

▼ M16

CAPITOLUL 31

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A MOLUȘTELOR BIVALVE, ECHINODERMELOR, TUNICATELOR, GASTEROPODELOR MARINE VII ȘI A PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ PROVENITE DE LA ACESTE ANIMALE DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL MOL-HC)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE			
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC		
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR		
		I.4 Autoritatea competentă locală			
		I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării			
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod			
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/autorizare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/autorizare Adresă Țara Codul ISO al țării			
	I.13 Locul de încărcare		I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport ☐ Aeronavă ☐ Navă ☐ Feroviar ☐ Vehicul rutier Identificare		I.16 Postul de control la frontiera de intrare I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
	I.18 Condiții de transport ☐ Temperatură ambientală ☐ Refrigerat ☐ Congelat				
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului				
I.20 Certificat ca sau pentru ☐ Produse destinate consumului uman ☐ Animale acvatice ☐ Centru de expediție ☐ Prelucrare suplimentară vîi destinate consumului uman					
I.21 ☐ Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării		I.22 ☐ Pentru piața internă I.23			
I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)			
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Tipul de ambalaj	Greutatea netă	
☐ Consumator final	Tipul de tratament Data colectării/producției	Natura mărfii Unitatea producătoare	Numărul de pachete	Numărul lotului	

▼ M16

TARA

Model de certificat MOL-HC

	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	⁽¹⁾ [II.1. Atestare de sănătate publică (a se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a moluștelor bivalve, echinodermelor, tunicatelor, gasteropodelor marine vii sau a produselor de origine animală obținute de la aceste animale) Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific prin prezenta că [moluștele bivalve vii] ⁽⁴⁾ [echinodermele vii] ⁽⁴⁾ [tunicatele vii] ⁽⁴⁾ [gasteropodele marine vii] ⁽⁴⁾ [produsele de origine animală obținute din moluște bivalve vii/echinoderme vii/tunicate vii/gasteropode marine vii] ⁽⁴⁾ descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că: (a) au fost obținute într-o regiune (în regiuni) sau într-o țară (în țări) care, la data eliberării prezentului certificat de sănătate animală/oficial este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune [moluștele bivalve vii] ⁽⁴⁾ [echinoderme vii] ⁽⁴⁾ [tunicate vii] ⁽⁴⁾ [gasteropode marine vii] ⁽⁴⁾ [produse de origine animală obținute din moluște bivalve vii/echinoderme vii/tunicate vii/gasteropode marine vii] ⁽⁴⁾ și care figurează în anexa VIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei; (b) provin din unități care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care fac obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și sunt incluse în lista Uniunii cu unități autorizate; (c) au fost recoltate și, după caz, relocate și transportate în conformitate cu secțiunea VII capitele I și II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (d) ⁽⁴⁾ <i>fie</i> [au fost manipulate și, după caz, purificate și ambalate în conformitate cu secțiunea VII, capitele III și IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;] ⁽⁴⁾ <i>fie</i> [au fost preparate, prelucrate, congelate și decongelate în condiții igienice, în conformitate cu cerințele stabilite în secțiunea VIII capitele III și IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;] (e) îndeplinesc standardele de sănătate stabilite în secțiunea VII capitolul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 [secțiunea VIII capitolul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] ⁽⁴⁾ și criteriile stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei; (f) au fost ambalate, depozitate și transportate în conformitate cu [secțiunea VII capitele VI și VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] ⁽⁴⁾ [secțiunea VIII capitele VI, VII și VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] ⁽⁴⁾; (g) au fost marcate și etichetate în conformitate cu [secțiunea I din anexa II și secțiunea VII capitolul VII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] ⁽⁴⁾ [secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] ⁽⁴⁾; (h) sunt animale din familia <i>Pectinidae</i>, gasteropode marine și echinoderme care nu se hrănesc prin filtrare, recoltate în afara zonelor de producție clasificate, care îndeplinesc cerințele specifice prevăzute în secțiunea VII capitolul IX din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (i) provin dintr-o zonă de producție clasificată în conformitate cu articolul 52 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ca [A] ⁽⁴⁾ [B] ⁽⁴⁾ sau [C] ⁽⁴⁾ în momentul recoltării (<i>se precizează clasificarea zonei de producție în momentul recoltării</i>) (cu excepția animalelor din familia <i>Pectinidae</i>, precum și a gasteropodelor marine și echinodermelor care nu se hrănesc prin filtrare, recoltate în afara zonelor de producție clasificate); (j) au fost supuse cu succes controalelor oficiale prevăzute la [articolele 51-66 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 sau la articolul 11 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei] ⁽⁴⁾ [articolele 69, 70 și 71 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627] ⁽⁴⁾; (k) respectă garanțiile pentru acvacultura, garanții prevăzute de planurile de control prezentate în conformitate cu articolul 6 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2022/2292 al Comisiei, iar țara terță sau regiunea acestora din care provin animalele și produsele descrise în Partea I figurează în anexa -I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 și este marcată cu un „M” pentru categoria „acvacultură”.] ⁽⁴⁾ ⁽¹⁴⁾ [II.1a. Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei (se elimină dacă Uniunea nu este destinația finală a moluștelor bivalve vii, a echinodermelor vii, a tunicatelor vii, a gasteropodelor marine vii provenite din acvacultură terestră și a produselor de origine animală obținute din acestea) Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 și certific prin prezenta că [moluștele bivalve vii] ⁽⁴⁾ [echinodermele vii] ⁽⁴⁾ [tunicatele vii] ⁽⁴⁾ [gasteropodele marine vii]		

