

## Part I : Details of consignment

I.1. Consignor Name _____ Address _____ Country _____ ISO Code _____			I.2. IMSOC Reference <b>Specimen not to be used for exports from EU</b> 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;"> <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 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.25. Total net weight _____		I.25. Total gross weight _____																
I.28. Description of consignment <b>1. 21 MISCELLANEOUS EDIBLE PREPARATIONS</b> <b>2106 Food preparations not elsewhere specified or included</b> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 25%;">Commodity</th> <th style="width: 25%;">Manufacturing plant</th> <th style="width: 25%;">Package count</th> <th style="width: 20%;">Species</th> <th style="width: 5%;">Net weight</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table> Batch number _____ _____ _____						Commodity	Manufacturing plant	Package count	Species	Net weight										
Commodity	Manufacturing plant	Package count	Species	Net weight																

## II. Health information

## II.1. Animal Health Attestation

I, the undersigned official veterinarian, declare that I am aware of the relevant provisions of Directive 2002/99/EC and of Regulation (EC) No 853/2004 and hereby certify that the dairy product described above:

- (a) has been obtained from animals:
  - (i) under the control of the official veterinary service,
  - (ii) 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,
  - (iii) belonging to holdings which were not under restrictions due to foot-and-mouth disease or rinderpest, and,
  - (iv) subject to regular veterinary inspections to ensure that they satisfy the animal health conditions laid down in Chapter I of Section IX of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004 and in Directive 2002/99/EC,
- (b) has undergone or been produced from raw milk which has been submitted to a pasteurisation treatment involving a single heat treatment with a heating effect at least equivalent to that achieved by a pasteurisation process of at least 72°C for 15 seconds and where applicable, sufficient to ensure a negative reaction to an alkaline phosphatase test applied immediately after the heat treatment.

## II.2. Public Health attestation

I, the undersigned official veterinarian, declare that I am aware of the relevant provisions of Regulations (EC) No 178/2002, (EC) No 852/2004, (EC) No 853/2004 and (EC) No 854/2004 and hereby certify that the dairy product described above was produced in accordance with those provisions, in particular that:

- (a) it was manufactured from raw milk :
  - (i) which comes from holdings registered in accordance with Regulation (EC) No 852/2004 and checked in accordance with Article 49-50 of Regulation (EU) 2019/627,
  - (ii) which was produced, collected, cooled, stored and transported in accordance with the hygiene conditions laid down in Chapter I of Section IX of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004,
  - (iii) which meets the plate and somatic cell count criteria laid down in Chapter I of Section IX of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004,
  - (iv) 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 Council Directive 96/23/EC, and in particular, Article 29 thereof,
  - (v) which, pursuant to testing for residues of antibacterial drugs carried out by the food business operator in accordance with the requirements of Annex III, Section IX, Chapter 1, Part III, point 4 of Regulation (EC) No 853/2004, it complies with the maximum residue limits for residues of antibacterial veterinary medicinal products laid down in the Annex to Regulation (EU) No 37/2010,
  - (vi) which has been produced under conditions guaranteeing compliance with the maximum residue levels for pesticides laid down in Regulation (EC) No 396/2005, and maximum levels for contaminants laid down in Regulation (EC) No 1831/2003.
- (b) it comes from an establishment implementing a programme based on the HACCP principles in accordance with Regulation (EC) No 852/2004,
- (c) it has been processed, stored, wrapped, packaged and transported in accordance with the relevant hygiene conditions laid down in Annex II to Regulation (EC) No 852/2004 and Chapter II of Section IX of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004,

## II. Health information

- (d) it meets the relevant criteria laid down in Chapter II of Section IX of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004 and the relevant microbiological criteria laid down in Regulation (EC) No 2073/2005 on microbiological criteria for foodstuffs,
- (e) the guarantees covering live animals and products thereof provided by the residue plans submitted in accordance with Directive 96/23/EC, and in particular Article 29 thereof, are fulfilled.

## Notes

(\*)Those countries subject to the transitional import arrangements include: an EU member State; Liechtenstein; Norway; Iceland and Switzerland.

References to European Union legislation within this certificate are references to direct EU legislation which has been retained in Great Britain (retained EU law as defined in the European Union (Withdrawal) Act 2018).

