenším po dobu předchozích sedmi let nebyl diagnostikován žádný případ klasické klusavky, nebo po potvrzení případu klasické klusavky:
	(1)	o buď [byly usmrceny a zlikvidovány nebo poraženy všechny ovce a kozy v hospodářství s výjimkou plemenných beranů genotypu ARR/ARR, chovných bahnic nesoucích alespoň jednu alelu ARR a žádnou alelu VRQ a dalších ovcí nesoucích alespoň jednu alelu ARR;]
	(1)	o nebo [byla všechna zvířata, u nichž byla klasická klusavka potvrzena, usmrcena a zlikvidována a na hospodářství se alespoň po dva roky od potvrzení posledního případu klasické klusavky vztahuje intenzivnější sledování TSE, včetně vyšetření všech následujících zvířat starších 18 měsíců, s výjimkou ovcí genotypu ARR/ARR, na přítomnost TSE s negativním výsledkem v souladu s laboratorními metodami stanovenými v příloze X kapitole C bodě 3.2 nařízení (ES) č. 999/2001:
		– zvířata, která byla poražena k lidské spotřebě, a
		– zvířata, která uhynula nebo byla usmrcena v daném hospodářství, avšak nebyla usmrcena v rámci kampaně eradikace nákazy.]]

EVROPSKÁ UNIE

Part II: Certification	II. Informace týkající se zdraví		
	II.8. zpracované živočišné bílkoviny nebo produkt popsany výše obsahují vedlejší produkty živočišného původu z nepřezvýkavců nebo jsou z nich získány a v souladu s prohlášením odesílatele v kolonce I.1. (1) <input type="radio"/> buď [nejsou určeny k výrobě krmiv pro hospodářská zvířata jiná než kozešinová zvířata.] (1)(3) <input type="radio"/> nebo [jsou určeny k výrobě krmiv pro nepřezvýkavá hospodářská zvířata jiná než kozešinová zvířata a odesílatel se zavázal zajistit, že vstupnímu stanovišti hraniční kontroly budou poskytnuty výsledky zkoušení podle metod stanovených v příloze VI nařízení Komise (ES) č. 152/2009.]		

SPECIMEN

EVROPSKÁ UNIE

II. Informace týkající se zdraví				
Part II: Certification	Poznámky			
	(*) Mezi země, na něž se vztahují přechodná dovozní opatření, patří: členský stát EU, Lichtenštejnsko, Norsko, Island, Švýcarsko a Faerské ostrovy.			
	Odkazy na právní předpisy Evropské unie v tomto osvědčení jsou odkazy na přímé právní předpisy EU, které byly zachovány ve Velké Británii (zachované právo EU ve smyslu zákona o Evropské unii (o vystoupení z Evropské unie) z roku 2018).			
	Odkazy na Velkou Británii v tomto osvědčení zahrnují Normanské ostrovy a Ostrov Man.			
	Část I:			
	–	Kolonka I.6:	Osoba zodpovědná za zásilku ve Velké Británii, na Normanských ostrovech nebo na Ostrově Man: tuto kolonku je třeba vyplnit pouze tehdy, jedná-li se o osvědčení pro zboží určené pro tranzit přes Velkou Británii, Normanské ostrovy nebo Ostrov Man; může se vyplnit, jedná-li se o osvědčení pro zboží, jež má být dovezeno do Velké Británie, na Normanské ostrovy nebo na Ostrov Man.	
	–	Kolonka I.12:	Místo určení: tuto kolonku je třeba vyplnit pouze tehdy, jedná-li se o osvědčení pro zboží určené pro tranzit. Produkty smí být při tranzitu skladovány pouze ve svobodných pásmech, svobodných skladech a celních skladech.	
	–	Kolonka I.15:	Registrační číslo (železničních vagónů nebo kontejneru a nákladních automobilů), číslo letu (letadla) nebo název (plavidla); informace je třeba poskytnout v případě vykládky a opětovného naložení.	
	–	Kolonka I.16:	Tuto kolonku nepoužívejte do konce přechodného období.	
	–	Kolonka I.19:	Použijte příslušný kód HS: 05.05, 05.06, 05.07, 05.11, 23.01 nebo 23.09.	
–	Kolonka I.25:	Technické využití: jakékoli jiné využití kromě krmení hospodářských zvířat jiných než kožešinových zvířat a výroba nebo zpracování krmiv pro zvířata v zájmovém chovu.		
–	Kolony I.26 a I.27:	Vyplňte podle toho, jedná-li se o osvědčení pro tranzit nebo pro dovoz.		
–	Kolonka I.28:	Druh: vyberte: Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia kromě Ruminantia nebo Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, bezobratlí kromě Mollusca a Crustacea. V případě ryb ve farmovém chovu uveďte vědecký název ryby.		
Část II:				
(1)	Nehodící se škrtněte.			
(2)	Kde: n = počet vzorků, které mají být vyšetřeny; m = prahová hodnota počtu bakterií; výsledek je považován za uspokojivý, jestliže počet bakterií ve všech vzorcích nepřekročí m; M = maximální hodnota počtu bakterií; výsledek je považován za neuspokojivý, pokud počet bakterií v jednom nebo více vzorcích je roven nebo vyšší než M; a c = počet vzorků, jejichž bakteriální počet smí být v rozmezí mezi m a M, přičemž vzorek je ještě stále považován za přípustný, pokud je bakteriální počet ostatních vzorků roven m nebo nižší.			
(3)	Osoba zodpovědná za zásilku uvedená v kolonce I.6 musí zajistit, aby v případě, že zpracované živočišné bílkoviny nebo produkt popsany v tomto veterinárním osvědčení mají být určeny k výrobě krmiva pro nepřežvýkavá hospodářská zvířata jiná než kožešinová zvířata, byla zásilka podrobena zkoušení podle metod stanovených v příloze VI nařízení (ES) č. 152/2009, aby se ověřila nepřítomnost nepovolených složek živočišného původu. Informace týkající se výsledku takového zkoušení musí být při předložení zásilky na stanovišti hraniční kontroly v místě vstupu do Velké Británie, na Normanské ostrovy nebo na Ostrov Man připojeny k tomuto veterinárnímu osvědčení.			
–	Barva podpisu a razítka se musí lišit od barvy tisku.			
–	Poznámka pro osobu zodpovědnou za zásilku ve Velké Británii, na Normanských ostrovech nebo na Ostrově Man: toto osvědčení slouží pouze k veterinárním účelům a musí zásilku provázet až do okamžiku, kdy dosáhne stanoviště hraniční kontroly.			
Certifying Officer				

EVROPSKÁ UNIE

Part II: Certification	II. Informace týkající se zdraví			
	Name (in capital letters) Datum podpisu Razítko	Qualification and title Podpis		
	SPECIMEN			