▼ M16

TARA

Model de certificat MOL-HC

	⁽⁴⁾ provenite din acvacultura terestră și produse de origine animală obținute din acestea descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de acvacultură de la care au fost obținute produsele nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienei rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, și că acestea provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia care figurează în anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/2598 al Comisiei.] ⁽²⁾ [II.2. Atestare de sănătate animală pentru moluștele bivalve vii din speciile listate ⁽³⁾ destinate consumului uman și produsele de origine animală provenite de la aceste moluște destinate prelucrării ulterioare în Uniune înainte de consumul uman, cu excepția moluștelor sălbatice și a produselor obținute din acestea debarcate de pe navele de pescuit Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că: II.2.1. Conform informațiilor oficiale, [animalele acvatice descrise în partea I] ⁽⁴⁾ [produsele de origine animală provenite de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii descrise în partea I, au fost obținute de la animale care] ⁽⁴⁾ îndeplinesc următoarele cerințe de sănătate animală: II.2.1.1. Provin din [o unitate] ⁽⁴⁾ [un habitat] ⁽⁴⁾ care nu face obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală sau din cauza unei mortalități anormale din cauze nedeterminate, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei și bolile emergente; II.2.1.2. [animalele acvatice nu sunt destinate să fie ucise] ⁽⁴⁾ [produsele de origine animală provenite de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii, au fost obținute de la animale care nu au fost destinate să fie ucise] ⁽⁴⁾ în cadrul unui program național de eradicare a bolilor, inclusiv pentru bolile listate menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 relevante pentru specie și bolile emergente. ⁽⁴⁾ [II.2.2. [animalele de acvacultură descrise în partea I] ⁽⁴⁾ [produsele de origine animală provenite de la alte animale de acvacultură decât animalele de acvacultură vii descrise în partea I, au fost obținute de la animale care] ⁽⁴⁾ îndeplinesc următoarele cerințe: II.2.2.1. Provin dintr-o unitate de acvacultură care este [înregistrată] ⁽⁴⁾ [autorizată] ⁽⁴⁾ de către autoritatea competentă și aflată sub controlul autorității competente din țara terță sau teritoriul terț de origine și care dispune de un sistem de păstrare timp de cel puțin 3 ani a registrelor actualizate care conțin informații privind: (a) speciile, categoriile și numărul de animale de acvacultură din unitate; (b) deplasările de animale acvatice înspre unitate, și a animalelor de acvacultură dinspre unitate; (c) mortalitatea la nivelul unității; II.2.2.2. Provin dintr-o unitate de acvacultură care este supusă unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 relevante pentru specie și bolile emergente, cu o frecvență care să fie proporțională cu riscul prezentat de unitate.] II.2.3. Cerințe generale de sănătate animală [animalele acvatice descrise în partea I] ⁽⁴⁾ [produsele de origine animală provenite de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii descrise în partea I, au fost obținute de la animale care] ⁽⁴⁾ îndeplinesc următoarele cerințe de sănătate animală: ⁽⁴⁾ ⁽⁸⁾ <i>fie</i> [II.2.3.1. fac obiectul cerințelor menționate la punctul II.2.4 și provin din [o țară] ⁽⁴⁾ [un teritoriu] ⁽⁴⁾ [o zonă] ⁽⁴⁾ [un compartiment] ⁽⁴⁾ cu codul: ____ ⁽⁵⁾ care, la data eliberării prezentului certificat de sănătate animală/oficial, figurează în partea I din anexa XXI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei pentru introducerea în Uniune a respectivelor [animale acvatice] ⁽⁴⁾ [produse de origine animală provenite de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii] ⁽⁴⁾]; ⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ <i>fie</i> [II.2.3.1. fac obiectul cerințelor menționate la punctul II.2.4 și provin din [o țară] ⁽⁵⁾ [un teritoriu] ⁽⁵⁾ [o zonă] ⁽⁵⁾ [un compartiment] ⁽⁵⁾ cu codul: ____ ⁽⁷⁾ care, la data eliberării prezentului certificat de sănătate animală/oficial, figurează în partea I din anexa XXII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei pentru tranzitul prin Uniune, către o destinație în afara Uniunii, a [animalelor acvatice] ⁽⁵⁾ [produselor de origine animală provenite de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii] ⁽⁵⁾]; ⁽⁴⁾ ⁽⁸⁾ [II.2.3.2. sunt animale acvatice care au fost supuse unei inspecții clinice în conformitate cu articolul 166 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 în perioada de 72 de ore înainte de încărcare în
--	--

