

**GEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR INVOER IN DE EUROPESE UNIE VAN VOOR  
MENSELIJKE CONSUMPTIE BESTEMDE SAMENGESTELDE PRODUCTEN**

Pagina      van

**LAND - CHILE**

**Veterinair certificaat voor de EU**

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam		I.2. Referentienummer certificaat		I.2. a		
	Adres		I.3. Bevoegde centrale autoriteit Servicio Nacional de Pesca y Acuicultura				
	Tel.		I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10.
	<b>CHILE</b>	<b>CL</b>					
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer		I.12.		
			Erkenningsnummer				
			Erkenningsnummer				
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek				
I.15. Vervoermiddel Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU					
		I.17.					
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code)				
			I.20. Hoeveelheid				
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>			I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24. Aard van de verpakking				
I.25. Goederen gecertificeerd voor:      Menselijke consumptie <input checked="" type="checkbox"/>							
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de goederen							
Verwerkingsbedrijf		Aantal verpakkingen	Aard van de goederen	Nettogewicht	Partijnummer		

NL

LAND - CHILE

Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.																															
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts/officiële inspecteur, verklaart dat:</p> <p>II.1. hij/zij op de hoogte is van de desbetreffende bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004 en (EG) nr. 853/2004, met name artikel 6, lid 1, onder b), betreffende de oorsprong van de producten van dierlijke oorsprong die worden gebruikt bij de productie van de hierboven beschreven samengestelde producten en verklaart dat de hierboven beschreven samengestelde producten overeenkomstig die voorschriften zijn geproduceerd, en met name dat zij afkomstig zijn van (een) inrichting(en) die een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 uitvoert (uitvoeren);</p> <p>II.2. de hierboven beschreven samengestelde producten het volgende bevatten:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.2.A <b>Vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen</b> (<sup>2</sup>) in hoeveelheden die voldoen aan de veterinairerechtelijke voorschriften van Beschikking 2007/777/EG van de Commissie en de volgende vleesbestanddelen bevatten, die aan de hieronder aangegeven criteria voldoen:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Soort A)</th> <th>Behandeling B)</th> <th>Oorsprong C)</th> <th>Erkende inrichting(en) D)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>A)</td> <td>Vul de code in voor de desbetreffende vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen: BOV = als landbouwhuisdier gehouden runderen (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis en kruisingen daarvan); OVI = als landbouwhuisdier gehouden schapen (Ovis aries) en geiten (Capra hircus); EQI = als landbouwhuisdier gehouden paardachtigen (Equus caballus, Equus asinus en kruisingen daarvan); POR = als landbouwhuisdier gehouden varkens (Sus scrofa); RM = als landbouwhuisdier gehouden konijnen, PFG = als landbouwhuisdier gehouden pluimvee en gekweekt vederwild; RUF = gekweekte niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van varkens en eenhoevigen); RUW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van varkens en eenhoevigen); SUW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden varkens; EQW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden eenhoevigen; WL = vrije lagomorfen; WGB = vrij vederwild.</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>B)</td> <td>Vul A, B, C, D, E of F in naargelang de vereiste behandeling, als gespecificeerd en omschreven in bijlage II, delen 2, 3 en 4, bij Beschikking 2007/777/EG.</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>C)</td> <td>Vul de ISO-code in van het land van oorsprong van het vleesproduct en de behandelde magen, blazen en darmen, als vermeld in bijlage II, deel 2, bij Beschikking 2007/777/EG en, in geval van regionalisering door de wetgeving van de Unie voor de desbetreffende vleesbestanddelen, de regio als aangegeven in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG of een lidstaat van de Europese Unie. Het land van oorsprong van de vleesproducten moet een van de volgende zijn:</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td> <ul style="list-style-type: none"> <li>- hetzelfde als het land van uitvoer in vak I.7;</li> <li>- een lidstaat van de Europese Unie;</li> <li>- een derde land of delen daarvan dat (die) met behandeling A, als vastgesteld in bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG, behandelde vleesproducten naar de Unie mag (mogen) uitvoeren, wanneer het derde land waar het samengestelde product wordt geproduceerd ook met die behandeling behandelde vleesproducten naar de Unie mag uitvoeren.</li> </ul> </td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>D)</td> <td>Vul het EU-erkenningsnummer in van de inrichtingen van oorsprong van de vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen die het samengestelde product bevat.</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>E)</td> <td>Indien zij materiaal van runderen, schapen of geiten bevatten, moeten het verse vlees en/of de darmen die voor de bereiding van de vleesproducten en/of de behandelde darmen is/zijn gebruikt, voldoen aan de volgende voorwaarden naargelang van de BSE-risicocategorie van het land van oorsprong:</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>(<sup>1</sup>) E.1)</td> <td> <p>voor invoer uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, opgenomen in de bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;</li> <li>2. de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in het land met een verwaarloosbaar BSE-risico en zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden;</li> </ol> <p>(<sup>1</sup>) 3. als er in het land of gebied inheemse gevallen van BSE geweest zijn:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) a) zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast, of</li> <li>(<sup>1</sup>) b) bevatten de producten van runderen, schapen en geiten geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen en geiten en zijn zij daar niet van afgeleid;</li> </ol> </td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Soort A)	Behandeling B)	Oorsprong C)	Erkende inrichting(en) D)	A)	Vul de code in voor de desbetreffende vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen: BOV = als landbouwhuisdier gehouden runderen (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis en kruisingen daarvan); OVI = als landbouwhuisdier gehouden schapen (Ovis aries) en geiten (Capra hircus); EQI = als landbouwhuisdier gehouden paardachtigen (Equus caballus, Equus asinus en kruisingen daarvan); POR = als landbouwhuisdier gehouden varkens (Sus scrofa); RM = als landbouwhuisdier gehouden konijnen, PFG = als landbouwhuisdier gehouden pluimvee en gekweekt vederwild; RUF = gekweekte niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van varkens en eenhoevigen); RUW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van varkens en eenhoevigen); SUW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden varkens; EQW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden eenhoevigen; WL = vrije lagomorfen; WGB = vrij vederwild.			