

Deel I	I.1. Verzender/exporteur Naam Adres Land ISO-code			I.2. Certificate reference		I.2.a. Imsoc-referentie	
				I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
				I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Ontvanger/importeur Naam Adres Land ISO-code			I.6. Voor de zending verantwoordelijke exploitant Naam Adres Land ISO-code			
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	
				I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10. Regio van bestemming Code
	I.11. Plaats van verzending Naam Adres Erkenningsnummer Land ISO-code			I.12. Plaats van bestemming Naam Adres Erkenningsnummer Land ISO-code			
	I.13. Plaats van lading Naam Adres Erkenningsnummer Land ISO-code			I.14. Datum en tijdstip van vertrek			
	I.15. Vervoermiddel Soort Document Identificatie			I.16. Punt van binnenkomst			
I.18. Voorschriften voor vervoer Omgeving ☐ Gekoeld ☐ Bevroren ☐			I.17. Begeleidende documenten Soort Nummer				
I.19. Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer							
I.20. Gecertificeerd als of voor Live aquatic animals for human consumption ☐ Producten voor menselijke consumptie ☐ Canning industry ☐ Verdere verwerking ☐							
I.21. For transit ☐ Niet-EU ISO-code			I.22. For internal market ☐ I.23. For re-entry ☐				
I.24. Totaal aantal colli		I.25. Totale hoeveelheid	I.26. Totaal nettogewicht		I.26. Totaal brutogewicht		
I.27. Beschrijving van de zending 1. 03 VIS, SCHAALDIEREN, WEEKDIEREN EN ANDERE ONGEWERVELDE WATERDIEREN 0303 Bevroren vis, andere dan visfilets en ander visvlees bedoeld bij post 0304 030313 Atlantische zalm (Salmo salar) en Donauzalm (Hucho hucho) 03031300 Atlantische zalm (Salmo salar) en Donauzalm (Hucho hucho)							
#1.	Grondstof	Koelhuis	Aantal colli	Nettogewicht	Behandelingstype		
Soort(en)		Aard van de goederen	Partijnummer	Final consumer	Datum van winning/productie		
		Verwerkingsbedrijf	Hoeveelheid				

