

**CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ PENTRU IMPORTUL DE PRODUSE PESCĂREȘTI
DESTINATE CONSUMULUI UMAN**

Pagină de

TARA - CHILE

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la lotul expedit	I.1. Expeditor		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2. a						
	Nume										
	Adresa		I.3. Autoritate competentă centrală								
			SERVICIO NACIONAL DE PESCA Y ACUICULTURA								
	Cod poștal		I.4. Autoritate competentă locală								
	Nr. tel										
	I.5. Destinatar		I.6.								
	Nume										
	Adresa										
	Cod poștal										
Nr. tel											
I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10.			
CHILE		CL									
I.11. Locul de origina		I.12.									
Nume											
adresa											
I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării									
I.15. Mijlocul de transport		I.16. PCF de intrare în UE									
Avion <input type="checkbox"/>		Vapor <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>							
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>		Altele <input type="checkbox"/>									
Identificare:		I.17.									
Referințe documentare											
I.18. Descrierea mărfurilor					I.19. Codul produsului (Cod SH)						
					I.20. Cantitate						
I.21. Temperatura produselor					I.22. Număr de ambalaje						
Ambiental <input type="checkbox"/>					Refrigerat <input type="checkbox"/>						
					Congelat <input type="checkbox"/>						
I.23. Numărul de sigilii și de containere					I.24. Tipul de ambalare						
I.25. Produse certificate pentru:											
Consum uman <input checked="" type="checkbox"/>											
I.26.					I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea produselor											
Specii		Natura mărfurilor		Tip de tratament		Unitate producătoare		Număr de ambalaje		Greutate netă	
(nume științific)											

TARA - CHILE

Partea II : Certificare	II. Atestare de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>II.1. ⁽¹⁾ Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante din Regulamentele (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific că produsele pescărești descrise anterior au fost produse în conformitate cu aceste cerințe și în special că ale:</p> <ul style="list-style-type: none"> - provin dintr-o unitate (din unități) care aplică un program îtermeiat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004; - au fost capturate și manipulate la bordul navelor, aduse la țărm, manipulate și preparate, atunci când a fost necesar, procesate, congelate și decongelate în condiții igienice, conforme cu cerințele stabilite în secțiunea VIII, capitolele I-IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; - îndeplinesc standardele de sănătate stabilite în secțiunea VIII capitolul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, precum și criteriile stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice care se aplică produselor alimentare; - au fost ambalate, depozitate și transportate în conformitate cu secțiunea VIII capitolele VI-VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; - au fost marcate în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; - sunt îndeplinite garanțiile pentru animalele vii și produsele care provin de la aceste animale, dacă provin din acvacultură, prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 19; și - au fost supuse cu succes controalelor oficiale stabilite în anexa III la Regulamentul (CE) nr. 854/2004. <p>II.2. ⁽²⁾⁽⁴⁾ Atestare de sănătate animală pentru pești și crustacele proveniți din acvacultură</p> <p>II.2.1 ⁽³⁾⁽⁴⁾ [Cerințe pentru specii receptive la sindromul ulceros epizootic, necroză hematopoietică epizootică, sindromul Taura și boala cap galben]</p> <p>Subsemnatul, inspector oficial, certific că animalele de acvacultură sau produsele provenite din acestea menționate în partea I a prezentului certifițial:</p> <p>⁽⁵⁾ provin dintr-o țară/dintr-un teritoriu, zonă sau compartiment declarate indemne de ⁽⁴⁾[sindromul ulceros epizootic] ⁽⁴⁾[necroza hematopoietică epizootică] ⁽⁴⁾[sindromul Taura] ⁽⁴⁾[boala cap galben] în conformitate cu capitolul VII din Directiva 2006/88/CE sau standardul relevant al OIE, de către autoritatea competentă din țara mea,</p> <p>(i) în care bolile relevante trebuie să fie declarate la autoritatea competentă iar raportările unor suspiciuni de infectare cu o boală relevantă trebuie să fie investigate imediat de către serviciile oficiale și</p> <p>(ii) orice introducere a unor specii receptive la bolile relevante se face provenind dintr-o zonă declarată indemnă de boală și</p> <p>(iii) speciile receptive la bolile relevante nu sunt vaccinate împotriva bolilor relevante]</p> <p>II.2.2 ⁽³⁾⁽⁴⁾ [Cerințe pentru specii receptive la septicemie hemoragică virală, necroză hematopoietică infecțioasă, anemia infecțioasă a somonului, virusul herpetic al crapului kol și boala petelor albe, destinate unui stat membru, zonă sau compartiment declarate indemne de boală sau care fac obiectul unui program de supraveghere sau eradicare pentru boala relevantă.]</p> <p>Subsemnatul, inspector oficial, certific că animalele de acvacultură sau produsele provenite din acestea menționate în partea I a prezentului certifițial:</p> <p>⁽⁶⁾ provin dintr-o țară/dintr-un teritoriu, zonă sau compartiment declarate indemne de ⁽⁴⁾[sindromul ulceros epizootic] ⁽⁴⁾[necroza hematopoietică epizootică] ⁽⁴⁾[sindromul Taura] ⁽⁴⁾[boala cap galben] în conformitate cu capitolul VII din Directiva 2006/88/CE sau standardul relevant al OIE, de către autoritatea competentă din țara mea,</p> <p>(i) în care bolile relevante trebuie să fie declarate la autoritatea competentă iar raportările unor suspiciuni de infectare cu o boală relevantă trebuie să fie investigate imediat de către autoritatea competentă,</p> <p>(ii) orice introducere a unor specii receptive la bolile relevante se face provenind dintr-o zonă declarată indemnă de boală și</p> <p>(iii) speciile receptive la bolile relevante nu sunt vaccinate împotriva bolilor relevante]</p> <p>II.2.3 Cerințe de transport și etichetare</p> <p>Subsemnatul, inspector oficial, certific faptul că:</p> <p>II.2.3.1 animalele de acvacultură menționate mai sus sunt ținute în condiții, inclusiv de calitate a apei, care nu le afectează starea de sănătate;</p> <p>II.2.3.2 înainte de încărcare, containerul de transport (viviera) este curat(ă) și dezinfectat(ă) sau nu a mai fost folosită anterior; și</p> <p>II.2.3.3 contingentul este identificat printr-o etichetă lizibilă atașată la exteriorul containerului sau în manifestul navei, atunci când transportul se face cu o navă cu vivieră, care conține toate informațiile relevante menționate în rubricile I.7-I.11 din partea I a prezentului certifițial și prin următoarea mențiune:</p> <p>⁽⁴⁾[Peste]⁽⁴⁾[Crustacei] destinat (destinați) consumului uman teritoriul Comunității</p>		
	Ștampila:	Semnătura:	

