

Part I : Details of consignment

I.1. Consignor Name _____ Address _____ Country _____ ISO Code _____			I.2. IMSOC Reference Specimen not to be used for exports from EU																																						
			I.2.a. Local Reference _____																																						
I.5. Consignee Name _____ Address _____ Country _____ ISO Code _____			I.3. Central competent authority _____																																						
			I.4. Local competent authority _____																																						
I.7. Country of origin _____		ISO Code _____	I.9. Country of destination _____		ISO Code _____																																				
I.8. Region of origin _____		Code _____	I.10. Region of destination _____																																						
I.11. Place of Dispatch Name _____ Address _____ Approval Number _____ Country _____ ISO Code _____			I.12. Place of destination Name _____ Address _____ Approval Number _____ Country _____ ISO Code _____																																						
I.13. Place of Loading Name _____ Address _____ Approval Number _____ Country _____ ISO Code _____			I.14. Date and time of departure _____																																						
I.15. Means of Transport <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 20%;">Mode</th> <th style="width: 20%;">International transport document</th> <th style="width: 60%;">Identification</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>			Mode	International transport document	Identification													I.16 Entry Point _____																							
			Mode	International transport document	Identification																																				
I.18. Transport conditions Chilled <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Frozen <input type="checkbox"/> Ambient <input type="checkbox"/>			I.17. Accompanying documents <table style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Commercial document reference _____</td> <td style="width: 40%;">Date of issue _____</td> </tr> <tr> <td>Country _____</td> <td>Place of issue _____</td> </tr> </table>			Commercial document reference _____	Date of issue _____	Country _____	Place of issue _____																																
Commercial document reference _____	Date of issue _____																																								
Country _____	Place of issue _____																																								
I.19. Container No / Seal No _____																																									
I.20. Certified as <table style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 25%;">Slaughter <input type="checkbox"/></td> <td style="width: 25%;">Breeding and production <input type="checkbox"/></td> <td style="width: 25%;">Breeding <input type="checkbox"/></td> <td style="width: 25%;">Registered equidae <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Unregistered equidae <input type="checkbox"/></td> <td>Pollination <input type="checkbox"/></td> <td>Transhumance <input type="checkbox"/></td> <td>Human consumption <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Ornamental bird food <input type="checkbox"/></td> <td>Competition <input type="checkbox"/></td> <td>Rodent food <input type="checkbox"/></td> <td>Relaying <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Technical use <input type="checkbox"/></td> <td>Laboratory <input type="checkbox"/></td> <td>Approved Bodies <input type="checkbox"/></td> <td>Quarantine <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Storage <input type="checkbox"/></td> <td>Category 3 fish oil/fish meal for detoxification according to Regulation 2015/786 <input type="checkbox"/></td> <td>Pet food <input type="checkbox"/></td> <td>Fattening <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Animal Feedingstuff <input type="checkbox"/></td> <td>Other <input type="checkbox"/></td> <td>Sales <input type="checkbox"/></td> <td>Game Restocking <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Artificial reproduction <input type="checkbox"/></td> <td>Production of petfood <input type="checkbox"/></td> <td>Further process <input type="checkbox"/></td> <td>Training <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Racing <input type="checkbox"/></td> <td>Consignments according to Regulation No 999/2001 <input