Deel II	II. Informatie over de gezondheid		
	(1) ☐ II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid [Schrappen wanneer de Unie niet de eindbestemming van de levende vis, levende schaaldieren of producten van dierlijke oorsprong van die dieren is.] Ondergetekende verklaart dat zij/hij kennis heeft van de relevante voorschriften van Verordening (EG) nr. 178/2002 van het Europees Parlement en de Raad, Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad, Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad, en Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad en dat de in deel I beschreven visserijproducten overeenkomstig deze voorschriften zijn geproduceerd en met name dat zij: a) zijn verkregen in de/het regio('s) of land(en) waaruit op de datum van afgifte van dit dieiergezondheids-/officiële certificaat de binnenkomst in de Unie van visserijproducten is toegestaan en die/dat is/zijn opgenomen in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/405 van de Commissie; b) afkomstig zijn van een of meer inrichtingen die de algemene hygiënevoorschriften toepassen en die een op de beginselen van risicoanalyse en kritische controlepunten (HACCP) gebaseerd programma overeenkomstig artikel 5 van Verordening (EG) nr. 852/2004 toepassen, waarop door de bevoegde autoriteiten regelmatig audits worden uitgevoerd, en die zijn opgenomen in een lijst van door de Unie erkende inrichtingen; c) zijn gevangen en aan boord van de vaartuigen zijn gehanteerd, aan land zijn gebracht, zijn gehanteerd en, in voorkomend geval, op hygiënische wijze zijn bereid, verwerkt, ingevroren en ontdooid overeenkomstig de voorschriften van sectie VIII, hoofdstukken I tot en met IV, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004; d) niet zijn opgeslagen in ruimen, tanks of containers die voor andere doeleinden dan de productie en/of opslag van visserijproducten worden gebruikt; e) voldoen aan de gezondheidsnormen van sectie VIII, hoofdstuk V, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en de criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 van de Commissie; f) zijn verpakt, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig sectie VIII, hoofdstukken VI tot en met VIII, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004; g) voorzien zijn van een merk overeenkomstig sectie I van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 853/2004; h) voldoen aan de garanties met betrekking tot levende dieren en producten daarvan, indien zij van aquacultuur afkomstig zijn, die zijn vervat in het overeenkomstig artikel 6, lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/2292 van de Commissie ingediende controleplan, en de betrokken dieren en producten voor het betrokken derde land of gebied zijn opgenomen in de lijst in bijlage -I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/405; i) wat betreft in het wild gevangen levende dieren en producten daarvan, onder een monitoringregeling vallen om de naleving te controleren van de wetgeving van de Unie inzake verontreinigingen overeenkomstig Verordening (EU) 2023/915 van de Commissie betreffende maximumgehalten aan bepaalde verontreinigingen in levensmiddelen en inzake bestrijdingsmiddelenresiduen overeenkomstig Verordening (EG) nr. 396/2005 van het Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van maximumgehalten aan bestrijdingsmiddelenresiduen in of op levensmiddelen en diervoeders van plantaardige en dierlijke oorsprong; j) op afdoende wijze de officiële controles van de artikelen 67 tot en met 71 van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/627 van de Commissie hebben ondergaan. (4)(13) ☐ Verklaring inzake Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905 van de Commissie [Schrappen wanneer de II.1.a Unie niet de eindbestemming van de visserijproducten is.] Ondergetekende verklaart dat zij/hij kennis heeft van de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad en Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905 van de Commissie en dat de in deel I beschreven visserijproducten afkomstig van de aquacultuur overeenkomstig deze voorschriften zijn geproduceerd en met name dat aan de aquacultuurdieren waarvan de producten afkomstig zijn overeenkomstig artikel 3 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905 geen antimicrobiële geneesmiddelen ter bevordering van de groei of met het oog op een grotere opbrengst, noch antimicrobiële geneesmiddelen die een antimicrobiële stof die zijn opgenomen in de in Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1255 van de Commissie vastgestelde lijst van antimicrobiële stoffen die voorbehouden zijn voor de behandeling van bepaalde infecties bij de mens zijn toegediend, en dat zij afkomstig zijn uit een derde land dat of een regio van een derde land die in de in artikel 5,		

II. Informatie over de gezondheid

lid 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905 bedoelde lijst is opgenomen.]

☐ (2) [II.2. Verklaring inzake de diergezondheid voor levende vis en levende schaaldieren van in de lijst opgenomen soorten(3) bestemd voor menselijke consumptie en producten van dierlijke oorsprong van die waterdieren bestemd voor verdere verwerking in de Unie vóór menselijke consumptie, met uitzondering van levende vis en levende schaaldieren en de producten daarvan die worden aangeland door vissersvaartuigen

II.2.1. Volgens officiële informatie ☐ [voldoen de in deel I beschreven waterdieren](4) ☐ [zijn de andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren, zoals beschreven in deel I, verkregen van dieren die voldoen](4) aan de volgende diergezondheidsvoorschriften:

II.2.1.1. zij zijn afkomstig uit ☐ [een inrichting](4) ☐ [een habitat](4) die niet valt onder nationale beperkende maatregelen om diergezondheidsredenen of vanwege het zich voordoen van abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak, met inbegrip van de relevante in de lijst opgenomen ziekten zoals vermeld in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie en nieuwe ziekten;

II.2.1.2. de ☐ [waterdieren zijn niet bestemd om te worden gedood](4) ☐ [andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren zijn verkregen van dieren die niet bestemd waren om te worden gedood](4) in het kader van een nationaal programma voor de uitroeiing van ziekten, met inbegrip van de voor de soort relevante in de lijst opgenomen ziekten zoals vermeld in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en van nieuwe ziekten.