▼ M16

ȚARA

Model de certificat MOL-HC

	vederea expedierii către Uniune, iar în cursul inspecției nu au prezentat niciun simptom clinic de boală transmisibilă și, în conformitate cu registrele relevante ale unității, nu au existat indicii privind probleme legate de boli;]
(8)	[II.2.3.3. Sunt animale acvatice expediate în Uniune direct din locul de origine;]
	II.2.3.4. Nu au intrat în contact cu animale acvatice cu un statut sanitar inferior.
(4)(8) fie	II.2.4. Cerințe specifice de sănătate animală
(4)	[II.2.4.1. Cerințe pentru speciile listate ⁽³⁾ pentru infecția cu <i>Mikrocytos mackini</i> sau infecția cu <i>Perkinsus marinus</i>
	[animalele acvatice descrise în partea I] ⁽⁴⁾ [produsele de origine animală provenite de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii descrise în partea I au fost obținute de la animale care] ⁽⁴⁾ provin din [o țară] ⁽⁴⁾ [un teritoriu] ⁽⁴⁾ [o zonă] ⁽⁴⁾ [un compartiment] ⁽⁴⁾ declarat(ă) indemn(ă) de [infecția cu <i>Mikrocytos mackini</i>] ⁽⁴⁾ [infecția cu <i>Perkinsus marinus</i>] ⁽⁴⁾ în conformitate cu condiții care sunt cel puțin la fel de stricte ca cele prevăzute la articolul 66 sau la articolul 73 alineatul (1) și articolul 73 alineatul (2) litera (a) din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei și, în cazul animalelor acvatice, toate speciile listate ⁽³⁾ pentru boala relevantă (bolile relevante):
	(a) sunt introduse din altă țară, teritoriu, zonă sau compartiment care au fost declarate indemne de aceeași boală (aceleași boli);
	(b) nu sunt vaccinate împotriva [acelei] ⁽⁴⁾ [acelor] ⁽⁴⁾ boli.]
(4)(9)	[II.2.4.2. Cerințe pentru speciile listate ⁽³⁾ referitor la infecția cu <i>Marteilia refringens</i>, infecția cu <i>Bonamia exitiosa</i> sau infecția cu <i>Bonamia ostreae</i>
	[animalele acvatice descrise în partea I] ⁽⁴⁾ [produsele de origine animală provenite de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii descrise în partea I au fost obținute de la animale care] ⁽⁴⁾ provin din [o țară] ⁽⁴⁾ [un teritoriu] ⁽⁴⁾ [o zonă] ⁽⁴⁾ [un compartiment] ⁽⁴⁾ declarat(ă) indemn(ă) de [infecția cu <i>Marteilia refringens</i>] ⁽⁴⁾ [infecția cu <i>Bonamia exitiosa</i>] ⁽⁴⁾ [infecția cu <i>Bonamia ostreae</i>] ⁽⁴⁾ în conformitate cu partea II capitolul 4 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 și, în cazul animalelor acvatice, toate speciile listate ⁽³⁾ pentru boala relevantă (bolile relevante):
	(a) sunt introduse din altă țară, teritoriu, zonă sau compartiment care au fost declarate indemne de aceeași boală (aceleași boli);
	(b) nu sunt vaccinate împotriva [acelei] ⁽⁴⁾ [acelor] ⁽⁴⁾ boli.]
(4)(10)	[II.2.4.3. Cerințe pentru speciile ⁽¹¹⁾ susceptibile la infecția cu virusul Ostreid herpes virus 1 μvar (OshV-1 μvar)
	[animalele acvatice descrise în partea I] ⁽⁴⁾ [produsele de origine animală obținute de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii descrise în partea I au fost obținute de la animale care] ⁽⁴⁾ provin din [o țară] ⁽⁴⁾ [un teritoriu] ⁽⁴⁾ [o zonă] ⁽⁴⁾ [un compartiment] ⁽⁴⁾ care îndeplinește garanțiile privind sănătatea referitor la OshV-1 μvar, care trebuie să respecte măsurile naționale care se aplică în statul membru de destinație în conformitate cu articolul 175 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și pentru care statul membru sau zona din acesta este enumerat(ă) în [anexa I] ⁽⁴⁾ [anexa II] ⁽⁴⁾ la Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/260 a Comisiei.]]
(4)(8) fie	II.2.4. Cerințe specifice de sănătate animală
	[animalele acvatice descrise în partea I] ⁽⁴⁾ [produsele de origine animală obținute de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii descrise în partea I au fost obținute de la animale care] ⁽⁴⁾ sunt destinate unei unități producătoare de alimente provenite de la animale acvatice responsabilă cu controlul bolilor situată în Uniune și autorizată în conformitate cu articolul 11 din Regulamentul delegat (UE) 2020/691 al Comisiei, unde urmează să fie prelucrate pentru a fi destinate consumului uman.]
	II.2.5. Conform informațiilor pe care le dețin și în conformitate cu declarația operatorului, [animalele acvatice descrise în partea I] ⁽⁴⁾ [produsele de origine animală obținute de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii descrise în partea I, au fost obținute de la animale care] ⁽⁴⁾ provin din [o unitate] ⁽⁴⁾ [un habitat] ⁽⁴⁾ unde:
	(a) nu au existat mortalități anormale din cauze nedeterminate;
	(b) animalele nu au ajuns în contact cu animale acvatice din specii listate ⁽³⁾ care nu au îndeplinit cerințele menționate la punctul II.2.1.
	II.2.6. Cerințe privind transportul
	Au fost luate măsuri pentru a transporta animalele acvatice descrise în partea I în conformitate cu