References to Great Britain in this certificate include Channel Islands and Isle of Man.

## Part I:

Box reference I.7: Provide name and ISO code of the country or part thereof as appearing in Annex I to Regulation (EU) No 605/2010.

Box reference I.11: Name, address and approval number of the establishment of dispatch.

Box reference I.15: Registration number (railway wagons or container and road vehicles), flight number (aircraft) or name (ship). In the case of transport in containers, the total number of containers and their registration number and where there is a serial number of the seal it must be indicated in box I.23. In the case of unloading and reloading, the consignor must inform the border control post of introduction into Great Britain.

Box reference I.16: Do not use this box until the end of the transitional staging period.

Box reference I.19: Use the appropriate Harmonised System (HS) code under the following headings 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 17.02; 21.05; 22.02; 35.01; 35.02 or 35.04.

Box reference I.20: Indicate total gross weight and total net weight.

Box reference I.23: For containers or boxes, the container number and the seal number (if applicable) should be included.

Box reference I.28: Manufacturing plant: introduce the approval number of the treatment and/or processing establishment(s) approved for export to Great Britain.

## Part II:

The colour of the signature shall be different to that of the printing. The same rule applies to stamps other than those embossed or watermark.

## 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 Típus Okmány Azonosítás			I.16 Entry Point		
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 Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>					
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Country EU Exit Authority EU Entry Authority ISO-kód BCP code BCP code			I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Country ISO-kód		
I.23. Csomagok teljes száma		I.25. Nettó össztömeg		I.25. Bruttó össztömeg	
I.28. Description of consignment 1. 21 KÜLÖNFÉLE EHETŐ KÉSZÍTMÉNYEK 2106 Másutt nem említett élelmiszer-készítmény					
Áru		Gyártóüzem		Csomagok darabszáma	
Faj		Nettó tömeg			
Tételszám					

II. Egészségügyi információk		
<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 2002/99/EK irányelv és a 853/2004/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseit, és tanúsítom, hogy a fent leírt tejtermék(en):</p> <p>a) olyan állatokból származik, amelyek(en):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i. a hatósági állategészségügyi szolgálat ellenőrzése alatt állnak,</li> <li>ii. olyan országban vagy annak valamely olyan részében tartózkodtak, amely a bizonyítvány kiállításának napja előtti legalább 12 hónap során a ragadós száj- és körömfájástól és a keleti marhavésztől mentes volt, és ahol ez idő alatt a ragadós száj- és körömfájás ellen nem végeztek vakcinázást,</li> <li>iii. olyan gazdaságokhoz tartoznak, amelyek ragadós száj- és körömfájás vagy keleti marhavész miatt nem állnak korlátozás alatt, és</li> <li>iv. rendszeres állategészségügyi ellenőrzéseknek vannak alávetve annak érdekében, hogy megfeleljenek a 853/2004/EK rendelet III. melléklete IX. szakaszának I. fejezetében és a 2002/99/EK irányelvben előírt állategészségügyi feltételeknek,</li> </ul> <p>b) végeztek pasztörözési eljárást, illetve olyan nyers tejből készült, amelyen végeztek ilyen eljárást, amely során a hőhatás egyenértékű legalább a 15 másodpercig 72 °C-on végzett pasztörözési eljáráson elért hőhatással, és adott esetben elegendő a közvetlenül a hőkezelés után végzett alkalikus foszfátázpróbán negatív reakció biztosításához.</p>		
<p>II.2. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 178/2002/EK, a 852/2004/EK, a 853/2004/EK és a 854/2004/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseit, és tanúsítom, hogy a fent leírt tejterméket e rendelkezések szerint állították elő, és különösen azt, hogy:</p> <p>a) olyan nyers tejből készült, amely(et):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i. a 852/2004/EK rendeletnek megfelelően nyilvántartásba vett és az (EU) 2019/627 bizottsági végrehajtási rendelet 49. és 50. cikkének megfelelően ellenőrzött gazdaságokból származik;</li> <li>ii. a 853/2004/EK rendelet III. melléklete IX. szakaszának I. fejezetében megállapított higiéniai feltételeknek megfelelően állították elő, gyűjtötték be, hűtötték, tárolták és szállították,</li> <li>iii. megfelel a 853/2004/EK rendelet III. melléklete IX. szakaszának I. fejezetében előírt, az összecsíraszámra és a szomatikus sejtszámra vonatkozó kritériumnak,</li> <li>iv. teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelvnek és különösen annak 29. cikkének megfelelően benyújtott, a maradékanyagok és vegyi anyagok kimutatására irányuló monitoringtervek által a nyers tej maradékanyag-szintjére vonatkozóan nyújtott biztosítékok,</li> <li>v. a 853/2004/EK rendelet III. melléklete IX. szakasza I. fejezete III. részének 4. pontjában előírt követelményeknek megfelelően az élelmiszer-vállalkozó által az antibakteriális szerek maradékanyagai tekintetében elvégzett vizsgálat szerint megfelel a 37/2010/EU rendelet mellékletében az állatgyógyászati antibiotikumokra vonatkozóan megállapított maradékanyag-határértékeknek,</li> <li>vi. olyan körülmények között gyártottak, amely garantálja, hogy megfelel a 396/2005/EK rendeletben a növényvédő szerek maradékanyagaina előírt határértékeknek és az 1881/2006/EK rendeletben megállapított szennyezőanyag-határértékeknek,</li> </ul> <p>b) a 852/2004/EK rendeletnek megfelelően HACCP-elveken alapuló programot végrehajtó létesítményből származik,</p> <p>c) a 852/2004/EK rendelet II. mellékletében és a 853/2004/EK rendelet III. melléklete IX. szakaszának II. fejezetében előírt vonatkozó higiéniai feltételeknek megfelelően dolgozták fel, tárolták, csomagolták (egyedi és gyűjtőcsomagolás) és szállították,</p> <p>d) megfelel a 853/2004/EK rendelet III. melléklete IX. szakaszának II. fejezetében megállapított kritériumoknak és az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendeletben megállapított, vonatkozó mikrobiológiai kritériumoknak,</p>		