☐ (4) [II.2.2. De ☐ [in deel I beschreven aquacultuurdieren](4) ☐ [andere producten van dierlijke oorsprong van aquacultuurdieren dan levende aquacultuurdieren, zoals beschreven in deel I, zijn verkregen van dieren die](4) voldoen aan de volgende voorschriften:

II.2.2.1. zij zijn afkomstig uit een aquacultuurinrichting die is ☐ [geregistreerd](4) ☐ [erkend](4) door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong en die beschikt over een systeem om gedurende ten minste drie jaar actuele gegevens te bewaren en bij te houden die de volgende informatie omvatten:

- a) de soorten, categorieën en aantallen aquacultuurdieren in de inrichting;
- b) de verplaatsingen van waterdieren naar, en aquacultuurdieren uit, de inrichting;
- c) het sterftecijfer in de inrichting;

II.2.2.2. zij zijn afkomstig uit een aquacultuurinrichting waar regelmatig diergezondheidsinspecties worden uitgevoerd door een dierenarts met het oog op het opsporen van, en de informatievoorziening over, tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten, met inbegrip van de voor de soort relevante in de lijst opgenomen ziekten zoals vermeld in bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en nieuwe ziekten, met een frequentie die in verhouding staat tot het door de inrichting gevormde risico.]

II.2.3. Algemene voorschriften inzake diergezondheid

De ☐ [in deel I beschreven waterdieren](4) ☐ [andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren, zoals beschreven in deel I, zijn verkregen van dieren die](4) voldoen aan de volgende diergezondheidsvoorschriften:

☐ (4)(6) de voorschriften van punt II.2.4 zijn erop van toepassing en zij zijn afkomstig uit
 II.2.3.1. een ☐ [land](4) ☐ [gebied](4) ☐ [zone](4) ☐ [compartiment](4) met de code
 - (5), dat/die op de datum van afgifte van dit
 diergezondheids-/officiële certificaat in de lijst in deel 1 van bijlage XXI bij
 Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie is opgenomen voor de
 binnenkomst in de Unie van ☐ [waterdieren](4) ☐ [andere producten van
 dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren](4);]

Deel II	II. Informatie over de gezondheid			
		☐ (4)(6) [II.2.3.2.]	zij zijn waterdieren die binnen een periode van 72 uur vóór het tijdstip van het laden aan een klinische inspectie overeenkomstig artikel 166 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 zijn onderworpen. Bij de inspectie vertoonden de dieren geen tekenen van een overdraagbare ziekte en volgens de relevante gegevens van de inrichting waren er geen aanwijzingen van ziekteproblemen;]	
	(11)	II.2.3.3.	zij zijn waterdieren die rechtstreeks uit de plaats van oorsprong naar de Unie worden verzonden;	
		II.2.3.4.	zij zijn niet in contact geweest met waterdieren met een lagere gezondheidsstatus.	
	(4)(6) hetzij	o [II.2.4.]	Specifieke gezondheidsvoorschriften	
	(4)	☐ [II.2.4.1.]	Voorschriften voor ten aanzien van epizoötische hematopoëtische necrose, infectie met het taurasyndroomvirus en infectie met het yellowheadvirus in de lijst opgenomen soorten(3)	
			De ☐ [in deel I beschreven waterdieren zijn afkomstig](4) ☐ [andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren, zoals beschreven in deel I, zijn verkregen van dieren die afkomstig zijn](4) uit een ☐ [land](4) ☐ [gebied](4) ☐ [zone](4) ☐ [compartiment](4) dat/die vrij is verklaard van ☐ [epizoötische hematopoëtische necrose](4) ☐ [infectie met het taurasyndroomvirus](4) ☐ [infectie met het yellowheadvirus](4) overeenkomstig voorwaarden die ten minste even streng zijn als de in artikel 66 of in artikel 73, lid 1, en artikel 73, lid 2, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie vastgestelde voorschriften en in het geval van waterdieren worden alle voor de relevante ziekte(n) in de lijst opgenomen soorten(3):	
		a)	binnengebracht uit een ander land of gebied dat, of een zone of compartiment daarvan die/dat, vrij van diezelfde ziekte(n) is verklaard;	
		b)	niet tegen die ☐ [ziekte](4) ☐ [ziekten](4) gevaccineerd.]	
	☐ (4)(7) [II.2.4.2.]		Voorschriften voor ten aanzien van virale hemorragische septikemie (VHS), infectieuze hematopoëtische necrose (IHN), infectie met zalmanemievirus met HPR-deletie (deletie in de hypervariabele regio) (ISAV) of infectie met het wittevekkensyndroomvirus in de lijst opgenomen soorten(3)	
			De ☐ [in deel I beschreven waterdieren zijn afkomstig](4) ☐ [andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren, zoals beschreven in deel I, zijn verkregen van dieren die afkomstig zijn](4) uit een ☐ [land](4) ☐ [gebied](4) ☐ [zone](4) ☐ [compartiment](4) dat/die vrij is verklaard van ☐ [virale hemorragische septikemie (VHS)](4) ☐ [infectieuze hematopoëtische necrose (IHN)](4) ☐ [infectie met zalmanemievirus met HPR-deletie (deletie in de hypervariabele regio) (ISAV)](4) ☐ [infectie met het wittevekkensyndroomvirus](4) overeenkomstig deel II, hoofdstuk 4, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 en in het geval van waterdieren worden alle voor de relevante ziekte(n) in de lijst opgenomen soorten(3):	
		a)	binnengebracht uit een ander land of gebied dat, of een zone of compartiment daarvan die/dat, vrij van diezelfde ziekte(n) is verklaard;	
		b)	niet tegen die ☐ [ziekte](4) ☐ [ziekten](4) gevaccineerd.]	
	☐ (4)(8) [II.2.4.3.]		Voorschriften voor soorten(9) die vatbaar zijn voor infectie met het virus van voorjaarsviremie van de karper (SVC), bacterial kidney disease (BKD), infectie met het virus van infectieuze pancreatische necrose (IPN), infectie met Gyrodactylus salaris (GS) en infectie met salmonid alphavirus (SAV) en soorten(3) die vatbaar zijn voor koiherpesvirusziekte (KHV)	
			De ☐ [in deel I beschreven waterdieren zijn afkomstig](4) ☐ [andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren, zoals	