type="checkbox"/></td> <td>Organic fertilizers <input type="checkbox"/></td> <td>Ornamental use/research <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Pets <input type="checkbox"/></td> <td>Circus exhibition <input type="checkbox"/></td> <td>Production <input type="checkbox"/></td> <td>Pharmaceutical use <input type="checkbox"/></td> </tr> </table>						Slaughter <input type="checkbox"/>	Breeding and production <input type="checkbox"/>	Breeding <input type="checkbox"/>	Registered equidae <input type="checkbox"/>	Unregistered equidae <input type="checkbox"/>	Pollination <input type="checkbox"/>	Transhumance <input type="checkbox"/>	Human consumption <input type="checkbox"/>	Ornamental bird food <input type="checkbox"/>	Competition <input type="checkbox"/>	Rodent food <input type="checkbox"/>	Relaying <input type="checkbox"/>	Technical use <input type="checkbox"/>	Laboratory <input type="checkbox"/>	Approved Bodies <input type="checkbox"/>	Quarantine <input type="checkbox"/>	Storage <input type="checkbox"/>	Category 3 fish oil/fish meal for detoxification according to Regulation 2015/786 <input type="checkbox"/>	Pet food <input type="checkbox"/>	Fattening <input type="checkbox"/>	Animal Feedingstuff <input type="checkbox"/>	Other <input type="checkbox"/>	Sales <input type="checkbox"/>	Game Restocking <input type="checkbox"/>	Artificial reproduction <input type="checkbox"/>	Production of petfood <input type="checkbox"/>	Further process <input type="checkbox"/>	Training <input type="checkbox"/>	Racing <input type="checkbox"/>	Consignments according to Regulation No 999/2001 <input type="checkbox"/>	Organic fertilizers <input type="checkbox"/>	Ornamental use/research <input type="checkbox"/>	Pets <input type="checkbox"/>	Circus exhibition <input type="checkbox"/>	Production <input type="checkbox"/>	Pharmaceutical use <input type="checkbox"/>
Slaughter <input type="checkbox"/>	Breeding and production <input type="checkbox"/>	Breeding <input type="checkbox"/>	Registered equidae <input type="checkbox"/>																																						
Unregistered equidae <input type="checkbox"/>	Pollination <input type="checkbox"/>	Transhumance <input type="checkbox"/>	Human consumption <input type="checkbox"/>																																						
Ornamental bird food <input type="checkbox"/>	Competition <input type="checkbox"/>	Rodent food <input type="checkbox"/>	Relaying <input type="checkbox"/>																																						
Technical use <input type="checkbox"/>	Laboratory <input type="checkbox"/>	Approved Bodies <input type="checkbox"/>	Quarantine <input type="checkbox"/>																																						
Storage <input type="checkbox"/>	Category 3 fish oil/fish meal for detoxification according to Regulation 2015/786 <input type="checkbox"/>	Pet food <input type="checkbox"/>	Fattening <input type="checkbox"/>																																						
Animal Feedingstuff <input type="checkbox"/>	Other <input type="checkbox"/>	Sales <input type="checkbox"/>	Game Restocking <input type="checkbox"/>																																						
Artificial reproduction <input type="checkbox"/>	Production of petfood <input type="checkbox"/>	Further process <input type="checkbox"/>	Training <input type="checkbox"/>																																						
Racing <input type="checkbox"/>	Consignments according to Regulation No 999/2001 <input type="checkbox"/>	Organic fertilizers <input type="checkbox"/>	Ornamental use/research <input type="checkbox"/>																																						
Pets <input type="checkbox"/>	Circus exhibition <input type="checkbox"/>	Production <input type="checkbox"/>	Pharmaceutical use <input type="checkbox"/>																																						
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Country _____ ISO Code _____ EU Exit Authority _____ BCP code _____ EU Entry Authority _____ BCP code _____			I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Country _____ ISO Code _____																																						
I.23. Total number of packages _____		I.24. Total quantity _____		I.25. Total net weight _____																																					
I.25. Total gross weight _____																																									