B)	Vul A, B, C, D, E of F in naargelang de vereiste behandeling, als gespecificeerd en omschreven in bijlage II, delen 2, 3 en 4, bij Beschikking 2007/777/EG.			C)	Vul de ISO-code in van het land van oorsprong van het vleesproduct en de behandelde magen, blazen en darmen, als vermeld in bijlage II, deel 2, bij Beschikking 2007/777/EG en, in geval van regionalisering door de wetgeving van de Unie voor de desbetreffende vleesbestanddelen, de regio als aangegeven in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG of een lidstaat van de Europese Unie. Het land van oorsprong van de vleesproducten moet een van de volgende zijn:				<ul style="list-style-type: none"> <li>- hetzelfde als het land van uitvoer in vak I.7;</li> <li>- een lidstaat van de Europese Unie;</li> <li>- een derde land of delen daarvan dat (die) met behandeling A, als vastgesteld in bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG, behandelde vleesproducten naar de Unie mag (mogen) uitvoeren, wanneer het derde land waar het samengestelde product wordt geproduceerd ook met die behandeling behandelde vleesproducten naar de Unie mag uitvoeren.</li> </ul>			D)	Vul het EU-erkenningsnummer in van de inrichtingen van oorsprong van de vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen die het samengestelde product bevat.			E)	Indien zij materiaal van runderen, schapen of geiten bevatten, moeten het verse vlees en/of de darmen die voor de bereiding van de vleesproducten en/of de behandelde darmen is/zijn gebruikt, voldoen aan de volgende voorwaarden naargelang van de BSE-risicocategorie van het land van oorsprong:			( <sup>1</sup> ) E.1)	<p>voor invoer uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, opgenomen in de bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;</li> <li>2. de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in het land met een verwaarloosbaar BSE-risico en zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden;</li> </ol> <p>(<sup>1</sup>) 3. als er in het land of gebied inheemse gevallen van BSE geweest zijn:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) a) zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast, of</li> <li>(<sup>1</sup>) b) bevatten de producten van runderen, schapen en geiten geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen en geiten en zijn zij daar niet van afgeleid;</li> </ol>			
Soort A)	Behandeling B)	Oorsprong C)	Erkende inrichting(en) D)																															
A)	Vul de code in voor de desbetreffende vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen: BOV = als landbouwhuisdier gehouden runderen (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis en kruisingen daarvan); OVI = als landbouwhuisdier gehouden schapen (Ovis aries) en geiten (Capra hircus); EQI = als landbouwhuisdier gehouden paardachtigen (Equus caballus, Equus asinus en kruisingen daarvan); POR = als landbouwhuisdier gehouden varkens (Sus scrofa); RM = als landbouwhuisdier gehouden konijnen, PFG = als landbouwhuisdier gehouden pluimvee en gekweekt vederwild; RUF = gekweekte niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van varkens en eenhoevigen); RUW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van varkens en eenhoevigen); SUW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden varkens; EQW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden eenhoevigen; WL = vrije lagomorfen; WGB = vrij vederwild.																																	
B)	Vul A, B, C, D, E of F in naargelang de vereiste behandeling, als gespecificeerd en omschreven in bijlage II, delen 2, 3 en 4, bij Beschikking 2007/777/EG.																																	
C)	Vul de ISO-code in van het land van oorsprong van het vleesproduct en de behandelde magen, blazen en darmen, als vermeld in bijlage II, deel 2, bij Beschikking 2007/777/EG en, in geval van regionalisering door de wetgeving van de Unie voor de desbetreffende vleesbestanddelen, de regio als aangegeven in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG of een lidstaat van de Europese Unie. Het land van oorsprong van de vleesproducten moet een van de volgende zijn:																																	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>- hetzelfde als het land van uitvoer in vak I.7;</li> <li>- een lidstaat van de Europese Unie;</li> <li>- een derde land of delen daarvan dat (die) met behandeling A, als vastgesteld in bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG, behandelde vleesproducten naar de Unie mag (mogen) uitvoeren, wanneer het derde land waar het samengestelde product wordt geproduceerd ook met die behandeling behandelde vleesproducten naar de Unie mag uitvoeren.</li> </ul>																																	
D)	Vul het EU-erkenningsnummer in van de inrichtingen van oorsprong van de vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen die het samengestelde product bevat.																																	
E)	Indien zij materiaal van runderen, schapen of geiten bevatten, moeten het verse vlees en/of de darmen die voor de bereiding van de vleesproducten en/of de behandelde darmen is/zijn gebruikt, voldoen aan de volgende voorwaarden naargelang van de BSE-risicocategorie van het land van oorsprong:																																	
( <sup>1</sup> ) E.1)	<p>voor invoer uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, opgenomen in de bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;</li> <li>2. de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in het land met een verwaarloosbaar BSE-risico en zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden;</li> </ol> <p>(<sup>1</sup>) 3. als er in het land of gebied inheemse gevallen van BSE geweest zijn:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) a) zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast, of</li> <li>(<sup>1</sup>) b) bevatten de producten van runderen, schapen en geiten geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen en geiten en zijn zij daar niet van afgeleid;</li> </ol>																																	
	Stempel	Handtekening																																