Deel II	II. Informatie over de gezondheid		
	(4)(6) hetzij o [II.2.4. Specifieke gezondheidsvoorschriften De ☐ [in deel I beschreven waterdieren zijn bestemd](4) ☐ [andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren, zoals beschreven in deel I, zijn verkregen van dieren die bestemd zijn](4) voor een ziektebestrijdende inrichting voor aquatische levensmiddelen in de Unie die is erkend overeenkomstig artikel 11 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/691 van de Commissie, om daar voor menselijke consumptie te worden verwerkt.] II.2.5. Voor zover ondergetekende weet en zoals verklaard door de exploitant, zijn de ☐ [in deel I beschreven waterdieren afkomstig](4) ☐ [andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren, zoals beschreven in deel I, verkregen van dieren die afkomstig zijn](4) uit ☐ [een inrichting](4) ☐ [een habitat](4) waar: a) geen abnormale sterftegevallen met onbekende oorzaak voorkwamen, en b) zij niet in contact zijn geweest met waterdieren van in de lijst opgenomen soorten(3) die niet aan de in punt II.2.1 bedoelde voorschriften voldeden. II.2.6. Vervoersvoorschriften Er zijn regelingen getroffen om de in deel I beschreven waterdieren te vervoeren overeenkomstig de voorschriften van de artikelen 167 en 168 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 en er specifiek voor te zorgen dat: II.2.6.1. wanneer de waterdieren worden vervoerd in water, dit niet wordt vervangen in een derde land of gebied, of een zone of compartiment daarvan, dat/die voor de binnenkomst in de Unie van de specifieke soort en categorie waterdieren niet in de lijst is opgenomen; II.2.6.2. de waterdieren niet worden vervoerd onder omstandigheden die hun gezondheidsstatus in gevaar brengen, en met name: i) wanneer de waterdieren worden vervoerd in water, wordt hierdoor hun gezondheidsstatus niet gewijzigd; ii) worden het vervoermiddel en de laadkisten zodanig geconstrueerd dat de gezondheidsstatus van de waterdieren tijdens het vervoer niet in gevaar wordt gebracht; iii) moet ☐ [de laadkist](4) ☐ [het schip met leeftank](4) ☐ [niet eerder gebruikt zijn](4) ☐ [vóór het tijdstip van het laden voor de verzending naar de Unie gereinigd en ontsmet zijn volgens een protocol dat en met producten die door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied van oorsprong zijn goedgekeurd](4); II.2.6.3. de dieren in de zending vanaf het tijdstip van het laden op de plaats van oorsprong tot het tijdstip van aankomst in de Unie niet samen met waterdieren die een lagere gezondheidsstatus hebben of die niet voor binnenkomst in de Unie bestemd zijn, in hetzelfde water of ☐ [dezelfde laadkist](4) ☐ [hetzelfde schip met leeftank](4) zijn vervoerd; II.2.6.4. wanneer het nodig is het water te verversen in een ☐ [land](4) ☐ [gebied](4) ☐ [zone](4) ☐ [compartiment](4) dat/die is opgenomen in de lijst voor binnenkomst in de Unie van de specifieke soort en categorie waterdieren, dit alleen gebeurt ☐ [in het geval van vervoer over land, in waterverversingspunten die door de bevoegde autoriteit van het derde land of gebied waar het verversen van het water plaatsvindt, zijn goedgekeurd](4) ☐		