▼ M16

TARA

Model de certificat MOL-HC

	cerințele prevăzute la articolele 167 și 168 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei, în special: II.2.6.1. în cazul în care animalele acvatice sunt transportate în apă, apa nu este schimbată într-o țară terță sau un teritoriu terț, o zonă sau un compartiment care nu este listat(ă) pentru introducerea în Uniune a speciilor și categoriilor specifice de animale acvatice; II.2.6.2. animalele acvatice nu sunt transportate în condiții care le periclitează starea de sănătate, în special: (a) dacă animalele acvatice sunt transportate în apă, apa nu le modifică statutul sanitar; (b) mijloacele de transport și containerele sunt construite astfel încât statutul sanitar al animalelor acvatice să nu fie periclitat în timpul transportului; (c) [containerul] ⁽⁴⁾ [nava cu vivieră de pește] ⁽⁴⁾ este [neutilizat(ă) anterior] ⁽⁴⁾ [curățat(ă) și dezinfectat(ă) în conformitate cu un protocol și cu produse autorizate de autoritatea competentă din țara terță sau teritoriul terț de origine] ⁽⁴⁾, înainte de încărcarea pentru expediere către Uniune; II.2.6.3. de la momentul încărcării în locul de origine până în momentul sosirii în Uniune, animalele din transport nu au fost transportate în aceeași apă sau [container] ⁽⁴⁾ [navă cu vivieră de pește] ⁽⁴⁾ împreună cu animale acvatice cu un statut sanitar inferior sau care nu erau destinate introducerii în Uniune; II.2.6.4. dacă este necesară schimbarea apei în [o țară] ⁽⁴⁾ [un teritoriu] ⁽⁴⁾ [o zonă] ⁽⁴⁾ [un compartiment] ⁽⁴⁾ care figurează în lista pentru introducerea în Uniune a unei anumite specii și categorii de animale acvatice, schimbarea se efectuează numai [în cazul transportului terestru, în punctele de schimbare a apei autorizate de autoritatea competentă din țara terță sau teritoriul terț în care are loc schimbarea apei] ⁽⁴⁾ [în cazul transportului în navă cu vivieră de pește, la o distanță de cel puțin 10 km de orice unitate de acvacultură situată pe drum, între locul de origine și locul de destinație din Uniune] ⁽⁴⁾. II.2.7. Cerințe privind etichetarea Au fost luate măsuri pentru identificarea și etichetarea [mijloacelor de transport] ⁽⁴⁾ [containerelor] ⁽⁴⁾ în conformitate cu articolul 169 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692, în mod specific pentru ca: II.2.7.1. transportul să fie identificat cu [o etichetă lizibilă și vizibilă pe exteriorul containerului] ⁽⁴⁾ [o înregistrare în manifestul navei, în cazul transportului în navă cu vivieră de pește] ⁽⁴⁾ care stabilește în mod clar legătura dintre transport și prezentul certificat de sănătate animală/oficial; (4) [II.2.7.2. În cazul animalelor acvatice vii, eticheta lizibilă și vizibilă menționată la punctul II.2.7.1 conține: (a) detalii privind numărul de containere din transport; (b) numele speciilor prezente în fiecare container; (c) detalii privind numărul de animale acvatice din fiecare container pentru fiecare specie prezentă; (d) declarația următoare: „moluște vii destinate consumului uman în Uniune”; (4) [II.2.7.3. În cazul produselor de origine animală provenite de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii, eticheta lizibilă și vizibilă menționată la punctul II.2.7.1. conține cel puțin una din următoarele declarații: „produse de origine animală provenite de la moluște, altele decât moluștele vii, destinate prelucrării ulterioare în Uniune”]. (4) (12) II.2.8. Valabilitatea certificatului de sănătate animală/oficial Prezentul certificat de sănătate animală/oficial este valabil 10 zile de la data eliberării sale. În cazul transportului pe căi navigabile/maritim a animalelor acvatice, această perioadă de 10 zile poate fi prelungită cu durata transportului pe căi navigabile/maritim.] Note În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Cadrul Windsor (a se vedea Declarația comună nr. 1/2023 a Uniunii și a Regatului Unit în cadrul Comitetului mixt instituit prin Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice din 24 martie 2023, JO L 102, 17.4.2023, p. 87), coroborat cu anexa 2 la respectivul cadru, trimerile la Uniune în prezentul certificat de sănătate animală/oficial includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.
--	---