## LAND - CHILE

## Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(<sup>1</sup>) E.2) voor invoer uit een land of gebied met een gecontroleerd BSE-risico, opgenomen in de bijlage bij Beschikking 2007/453/EG, zoals gewijzigd:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico;</li> <li>2. de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden;</li> <li>3. de dieren waarvan de voor uitvoer bedoelde producten van runderen, schapen of geiten zijn afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;</li> </ol> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>3</sup>) 4. de producten van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen en geiten en zijn daar niet van afgeleid;</p> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>4</sup>) 5. als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, gelden voor de invoer van behandelde darmen de volgende voorwaarden:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico;</li> <li>b) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in het land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico en zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden;</li> </ol> <p>(<sup>1</sup>) c) als de darmen van oorsprong zijn uit een land of gebied waar inheemse gevallen van BSE geweest zijn:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) i) zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast, of</li> <li>(<sup>1</sup>) ii) bevatten de producten van runderen, schapen en geiten geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en zijn zij daar niet van afgeleid;</li> </ol> <p>(<sup>1</sup>) E.3) voor invoer uit een land of gebied met een onbepaald BSE-risico, opgenomen in de bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. aan de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geen vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, vervoederd en zij zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden;</li> <li>2. de dieren waarvan de producten van runderen, schapen of geiten zijn afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;</li> </ol> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>5</sup>) 3. de producten van runderen, schapen en geiten zijn niet afgeleid van:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>i) gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001;</li> <li>ii) zenuw- en lymfweefsel dat bij het ontbenen is vrijgelegd;</li> <li>iii) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen en geiten;</li> </ol> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>4</sup>) 4. als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, gelden voor de invoer van behandelde darmen de volgende voorwaarden:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 ingedeeld als land respectievelijk gebied met een onbepaald BSE-risico;</li> <li>b) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in het land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico en zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden;</li> </ol>		

