

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 | | | Code | | | | | | | | | | | | | | | |
| 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;"> <tr> <td style="width: 20%;">Mode</td> <td style="width: 20%;">International transport document</td> <td style="width: 60%;">Identification</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> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </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 Human consumption <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 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| I.28. Description of consignment 1. 21 MISCELLANEOUS EDIBLE PREPARATIONS 2105 Ice cream and other edible ice, whether or not containing cocoa | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Commodity | | Species | | Quantity | | Batch number | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Cold store | | Cutting plant | | Date of freezing | | Date of production | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Date of slaughter | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Net weight | | Product Description | | Package count | | Identification mark | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

II. Health information

I, the undersigned Official veterinarian hereby certify that:

1. The dairy product described above and exported to the Republic of Moldova, which was manufactured from raw milk, has been obtained from animals:
 - a) under the control of the official veterinary service.
 - b) which were in a country or part thereof that has been free of foot-and-mouth disease and of rinderpest for a period of at least 12 months prior to the date of this certificate, and where vaccination against foot-and-mouth disease has not been carried out during that period,
 - c) belonging to holdings which were not under restrictions due to foot-and-mouth disease or rinderpest, and
 - d) subject to regular veterinary inspections to ensure that they satisfy the animal health requirements of the EU.
2. it was manufactured from raw milk:
 - a. which comes from holdings registered in accordance with Regulation (EC) No 852/2004 and checked in accordance with Article 49 and Article 50 of Commission Implementing Regulation 2019/627.
 - b. which was produced, collected, cooled, stored and transported in accordance with the hygiene conditions laid down in Annex III to Regulation (EC) No 853/2004;
 - c. which met the plate and somatic cell count criteria laid down in Annex III to Regulation (EC) No 853/2004;
 - d. which complies with the guarantees on the residues status of raw milk provided by the monitoring plans for the detection of residues or substances submitted in accordance with the Commission Implementing Regulation 2019/627.
 - e. which, pursuant to testing for residues of antibacterial drugs carried out by the food business operator in accordance with the requirements of the Regulation (EC) No 853/2004, it complies with the maximum residue limits for residues of antibacterial veterinary medicinal products laid down in Commission Regulation (EU) No 37/2010;
 - f. which has been produced under conditions guaranteeing compliance with the maximum residue levels for pesticides in accordance with the requirements of the EU
3. It comes from an establishment implementing a programme based on the HACCP principles in accordance with Regulation (EC) No 852/2004
4. It has been processed, stored, wrapped, packaged and transported in accordance with the relevant hygiene requirements of the EU
5. It meets the relevant microbiological criteria of the EU Regulation

Notes:

Part I:

- Box I.19: Indicate total gross weight and total net weight
- Box I.21: Either seal- or container number or both is to be indicated in this box.
- Box I.25: Custom code and title: Use the appropriate Harmonized System (HS) code under the following headings: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 21.05

Signature and stamp must be different color that in the printed certificate.

Certifying Officer

Name (in capital letters)

Date of signature

Stamp

Qualification and title

Signature

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|---|------------------------|--|---|------------------------|---------|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| 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"> <tr> <td>Típus</td> <td>Okmány</td> <td>Azonosítás</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> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </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. Konténorszám/Plomba száma | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| I.20. Certified as Emberi fogyasztás <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.28. Description of consignment 1. 21 KÜLÖNFÉLE EHEŐ KÉSZÍTMÉNYEK 2105 Fagylalt és más ehető jégkrém, kakaótartalommal is | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Áru | | Faj | Mennyiség | Tételszám | Gyártóüzem | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Hűtőház | | Darabolóüzem | Fagyasztás dátuma | Az előállítás dátuma | Vágás dátuma | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Nettó tömeg | | Product Description | Csomagok darabszáma | Azonosító jelölés | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

II. Egészségügyi információk

Alulírott hatósági állatorvos ezúton igazolom, hogy:

1. A fent leírt és a Moldovai Köztársaságba exportált, nyers tejből készült tejtermék olyan állatoktól származik, amelyek:
 - a) hatósági állategészségügyi szolgálat ellenőrzése alatt állnak,
 - b) olyan országban vagy annak valamely olyan részében tartózkodtak, amely a bizonyítvány kiállításának napja előtti legalább 12 hónap során a ragadós szájszél- és körömfájástól és a keleti marhavéstől mentes volt, és ahol ez idő alatt a ragadós szájszél- és körömfájás ellen nem végeztek vakcinázást,
 - c) olyan gazdaságokhoz tartoznak, amelyek ragadós szájszél- és körömfájás és keleti marhavész miatt nem állnak korlátozás alatt, és
 - d) rendszeres állategészségügyi ellenőrzéseknek vannak alávetve annak biztosítására, hogy megfeleljenek az uniós állategészségügyi követelményeknek.
2. A nyers tej(et), amelyből készült:
 - a) olyan gazdaságokból származik, amelyek a 852/2004/EK rendeletnek megfelelően vannak nyilvántartásba véve, és amelyeket az (EU) 2019/62 bizottsági végrehajtási rendelet 49. és 50. cikkének megfelelően ellenőriznek;
 - b) a 853/2004/EK rendelet III. mellékletében megállapított higiéniai feltételeknek megfelelően állították elő, gyűjtötték be, hűtötték, tárolták és szállították;
 - c) megfelel a 853/2004/EK rendelet III. mellékletében előírt, az összcsíraszámra és a szomatikus sejtszámra vonatkozó kritériumoknak;
 - d) megfelel az (EU) 2019/627 bizottsági végrehajtási rendeletnek megfelelően benyújtott, a maradékanyagok és vegyi anyagok kimutatására irányuló monitoringtervek szerinti, a nyers tej maradékanyagszintjére vonatkozó garanciáknak;
 - e) az élelmiszer-vállalkozó által a 853/2004/EK rendeletben előírt követelményeknek megfelelően elvégzett antibiotikum-maradékanyagvizsgálat szerint megfelel a 37/2010/EU bizottsági rendeletben az állatgyógyászati antibiotikumokra vonatkozóan megállapított maradékanyag-határértékeknek;
 - f) olyan körülmények között gyártották, amely biztosítja a növényvédő szerek maradékanyagaina az uniós jogszabályokban meghatározott határértékeknek való megfelelést;
3. A termék a 852/2004/EK rendeletnek megfelelően HACCP-elveken alapuló programot végrehajtó létesítményből származik.
4. A terméket a vonatkozó uniós higiéniai követelményeknek megfelelően dolgozták fel, tárolták, csomagolták és szállították.
5. A termék megfelel az uniós rendeletben foglalt vonatkozó mikrobiológiai kritériumoknak.

Megjegyzések:

I. rész:

- I.19. rovat: Adja meg a teljes bruttó tömeget és a teljes nettó tömeget
- I.21. rovat: Ebben a rovatban kell feltüntetni a plomba- vagy konténerszámot, vagy mindkettőt.
- I.25. rovat: Vámtarifa-kód és besorolás: Használja a Harmonizált Rendszer (HR) alábbi vámtarifaszámok alá besorolt, megfelelő kódját: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 21.05

Az aláírás és a bélyegző színének el kell térnie a bizonyítvány nyomtatási színétől.

Certifying Officer

Name (in capital letters)

Qualification and title

Aláírás dátuma

Aláírás

Bélyegző