Part I : Details of consignment

I.28. Description of consignment

1. 30 PHARMACEUTICAL PRODUCTS

3002 Human blood; animal blood prepared for therapeutic, prophylactic or diagnostic uses; antisera and other blood fractions and modified immunological products, whether or not obtained by means of biotechnological processes; vaccines, toxins, cultures of micro-organisms (excluding yeasts) and similar products

300230 Vaccines for veterinary medicine

30023000 Vaccines for veterinary medicine

Commodity	Species	Quantity	Batch number	Manufacturing plant

Cold store	Cutting plant	Date of freezing	Date of production	Date of slaughter

Net weight	Product Description	Package count	Identification mark

SPECIMEN

II. Health information			
Part II: Certification	I, the undersigned official veterinarian after due inquiry and to the best of my knowledge, do hereby certify that the products described within this certificate and with the Import Permit number and the Seal number referenced on this certificate's first page, meet all the conditions laid down in the health attestations below:		
	II.1.	The products were only produced and exported to Canada by the producer and exporter identified in the Import Permit and mentioned on this certificate's first page.	
	II.2.	The certified rendered products were produced:	
	(2)	○ either	II.2.1. In a dedicated facility that does not receive, process or store any ruminants and things derived from ruminants, and the product has been prepared, processed, packaged, stored, shipped and otherwise handled in a manner to avoid contamination with any ruminant tissues or things derived from ruminants,]
	(2)	○ or	II.2.1. on a dedicated line from receipt of raw material to final packaging and storage with no risk of cross contamination with any ruminants and things derived from ruminants, and the product has been prepared, processed, packaged, stored, shipped and otherwise handled in a manner to avoid contamination with any ruminant tissues or things derived from ruminants (if the facility has ineligible materials on the premises, all rendered products for export to Canada must be produced on a totally dedicated line.]
	II.3.	The animal products and by-products used in the certified rendered products were obtained only from carcasses or parts of carcasses subjected to ante and post-mortem inspection.	
	II.4.	None of the animals from which any of the unprocessed or processed animal-origin products and/or by-products used to manufacture the rendered products are derived from premises that were under any official restrictions by the Member State competent veterinary authority for any serious epizootic disease to which the species from which the product or by-product was derived is susceptible and can be transmitted by the untreated product or by-product and none of the animals from which the animal origin raw materials are derived were under movement restrictions for or were culled or eradicated as part of a disease response for any reportable disease as defined by Canada(1).	
	II.5.	The raw materials used to produce the rendered products have been transported in dedicated vehicles.	
	II.6.	The raw materials used to produce the meal have been reduced to a maximum particle size of 50 mm before being heated:	
	(2)	○ either	II.6.1. under saturated steam conditions to a temperature of not less than 133°C for a minimum of 20 minutes at an absolute pressure of 3-bar]
	(2)	○ or	II.6.1. to reach a temperature of not less than 70°C for a minimum of 30 minutes]
II.7.	The rendered products have a moisture content of less than 10% (in case of a dry product).		
II.8.	Each shipment to Canada has been tested negative for the presence of ruminant DNA with a PCR method, in an accredited laboratory.		
II.9.	The finished product is placed in tightly sealed waterproof/leak-proof bags or cleaned and disinfected containers that prevents cross contamination with any unfinished product, and is stored and otherwise handled in a manner to avoid contamination with any tissues or things of a lesser zoosanitary status.		
II.10.	The product label bears the following statement "The product does NOT contain prohibited material, as defined by section 162 of the Canadian Health of Animals Regulations ² .		
II.11.	Every precaution was taken during the handling, processing, packaging, storage and shipping to prevent direct or indirect contact of the product with any animal product or by-product of a lesser zoosanitary status.		
Notes			
All pages must be presented at least in English and/or French as well as at least one of the official languages of the exporting Member State of the EU. The official stamp and the signature of the official veterinarian must appear on each separate sheet, including any attached lists. The signature and the stamp must be in a different colour to that of the printing.			

Part II: Certification	II. Health information			
	Part I:			
	Box reference	Indicate the details of the exporter.		
	I.1:			
	Box reference	Indicate the unique reference number.		
	I.2.:			
	Box reference	In case this certificate is produced via TRACES system, a unique reference number assigned by the TRACES system is indicated.		
	I.2.a:			
	Box reference	Indicate the details of the importer.		
	I.5.:			
	Box reference	Indicate the CFIA Import Permit number		
	I.6.:			
	Box reference	Place of origin: name and address of the dispatch establishment.		
	I.11.:			
	Box reference	Indicate the names of the ships and, if known, the flight numbers of aircraft.		
	I.15.:			
	Box reference	Indicate total gross weight and total net weight.		
	I.19.:			
	Box reference	For containers or boxes, the container number and the seal number should be included.		
	I.21.:			
Box reference	Commodities certified for must identify the end use.			
I.22.:				
Box reference	Customs code and title: Use the appropriate Harmonized System (HS) code under the following headings: 0511, 3002, 3502, 2301			
I.25.:				
	Processing plant: Indicate the establishment approval number.			
	Description of product: As per Import permit			
	Animal species: All but ruminants			
	Date of production: Shall be indicated in the following format: dd/mm/yyyy			
Part II:				
(1)	The CFIA list of diseases that are reportable in Canada can be found on the CFIA website: Animal Health Status By Disease - Animals - Canadian Food Inspection Agency. The CFIA accepts the OIE classification of BSE Risk Status: List of BSE risk status: OIE - World Organisation for Animal Health.			
(2)	Where the product is destined for use in livestock feed, it is approved for use and listed in Schedule IV of the Feeds Regulations and is labelled as required by the Feed Regulations, which have been captured here: https://ec.europa.eu/food/safety/international_affairs/agreements/export-library_en			
Certifying Officer				
Name (in capital letters)		Qualification and title		
Date of signature		Signature		
Stamp				