Deel II	II. Informatie over de gezondheid		
	[in het geval van vervoer per schip met leeftank, op een afstand van ten minste 10 km van alle aquacultuurinrichtingen die langs de route van de plaats van oorsprong naar de plaats van bestemming in de Unie zijn gelegen](4). II.2.7. Etikettersvoorschriften II.2.7.1. Er zijn regelingen getroffen om de ☐ [vervoermiddelen](4) ☐ [laadkisten](4) overeenkomstig artikel 169 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 te identificeren en te etiketteren, en specifiek om ervoor te zorgen dat de zending wordt geïdentificeerd door ☐ [een leesbaar en zichtbaar etiket aan de buitenkant van de laadkist](4) ☐ [een vermelding in het scheepsmanifest, in het geval van vervoer met een schip met leeftank,](4) waarmee de zending duidelijk aan dit diergezondheids-/officiële certificaat wordt gelinkt. (4) ☐ II.2.7.2. In het geval van waterdieren bevat het in punt II.2.7.1 bedoelde leesbare en zichtbare etiket ten minste de volgende informatie: a) het aantal laadkisten in de zending; b) de naam van de soort in elke laadkist; c) het aantal waterdieren in elke laadkist voor elk van de aanwezige soorten; d) een vermelding: ☐ [“levende vis bestemd voor menselijke consumptie in de Unie”](4) ☐ [“levende schaaldieren bestemd voor menselijke consumptie in de Unie”](4).] (4) ☐ II.2.7.3. In het geval van andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren bevat het in punt II.2.7.1 bedoelde leesbare en zichtbare etiket een van de volgende vermeldingen: a) “producten van dierlijke oorsprong van vis, met uitzondering van levende vis, bestemd voor verdere verwerking in de Unie”; b) “producten van dierlijke oorsprong van schaaldieren, met uitzondering van levende schaaldieren, bestemd voor verdere verwerking in de Unie”.] (4)(10) II.2.8. Geldigheid van het diergezondheids-/officiële certificaat Dit diergezondheids-/officiële certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte. Voor het vervoer over binnenwateren/zee van waterdieren kan deze periode van tien dagen worden verlengd met de duur van de reis over binnenwateren/zee.] Toelichting In overeenstemming met het Akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Unie in dit diergezondheids-/officiële certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland. Dit diergezondheids-/officiële certificaat dient voor de binnenkomst in de Unie van levende vis, levende schaaldieren en producten van dierlijke oorsprong van die dieren, ook als de Unie niet de eindbestemming van dergelijke levende waterdieren en producten daarvan is. “Waterdieren” zijn dieren zoals gedefinieerd in artikel 4, punt 3, van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad. “Aquacultuurdieren” zijn waterdieren die het voorwerp zijn van aquacultuur zoals gedefinieerd in artikel 4, punt 7, van Verordening (EU) 2016/429. “Verdere verwerking” betekent elke soort maatregelen en technieken die vóór het voor menselijke consumptie in de handel brengen worden uitgevoerd en die de anatomische toestand wijzigen, zoals laten verbloeden, verwijderen van de ingewanden, koppen, in moten verdelen en fileren, waarbij afval of bijproducten worden geproduceerd die een risico op ziekteverspreiding kunnen inhouden. Alle waterdieren en andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren waarop deel II.2.4 van dit diergezondheids-/officiële certificaat van toepassing is, moeten afkomstig zijn uit een derde land of gebied, of een zone of compartiment daarvan, dat/die wordt vermeld in kolom 2 van de tabel in deel 1 van bijlage XXI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.		