▼ M16

TARA

Model de certificat MOL-HC

	Prezentul certificat de sănătate animală/oficial este destinat introducerii în Uniune a moluștelor bivalve și a produselor de origine animală provenite de la aceste animale destinate consumului uman, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a acestor moluște bivalve și a produselor obținute din acestea. „Animale acvatice” sunt animale conform definiției de la articolul 4 punctul (3) din Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului. „Animale de acvacultură” sunt animale acvatice care fac obiectul acvaculturii conform definiției de la articolul 4 punctul (7) din Regulamentul (UE) 2016/429. „Prelucrare ulterioară” înseamnă orice tip de metode și tehnici efectuate înainte de introducerea pe piață pentru consumul uman, care afectează integritatea anatomică, cum ar fi sângerarea, eviscerarea, decapitarea, tranșarea și filetarea, care produc deșeuri sau subproduse susceptibile de a prezenta un risc de răspândire a bolilor. Toate animalele acvatice și produsele de origine animală provenite de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii, care fac obiectul punctului II.2.4 din prezentul certificat de sănătate animală/oficial, trebuie să provină dintr-o țară terță, un teritoriu terț sau o zonă ori un compartiment al acestora care figurează în coloana 2 a tabelului din partea 1 a anexei XXI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. Punctul II.2.4 din prezentul certificat de sănătate animală/oficial nu trebuie să se aplice următoarelor animale acvatice și, prin urmare, pot proveni dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acestora care figurează în anexa VIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405: (a) moluște care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care nu mai pot supraviețui ca animale vii dacă ar fi readuse în mediul acvatic; (b) moluște destinate consumului uman fără prelucrare suplimentară, cu condiția să fie ambalate în vederea comercializării cu amănuntul în conformitate cu cerințele Regulamentului (CE) nr. 853/2004 referitoare la astfel de ambalaje; (c) moluște care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care sunt destinate prelucrării ulterioare fără depozitare temporară la locul de prelucrare. Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat în conformitate cu notele privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 al Comisiei. Partea I: Caseta I.8: Se indică zona de producție, cu excepția animalelor din familia <i>Pectinidae</i>, precum și a gasteropodelor marine și echinodermelor recoltate în afara zonelor de producție clasificate. Partea II: (1) Partea II.1 a prezentului certificat de sănătate animală/oficial nu se aplică în țări terțe sau teritorii terțe cu cerințe speciale pentru certificatele de sănătate publică, stabilite prin acorduri de echivalare sau alte documente legislative ale Uniunii. (2) Partea II.2. din prezentul certificat de sănătate animală/oficial nu se aplică și trebuie eliminată atunci când transportul constă în: (a) alte specii decât cele enumerate în anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 al Comisiei; fie (b) animale acvatice sălbatice și produse de origine animală obținute de la aceste animale acvatice care sunt debarcate de pe nave de pescuit pentru consum uman direct; fie (c) produse de origine animală provenite de la alte animale acvatice decât animalele acvatice vii, care sunt gata pentru consum uman direct fără prelucrare suplimentară în Uniune. (3) Speciile listate în coloanele 3 și 4 din tabelul din anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882. Speciile listate în coloana 4 trebuie