I. rész	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-kód			I.2. IMSOC hivatkozási szám Specimen not to be used for exports from EU																
				I.2.a. Local Reference																
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-kód			I.3. Központi illetékes hatóság																
				I.4. Local competent authority																
	I.7. Származási ország		ISO-kód	I.9. Country of destination		ISO-kód														
	I.8. Region of origin		Kód	I.10. Rendeltetési régió		Kód														
	I.11. Place of Dispatch Név Cím Jóváhagyási szám Ország ISO-kód			I.12. Rendeltetési hely Név Cím Jóváhagyási szám Ország ISO-kód																
I.13. Berakodás helye Név Cím Jóváhagyási szám Ország ISO-kód			I.14. Date and time of departure																	
I.15. Szállítóeszköz			I.16 Entry Point																	
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Típus</th> <th>Okmány</th> <th>Azonosítás</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>			Típus	Okmány	Azonosítás															
Típus	Okmány	Azonosítás																		
I.18. Transport conditions Hűtött <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Fagyasztva <input type="checkbox"/> Környezet <input type="checkbox"/>			I.17. Kísérőokmányok A kereskedelmi okmány hivatkozási száma Ország Kiállítás dátuma Kiállítás helye																	
I.19. Konténerszám/Plomba száma																				
I.20. Certified as Vágás <input type="checkbox"/> Breeding and production <input type="checkbox"/> Breeding <input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélék <input type="checkbox"/> Unregistered equidae <input type="checkbox"/> Pollination <input type="checkbox"/> Transhumance <input type="checkbox"/> Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/> Ornamental bird food <input type="checkbox"/> Competition <input type="checkbox"/> Rodent food <input type="checkbox"/> Közvetítés <input type="checkbox"/> Műszaki felhasználás <input type="checkbox"/> Laboratory <input type="checkbox"/> Jóváhagyott szervek <input type="checkbox"/> Karantén <input type="checkbox"/> Storage <input type="checkbox"/> Category 3 fish oil/fish meal for detoxification according to Regulation 2015/786 <input type="checkbox"/> Kedvtelésből tartott állatok eledele <input type="checkbox"/> Hízalás <input type="checkbox"/> Állati takarmány <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Sales <input type="checkbox"/> Game Restocking <input type="checkbox"/> Mesterséges szaporítás <input type="checkbox"/> Production of petfood <input type="checkbox"/> Továbbfeldolgozás <input type="checkbox"/> Training <input type="checkbox"/> Racing <input type="checkbox"/> Consignments according to Regulation No 999/2001 <input type="checkbox"/> Organic fertilizers <input type="checkbox"/> Ornamental use/research <input type="checkbox"/> Kedvtelésből tartott állatok <input type="checkbox"/> Cirkusz/kiállítás <input type="checkbox"/> Production <input type="checkbox"/> Gyógyszerészeti felhasználás <input type="checkbox"/>																				
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Country ISO-kód EU Exit Authority BCP code EU Entry Authority BCP code			I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Country ISO-kód																	
I.23. Csomagok teljes száma		I.24. Teljes mennyiség	I.25. Nettó össztömeg		I.25. Bruttó össztömeg															

I. rész

I.28. Description of consignment

1. 30 GYÓGYSZERIPARI TERMÉKEK

3002 Emberi vér; állati vér terápiás, megelőzési vagy diagnosztikai célra előkészítve; ellenszérumok és más vérfrakciók, valamint módosult immunológiai termékek biotechnológiai eljárással előállítva is; vakcinák, toxinok, mikroorganizmus kultúrák (az élesztők kivételével) és hasonló termékek