LAND - CHILE

Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(<sup>1</sup>) c) als de darmen van oorsprong zijn uit een land of gebied waar inheemse gevallen van BSE geweest zijn:</p> <p>(<sup>1</sup>) i) zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast, of</p> <p>(<sup>1</sup>) ii) bevatten de producten van runderen, schapen en geiten geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en zijn zij daar niet van afgeleid.]</p> <p>(<sup>1</sup>) en/of [II.2.B <b>Verwerkte zuivelproducten</b> (<sup>6</sup>) die minstens de helft van het samengestelde product uitmaken of niet houdbare zuivelproducten in welke hoeveelheden ook, die</p> <p>a) zijn geproduceerd in het land in de inrichting (erkenningsnummer van de inrichtingen van oorsprong van de zuivelproducten die het samengestelde product bevat, als toegelaten op het tijdstip van de productie voor de uitvoer van de zuivelproducten naar de EU). Het land van oorsprong van de zuivelproducten moet een van de volgende zijn:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- hetzelfde als het land van uitvoer in vak I.7;</li> <li>- een lidstaat van de Europese Unie;</li> <li>- een derde land dat melk en zuivelproducten in kolom A of B van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 naar de Unie mag uitvoeren, wanneer het derde land waar het samengestelde product wordt geproduceerd onder dezelfde voorwaarden ook melk en zuivelproducten naar de Unie mag uitvoeren.</li> </ul> <p>Het in vak I.7 aangegeven land van oorsprong moet zijn opgenomen in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 en de toegepaste behandeling moet conform de behandeling zijn die in die lijst voor het desbetreffende land is opgenomen;</p> <p>b) zijn geproduceerd met melk die is verkregen van dieren die:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd;</li> <li>ii) verblijven op bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest, en</li> <li>iii) worden onderworpen aan regelmatige veterinaire inspecties om na te gaan of zij voldoen aan de veterinaire voorschriften, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en in Richtlijn 2002/99/EG;</li> </ul> <p>c) zuivelproducten zijn die zijn gemaakt uit rauwe melk, verkregen van</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [koeien, oaien, geiten of buffels en die vóór invoer in de Europese Unie een van de volgende behandelingen hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een van de volgende behandelingen heeft ondergaan:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [een pasteurisatiebehandeling met één warmtebehandeling waarvan het verhittingseffect ten minste gelijk is aan dat van een pasteurisatie bij een temperatuur van ten minste 72 °C gedurende 15 seconden en die, indien van toepassing, voldoende is om te zorgen voor een negatieve reactie op een alkalischefosfatetest die onmiddellijk na de warmtebehandeling wordt uitgevoerd;]</li> <li>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [een sterilisatie met een F<sub>0</sub>-waarde van ten minste 3;]</li> <li>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [een ultrahogtemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd;]</li> <li>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time — HTST) bij 72 °C gedurende 15 seconden, of een behandeling met een gelijkwaardig pasteurisatie-effect, toegepast op melk met een pH lager dan 7,0 om, indien van toepassing, een negatieve reactie te veroorzaken op een alkalischefosfatetest;]</li> <li>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time — HTST) bij 72 °C gedurende 15 seconden, of een behandeling met een gelijkwaardig pasteurisatie-effect, toegepast op melk met een pH gelijk aan of hoger dan 7,0 om, indien van toepassing, een negatieve reactie te veroorzaken op een alkalischefosfatetest; onmiddellijk gevolgd door</li> </ul> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [verlaging van de pH tot minder dan 6 gedurende een uur;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [extra verhitting tot ten minste 72 °C, gecombineerd met een droogprocedé;]</p>		
Stempel	Handtekening	