TARA - CHILE

Produce pescărești

II. Atestare de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Note</p> <p>Partea I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubrica I.8: Regiunea de origine: Pentru moluște bivalve congelate sau prelucrate, se indică zona de producție. — Rubrica I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere. — Rubrica I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau containere și camioane), numărul zborului (aeronaive) sau denumirea (vapor). În cazul descărcării și încărcării, se aduc informații suplimentare. — Rubrica I.19: a se utiliza codurile SH corespunzătoare: 03.01, 0302, 03.03, 03.04, 03.05, 03.06, 03.07, 05.11.91, 15.04, 15.18.00, 16.03, 16.04, 16.05. — Rubrica I.23: Identificarea containerului/numărul sigiliului: Dacă sigiliul are un număr de serie, acestat trebuie să fie indicat — Rubrica I.28: Natura produsului: Specificați dacă este vorba despre acvacultura sau origine sălbatică. Tip de tratament: Specificați dacă este vorba despre un produs viu, refrigerat sau congelat. Unitatea de producție: include nava fabrică, nava congelator, depozitul frigorific, unitatea de procesare. <p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ Partea II.1 a prezentului certificat nu se aplică în țări cu cerințe speciale pentru certificatele de sănătate publică, stabilite prin acorduri de echivalare sau alte documente legislative comunitare.</p> <p>⁽²⁾ Partea II.2 a prezentului certificat nu se aplică pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) crustacee neviabile, ceea ce înseamnă crustacee care nu mai pot să supraviețuiască dacă sunt readuse în mediul din care au fost obținute; (b) pești sacrificați și eviscerați înainte de expediere; (c) animale de acvacultură și produse provenite din acestea, introduse pe piață pentru consumul uman fără procesare ulterioară, cu condiția să fie ambalate în ambalaje pentru vânzarea cu amănuntul care respectă prevederile pentru astfel de ambalaje din Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (d) crustacee destinate unităților de procesare autorizate în conformitate cu articolul 4 alineatul (2) al Directivei 2006/88CE, sau centrelor de expediere, centrelor de purificare sau unor întreprinderi de aceeași categorie echipate cu un sistem de tratare a reziduurilor care să neutralizeze agenții patogeni respectivi sau în care reziduurile sunt supuse altor tipuri de tratare care reduc la un nivel acceptabil riscul de răspândire a bolilor la sistemul hidrografic natural; (e) crustacee destinate unei procesări suplimentare înainte de consumul uman fără depozitare temporară la locul de procesare și împachetate și etichetate în scopul respectiv, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004. <p>⁽³⁾ Părțile II.2.1 și II.2.2 ale prezentului certificat se aplică numai speciilor receptive la una sau mai multe boli menționate în titlu. Speciile receptive sunt enumerate în anexa IV la Directiva 2006/88/CE.</p> <p>⁽⁴⁾ A se păstra mențiunea corespunzătoare.</p> <p>⁽⁵⁾ Pentru contingente din specii receptive la sindrom ulceroz epizootic, necroză hematopoietică epizootică, sindrom Taura și/sau boala cap galben, această declarație trebuie să se păstreze pentru autorizarea contingentului în oricare parte a Comunității.</p> <p>⁽⁶⁾ Pentru autorizarea într-un stat membru, zona sau compartiment (rubricile I.9 și I.10 ale părții I a certificatului) declarate indemne de septicemie hemoragică virală, necroză hematopoietică infecțioasă, anemia infecțioasă a somonului, virusul herpetic al crapului koi și boala petelor albe sau în care se aplica un program de supraveghere sau eradicare stabilit în conformitate cu articolul 44 alineatul (1) sau alineatul (2) din Directiva 2006/88/CE, trebuie să se păstreze una dintre aceste declarații în cazul în care contingentul conține specii receptive la boala (bolile) pentru care se aplică indemnitatea sau programul (programele). Accesul la date cu privire la starea de sănătate a fiecărei ferme și a fiecărei zone de cultivare a moluștelor din Comunitate se poate face la adresa http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/aquaculture/index_en.htm</p> <ul style="list-style-type: none"> — Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să difere de cea a celorlalte mențiuni din certificat. 		
<p style="text-align: right;">Inspector oficial</p> <p style="text-align: right;">Nume (cu majuscule):</p> <p style="text-align: right;">Funcția și titlul:</p> <p>Ștampila și Data: Semnătura:</p>		