300230 Vakcinák állatgyógyászati célra

30023000 Vaccines for veterinary medicine

Áru	Faj	Mennyiség	Tételszám	Gyártóüzem
Hűtőház	Darabolóüzem	Fagyasztás dátuma	Az előállítás dátuma	Vágás dátuma
Nettó tömeg	Product Description	Csomagok darabszáma	Azonosító jelölés	

SPECIMEN

en / hu

6 / 8

II. Egészségügyi információk			
Alulírott hatósági állatorvos alapos vizsgálatot követően legjobb tudásom szerint igazolom, hogy az ebben a bizonyítványban szereplő, a bizonyítvány első oldalán megadott behozatali engedély- és plombaszámmal ismertetett termékek az egészségügyi bizonyítványban foglalt minden alábbi feltételnek eleget tesznek:			
II.1.	A termékeket kizárólag a behozatali engedélyben meghatározott és e bizonyítvány első oldalán említett termelő termelte, illetve exportőr exportálta Kanadába.		
II.2.	A tanúsított, feldolgozott állati melléktermékek előállítása:		
2.	○ vagy	II.2.1.	egy arra a célra kijelölt létesítményben történt, amely nem fogad, nem dolgoz fel és nem tárol semmilyen kérődzőt és kérődzőkből nyert bármely részt, valamint a terméket úgy készítették elő, dolgozták fel, csomagolták, tárolták, szállították és más módon kezelték, hogy elkerüljék a kérődzők szöveteivel vagy a kérődzőkből nyert bármely részekkel való szennyeződést,]
2.	○ vagy	II.2.1.	egy elkülönített gyártósoron történt a nyersanyag fogadásától a végső csomagolásig és tárolásig, kizárva a kérődzők szöveteivel vagy a kérődzőkből nyert bármely részekkel való keresztszennyeződés kockázatát, valamint a terméket úgy készítették elő, dolgozták fel, csomagolták, tárolták, szállították és más módon kezelték, hogy elkerüljék a kérődzők szöveteivel vagy a kérődzőkből nyert bármely részekkel való szennyeződést (ha a létesítmény épületeiben nem engedélyezett anyagok vannak, minden, Kanadába irányuló exportra szánt, feldolgozott állati mellékterméket egy teljesen elkülönített gyártósoron kell előállítani.])
II.3.	A tanúsított feldolgozott állati melléktermékekben felhasznált állati termékek és melléktermékek kizárólag olyan állati tetemekből vagy azoknak részeiből származnak, melyeket levágás előtt és után vizsgálatnak vetettek alá.		
II.4.	Az állatok közül, melyekből feldolgozott állati melléktermékek előállításához a feldolgozatlan vagy feldolgozott állati eredetű termékeket és/vagy melléktermékeket nyerték, egyik sem származik olyan létesítményből, amely a tagállam illetékes állategészségügyi hatósága által elrendelt hatósági korlátozás hatálya alá tartozott volna bármilyen súlyos járványos állatbetegség miatt, amelyre az adott termék vagy melléktermék alapanyagául szolgáló állatfaj fogékony, és amelyet a kezeletlen termék vagy melléktermék továbbíthat, és az állati eredetű nyersanyagok forrásaként szolgáló egyetlen állat sem áll szállítási korlátozás, selejtezés vagy felszámolás alatt valamely olyan betegség kitörésére adott válasz részeként, amelyre Kanada bejelentési kötelezettséget írt elő(1).		
II.5.	A feldolgozott állati melléktermékek előállításához használt nyersanyagok szállítása az erre a célra szolgáló járművekben történt.		
II.6.	A feldolgozásra szánt nyersanyagok részecskeméretét a hőkezelés előtt maximum 50 mm-re csökkentették:		
2.	○ vagy	II.6.1.	legalább 133 °C-os telített gőzben minimum 20 percig tartó hőkezelésnek alávetve 3 bar értékű abszolút nyomáson]
2.	○ vagy	II.6.1.	legalább 70 °C-os hőmérsékletet elérve minimum 30 percen át]
II.7.	A feldolgozott állati melléktermékek nedvességtartalma kevesebb mint 10 % (a szárazanyag esetében).		
II.8.	Az akkreditált laboratóriumban PCR-módszerrel végzett, kérődzők DNS-ének kimutatását célzó vizsgálat során minden, Kanadába irányuló szállítmány negatív vizsgálati eredményt kapott.		
II.9.	A készterméket szorosan lezárt, vízálló és szivárgásmentes zsákokba vagy előzőleg megtisztított és fertőtlenített tartályokba helyezik, amelyek nem teszik lehetővé az áru más, feldolgozatlan termék általi keresztszennyeződését, valamint úgy tárolják és más módon kezelik, hogy elkerüljék a keresztszennyeződést az alacsonyabb egészségügyi státuszú állatokból származó szövetekkel vagy egyéb részekkel.		
II.10.	A termék címkéjén a következő kijelentés szerepel: „a kanadai állategészségügyi rendeletek ² 162. szakaszának meghatározása szerint a termék NEM tartalmaz tiltott anyagot.”		
II.11.	Az áru kezelése, feldolgozása, csomagolása, tárolása és szállítása során minden óvintézkedést megtettek annak megakadályozására, hogy a termék közvetlen vagy közvetett érintkezésbe kerüljön alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatoktól származó termékkel vagy melléktermékkel.		
Megjegyzések			