Deel II	II. Informatie over de gezondheid		
	Deel II.2.4 van het diergezondheids-/officiële certificaat is niet van toepassing op de volgende schaaldieren en vissen, en zij mogen derhalve afkomstig zijn uit een land dat of regio die is opgenomen in de lijst in bijlage IX bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/405: a) schaaldieren die voor menselijke consumptie zijn verpakt en geëtiketteerd overeenkomstig de specifieke voorschriften voor die dieren in Verordening (EG) nr. 853/2004 en die niet langer als levende dieren zouden kunnen overleven als zij zouden worden teruggezet in het aquatisch milieu; b) schaaldieren die bestemd zijn voor menselijke consumptie zonder verdere verwerking en die zijn verpakt voor de detailverkoop overeenkomstig de voorschriften voor die verpakkingen in Verordening (EG) nr. 853/2004; c) schaaldieren die voor menselijke consumptie zijn verpakt en geëtiketteerd overeenkomstig de specifieke voorschriften voor die dieren in Verordening (EG) nr. 853/2004 en die zijn bestemd voor verdere verwerking zonder tijdelijke opslag op de plaats van verwerking; d) vis die vóór de verzending wordt geslacht en geëkaakt. Dit diergezondheids-/officiële certificaat is van toepassing op producten van dierlijke oorsprong en op levende waterdieren, met inbegrip van die welke bestemd zijn voor een ziektebestrijdende inrichting voor aquatische levensmiddelen zoals gedefinieerd in artikel 4, punt 52, van Verordening (EU) 2016/429, die bestemd zijn voor menselijke consumptie overeenkomstig sectie VII van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004. Dit diergezondheids-/officiële certificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in hoofdstuk 4 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie. Deel I: Vak I.20: Vink “Conservenindustrie” aan voor hele vissen die aanvankelijk in pekel worden ingevroren bij -9 °C of een temperatuur hoger dan -18 °C en die bestemd zijn voor de bereiding van conserven overeenkomstig de voorschriften van sectie VIII, hoofdstuk I, deel II, punt 7, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004. Vink “Producten voor menselijke consumptie” of “Verdere verwerking” aan voor de andere gevallen. Vak I.27: Beschrijving van de zending: “GN-code”: vermeld de juiste code(s) van het Geharmoniseerd Systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie van de volgende rubrieken: 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 of 2106. “Aard van de goederen”: vermeld of het product afkomstig is van aquacultuur of uit het wild; “Soort behandeling”: geef aan: levend, gekoeld, ingevroren of verwerkt; “Verwerkingsbedrijf”: omvat fabrieksvaartuig, vriesvaartuig, reeferschip, koelhuis en verwerkingsinstallatie. Deel II: (1) Deel II.1 van dit diergezondheids-/officiële certificaat is niet van toepassing op landen met speciale certificeringsvoorschriften in verband met de volksgezondheid die zijn vastgelegd in gelijkwaardigheidsovereenkomsten of andere wetgeving van de Unie. (2) Deel II.2 van dit diergezondheids-/officiële certificaat is niet van toepassing en moet worden geschrapt wanneer de zending bestaat uit: a) andere soorten dan die welke in de lijst in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie zijn opgenomen, of b) wilde waterdieren en producten van dierlijke oorsprong van die waterdieren die uit vissersvaartuigen worden aangeland voor rechtstreekse menselijke consumptie, of c) andere producten van dierlijke oorsprong van waterdieren dan levende waterdieren die klaar zijn voor rechtstreekse menselijke consumptie zonder verdere verwerking in de Unie. (3) In de derde en vierde kolom van de tabel in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 opgenomen soorten. In de vierde kolom van die tabel opgenomen soorten worden alleen als vector beschouwd als zij aan de voorwaarden van artikel 171 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen. (4) Doorhalen wat niet van toepassing is. Voor deel II.2.4.1 is schrappen niet toegestaan als de zending soorten bevat die in de lijst zijn opgenomen voor epizoötische hematopöetische necrose, infectie met het taurasyndroomvirus of infectie met het yellowheadvirus, behalve in de in noot (6) bedoelde omstandigheden.		