## II. Egészségügyi információk

- e) a 96/23/EK irányelvvel és különösen annak 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervek által az élő állatokra, valamint a belőlük származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák teljesülnek.

## Megjegyzések

(\*) Az átmeneti behozatali szabályok hatálya alá tartozó országok közé tartoznak a következők: az uniós tagállamok; Liechtenstein; Norvégia; Izland és Svájc.

Az e bizonyítványban szereplő európai uniós jogszabályokra való hivatkozások olyan közvetlen uniós jogszabályokra utalnak, amelyeket Nagy-Britanniában megtartottak (az Európai Unióból való kilépésről szóló 2018. évi törvényben meghatározott megtartott uniós jog).

Ebben a bizonyítványban a Nagy-Britanniára való hivatkozások magukban foglalják a Csatorna-szigeteket és a Man-szigetet is.

## I. rész:

I.7. rovat: tüntesse fel az ország vagy részének nevét és ISO-kódját a 605/2010/EU rendelet I. melléklete szerint.

I.11. rovat: a feladó létesítmény neve, címe és engedélyszáma.

I.15. rovat: nyilvántartási szám (vasúti vagonok vagy konténer és közúti járművek), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Konténerekben történő szállítás esetén a konténerek teljes számát, valamint nyilvántartási számát és adott esetben a plomba sorozatszámát az I.23. rovatban kell feltüntetni.

Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak erről tájékoztatnia kell a Nagy-Britanniába történő beléptetés helye szerinti határállomást.

I.16. rovat: ezt a rovatot az átmeneti időszak végéig ne használja.

I.19. rovat: használja a Vámigazgatások Világszervezetének Harmonizált Rendszere szerinti kódot (HR-kód): 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 17.02; 21.05; 22.02; 35.01; 35.02 vagy 35.04.

I.20. rovat: adja meg a teljes bruttó tömeget és a teljes nettó tömeget.

I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.

I.28. rovat: előállító üzem; tüntesse fel a Nagy-Britanniába történő kivitelre engedélyezett kezelő és/vagy feldolgozó létesítmény(ek) engedélyszámát.

## II. rész:

Az aláírás színének különböznie kell a nyomtatás színétől. Ugyanez vonatkozik a pecsétekre a dombornyomású pecsét és a vízjel kivételével.

## Certifying Officer

Name (in capital letters)

Qualification and title

Aláírás dátuma

Aláírás

Bélyegző