II. Egészségügyi információk

Minden oldalt legalább angol és/vagy francia nyelven, valamint az exportáló uniós tagállam legalább egy hivatalos nyelvén be kell mutatni. A hatósági állatorvos hivatalos bélyegzőjének és aláírásának minden lapon szerepelnie kell, beleértve a csatolt jegyzékeket is. Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.

I. rész:

I.1. rovat: Tüntesse fel az exportőr adatait.

I.2. rovat: Tüntesse fel az egyedi hivatkozási számot.

I.2.a. Amennyiben a bizonyítványt a TRACES rendszeren keresztül állították ki, tüntesse fel a TRACES által kiosztott egyedi hivatkozási számot.

I.5. rovat: Tüntesse fel az importőr adatait.

I.6. rovat: Tüntesse fel a CFIA importengedély számát.

I.11. rovat: Származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.

I.15. rovat: Tüntesse fel a hajók nevét, és amennyiben ismert, a repülőgép járatszámát.

I.19. rovat: Tüntesse fel a teljes bruttó tömeget és a teljes nettó tömeget.

I.21. rovat: Konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és a plomba számát.

I.22. rovat: Meg kell határozni a hitelesített áruk végfelhasználását.

I.25. rovat: Vámkód és megnevezés: Használja a Harmonizált Rendszer (HR) alábbi vámtarifaszámok alá besorolt, megfelelő kódját: 0511, 3002, 3502, 2301

Feldolgozóüzem: Tüntesse fel a létesítmény engedélyezési számát.

A termék leírása: az importengedély szerint

Állatfaj: minden állatfaj, kivéve a kérődzők

Az előállítás dátuma: A következő formátumban kell megadni: yyyy/mm/dd

II. rész:

1. A Kanadai Élelmiszer-felügyeleti Hatóság (CFIA) jegyzéke a bejelentési kötelezettség alá tartozó betegségekről a CFIA honlapján található: Az állatok egészségügyi státusza betegségek szerint – Állatok – Kanadai Élelmiszer-felügyeleti Hatóság. A Kanadai Élelmiszer-felügyeleti Hatóság (CFIA) elfogadja az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) BSE-kockázati státusz osztályozását: A BSE-kockázati státusz jegyzéke: OIE – Állategészségügyi Világszervezet.

2. Amennyiben a terméket az állatállomány takarmányozására szánják, felhasználása a takarmányokra vonatkozó rendelet IV. melléklete szerint engedélyezett, a termék az említett rendelet mellékletben fel van sorolva, címkézése pedig ugyanezen rendeletnek megfelelően történt, lásd: https://ec.europa.eu/food/safety/international_affairs/agreements/export-library_en

Certifying Officer

Name (in capital letters)

Aláírás dátuma

Bélyegző

Qualification and title

Aláírás