## LAND - CHILE

## Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(<sup>1</sup>) of [andere dieren dan koeien, ooiën, geiten of buffels en die vóór invoer in de Europese Unie een van de volgende behandelingen hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een van de volgende behandelingen heeft ondergaan:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [een sterilisatie met een F<sub>0</sub>-waarde van ten minste 3;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd;]</p> <p>d) zijn geproduceerd op _____ of tussen _____ en _____ (<sup>7</sup>.)</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>en/of</i> [II.2.C <b>Verwerkte visserijproducten</b> die afkomstig zijn van de erkende inrichting nr. (<sup>8</sup>) gelegen in het land (<sup>9</sup>) _____ ]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>en/of</i> [II.2.D <b>Verwerkte eiproducten</b> die afkomstig zijn van het erkende land (<sup>9</sup>) _____ ]</p> <p>zijn geproduceerd met eieren die afkomstig zijn uit een inrichting die voldoet aan de voorschriften van sectie X van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en die op de datum van afgifte van het certificaat vrij is van hoogpathogene aviaire influenza, als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 en</p> <p><i>hetzij</i></p> <p>(<sup>1</sup>) II.2.D.1 [in een gebied met een straal van 10 km rond de inrichting[, dat in voorkomend geval ook grondgebied van een buurland kan omvatten,] heeft zich ten minste in de laatste 30 dagen geen uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of de ziekte van Newcastle voorgedaan;]</p> <p>of</p> <p>(<sup>1</sup>) II.2.D.2 [de eiproducten zijn als volgt verwerkt:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [vloeibaar eiwit is:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [gedurende 870 seconden bij 55,6 °C behandeld;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [gedurende 232 seconden bij 56,7 °C behandeld;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [dooier met een gehalte aan toegevoegd zout van 10% is gedurende 138 seconden bij 62,2 °C behandeld;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [gedroogd eiwit is:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [gedurende 20 uur bij 67 °C behandeld;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [gedurende 513 uur bij 54,4 °C behandeld;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [hele eieren zijn ten minste:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [gedurende 188 seconden bij 60 °C behandeld;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [volledig gekookt;]</p> <p>[heeleimengsels zijn ten minste als volgt behandeld]:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [gedurende 188 seconden bij 60 °C;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>of</i> [gedurende 94 seconden bij 61,1 °C.]</p>		
<p><b>Opmerkingen</b></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Vak I.7: Vul de ISO-code in van het land van oorsprong van het samengestelde product dat vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen bevat, als vermeld in bijlage II, deel 2, bij Beschikking 2007/777/EG en/of voor verwerkte zuivelproducten in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie en/of voor verwerkte visserijproducten in de bijlagen I en II bij Beschikking 2006/766/EG van de Commissie en/of voor eiproducten in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie.</li> <li>- Vak I.11: Naam, adres en registratie-/erkenningsnummer, indien beschikbaar, van de productie-inrichtingen van het (de) samengestelde product(en). Naam van het land van oorsprong, dat hetzelfde moet zijn als het land van oorsprong in vak I.7.</li> <li>- Vak I.15: Registratienummer (voor wagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip). Bij vervoer in containers moeten het totale aantal containers en hun registratienummer en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel worden vermeld in vak I.23. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen.</li> <li>- Vak I.19: Gebruik de juiste code van het Geharmoniseerd Systeem (HS) van de Werelddouaneorganisatie zoals: 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 19.01; 19.02; 19.05; 20.04; 20.05; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06.</li> <li>- Vak I.20: Geef totaal brutogewicht en totaal nettogewicht aan.</li> <li>- Vak I.23: Vermeld bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).</li> </ul>		