considerate vectori doar în condițiile prevăzute la articolul 171 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692. (4) Se păstrează/se elimină, după caz. În cazul punctului II.2.4.1, eliminarea nu este permisă dacă transportul conține specii listate pentru infecția cu <i>Mikrocytos mackini</i> sau infecția cu <i>Perkinsus marinus</i>, cu excepția circumstanțelor menționate în nota (8). (5) Codul țării terțe sau al teritoriului terț sau al zonei ori al compartimentului, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XXI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. (6) Se aplică numai transporturilor care tranzitează Uniunea către o destinație în afara Uniunii, originare dintr-o țară terță, dintr-un teritoriu terț sau dintr-o zonă sau dintr-un compartiment al acestora, care figurează în partea 1 din anexa XXII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 și din care este autorizat tranzitul prin Uniune al animalelor acvatice sau al produselor de origine animală obținute de la alte animale
--	---

▼ M16

TARA

Model de certificat MOL-HC

	acvatice decât animalele acvatice vii, însoțit de un certificat de sănătate animală care corespunde prezentului model, în conformitate cu coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XXII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. (7) Codul țării terțe, al teritoriului terț sau al zonei sau al compartimentului, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XXII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. (8) Punctele II.2.3.1, II.2.3.2, II.2.3.3 și II.2.4 din prezentul certificat de sănătate animală/oficial nu se aplică și trebuie eliminate în cazul în care transportul conține numai următoarele animale acvatice: (a) moluște care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care nu mai pot supraviețui ca animale vii dacă ar fi readuse în mediul acvatic, (b) moluște destinate consumului uman fără prelucrare suplimentară, cu condiția să fie ambalate în vederea comercializării cu amănuntul în conformitate cu cerințele Regulamentului (CE) nr. 853/2004 referitoare la astfel de ambalaje, (c) moluște care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care sunt destinate prelucrării ulterioare fără depozitare temporară la locul de prelucrare. (9) Se aplică numai în cazul în care statul membru sau zona sau compartimentul de destinație din Uniune fie are statut de indemn de boală pentru o boală de categoria C definită la articolul 1 punctul (3) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882, fie face obiectul unui program de eradicare opțional stabilit în conformitate cu articolul 31 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2016/429, în caz contrar se elimină. (10) Se aplică atunci când statul membru de destinație din Uniune sau partea din acesta dispune de măsuri naționale aprobate pentru o anumită boală, astfel cum figurează în anexa I sau anexa II la Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/260, în caz contrar se elimină. (11) Specii susceptibile menționate în coloana 2 din tabelul din anexa III la Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/260. (12) Se aplică numai transporturilor de animale acvatice vii. (13) Se semnează de către: (a) un medic veterinar oficial, dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină, (b) un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial, dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină. (14) Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.
[Medic veterinar oficial] ⁽⁴⁾⁽¹³⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea] ⁽⁴⁾⁽¹³⁾ Numele (cu majuscule) Data Ștampila	
Calificarea și titlul Semnătura	