Deel II	II. Informatie over de gezondheid			
	(5)	Code van het derde land of gebied, of de zone of het compartiment daarvan, zoals vermeld in kolom 2 van de tabel in deel 1 van bijlage XXI bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404.		
	(6)	De delen II.2.3.1, II.2.3.2 en II.2.4 van dit diergezondheids-/officiële certificaat zijn niet van toepassing en moeten worden geschrapt indien de zending uitsluitend de volgende schaaldieren of vis bevat:		
		a)	schaaldieren die voor menselijke consumptie zijn verpakt en geëtiketteerd overeenkomstig de specifieke voorschriften voor die dieren in Verordening (EG) nr. 853/2004 en die niet langer als levende dieren zouden kunnen overleven als zij zouden worden teruggezet in het aquatisch milieu;	
		b)	schaaldieren die bestemd zijn voor menselijke consumptie zonder verdere verwerking en die zijn verpakt voor de detailverkoop overeenkomstig de voorschriften voor die verpakkingen in Verordening (EG) nr. 853/2004;	
		c)	schaaldieren die voor menselijke consumptie zijn verpakt en geëtiketteerd overeenkomstig de specifieke voorschriften voor die dieren in Verordening (EG) nr. 853/2004 en die bestemd zijn voor verdere verwerking zonder tijdelijke opslag op de plaats van verwerking;	
	d)	vis die vóór de verzending naar de Unie wordt geslacht en geëten.		
	(7)	Van toepassing indien de lidstaat van bestemming in de Unie hetzij de ziektevrije status heeft ten aanzien van een ziekte van categorie C zoals gedefinieerd in artikel 1, punt 3), van Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882, hetzij is onderworpen aan een overeenkomstig artikel 31, lid 2, van Verordening (EU) 2016/429 vastgesteld optioneel uitroeiingsprogramma, anders schrappen.		
	(8)	Van toepassing indien in de lidstaat van bestemming in de Unie of een deel daarvan goedgekeurde nationale maatregelen gelden voor een specifieke ziekte zoals vermeld in de lijst in bijlage I of II bij Uitvoeringsbesluit (EU) 2021/260 van de Commissie, anders schrappen.		
	(9)	Gevoelige soorten zoals vermeld in de tweede kolom van de tabel in bijlage III bij Uitvoeringsbesluit (EU) 2021/260.		
	(10)	Alleen van toepassing op zendingen levende waterdieren.		
	(11)	Deel II.2.3.3 van dit diergezondheids-/officiële certificaat is niet van toepassing en moet worden geschrapt wanneer de zending uitsluitend bestaat uit de in noot (6), punten a) tot en met c), bedoelde schaaldieren.		
	(12)	Te ondertekenen door:		
— een officiële dierenarts indien deel II.2 (Verklaring inzake de diergezondheid) niet wordt geschrapt; — een certificerend functionaris of een officiële dierenarts indien deel II.2 (Verklaring inzake de diergezondheid) wordt geschrapt.				
	(13)	Van toepassing op zendingen die de Unie binnenkomen met ingang van 3 september 2026.		
Officiële dierenarts of officiële inspecteur				
Name (in capital letters)		Qualification and title		
Datum		Handtekening		
Stempel				