LAND - CHILE

Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>- Vak I.28: Verwerkingsbedrijf: naam en erkenningsnummer, indien beschikbaar, van de productie-inrichtingen van het (de) samengestelde product(en). Aard van de goederen: in geval van samengestelde producten die vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen bevatten, vermelden „vleesproduct”, „behandelde magen”, „blazen” of „darmen”. Als het samengestelde product zuivelproducten bevat, „zuivelproduct” vermelden. Als het samengestelde product verwerkte visserijproducten bevat, vermelden of het gaat om aquacultuur of wilde oorsprong. Als het samengestelde product eiprodukten bevat, het eighaltepercentage vermelden.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(2) Vleesproducten als bedoeld in bijlage I, punt 7.1, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en behandelde magen, blazen en darmen, als bedoeld in bijlage I, punt 7.9, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 die een van de in bijlage II, deel 4, bij Beschikking 2007/777/EG vermelde behandelingen hebben ondergaan.</p> <p>(3) In afwijking van punt 4 mogen karkassen, halve karkassen, halve karkassen die in ten hoogste drie delen zijn verdeeld en voor- en achtervoeten, die geen ander gespecificeerd risicomateriaal dan wervelkolom, inclusief achterwortelganglia, bevatten, worden ingevoerd.</p> <p>Wanneer de wervelkolom niet hoeft te worden verwijderd, worden runderkarkassen met wervelkolom of delen van dergelijke karkassen gekenmerkt door middel van een blauwe streep op het in Verordening (EG) nr. 1760/2000 bedoelde etiket.</p> <p>In geval van invoer wordt in het in artikel 2, lid 1, van Verordening (EG) nr. 136/2004 bedoelde document het aantal runderkarkassen of delen daarvan vermeld waaruit de wervelkolom moet worden verwijderd en het aantal runderkarkassen of delen daarvan waarbij dit niet hoeft te gebeuren.</p> <p>(4) Alleen van toepassing op behandelde darmen.</p> <p>(5) In afwijking van punt 3 mogen karkassen, halve karkassen, halve karkassen die in ten hoogste drie delen zijn verdeeld en voor- en achtervoeten, die geen ander gespecificeerd risicomateriaal dan wervelkolom, inclusief achterwortelganglia, bevatten, worden ingevoerd.</p> <p>Wanneer de wervelkolom niet hoeft te worden verwijderd, worden runderkarkassen met wervelkolom en delen van dergelijke karkassen gekenmerkt door middel van een duidelijk zichtbare blauwe streep op het in Verordening (EG) nr. 1760/2000 bedoelde etiket.</p> <p>In geval van invoer wordt in het in artikel 2, lid 1, van Verordening (EG) nr. 136/2004 bedoelde document het aantal runderkarkassen of delen daarvan vermeld waaruit de wervelkolom moet worden verwijderd en het aantal runderkarkassen of delen daarvan waarbij dit niet hoeft te gebeuren.</p> <p>(6) Onder rauwe melk en zuivelproducten worden verstaan rauwe melk en zuivelproducten voor menselijke consumptie als omschreven in punt 7.2 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 853/2004.</p> <p>(7) Productiedatum of -data. Rauwe melk en zuivelproducten mogen niet worden ingevoerd indien zij verkregen is/zijn hetzij vóór de datum waarop het in de vakken I.7 en I.8 vermelde derde land of deel daarvan toestemming heeft gekregen voor uitvoer naar de Europese Unie, hetzij in de periode waarin door de Europese Unie beperkende maatregelen zijn vastgesteld ten aanzien van de invoer van rauwe melk en zuivelproducten uit dat derde land of deel daarvan.</p> <p>(8) Nummer van de visserijproductinrichtingen die naar de EU mogen uitvoeren.</p> <p>(9) Land van oorsprong waaruit naar de EU mag worden uitgevoerd.</p> <p>(10) In geval van samengestelde producten die alleen ei- of visserijproducten bevatten, kan de handtekening van een officiële inspecteur worden aanvaard.</p> <p>- De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.</p>		
<p style="text-align: right;">Officiële dierenarts of officiële inspecteur <sup>(10)</sup> Naam (in blokletters) Hoedanigheid en titel</p> <p style="text-align: center;">Stempel en Datum <span style="float: right;">Handtekening</span></p>		

