

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 Other <input type="checkbox"/> Technical use <input type="checkbox"/> Human consumption <input type="checkbox"/> Pet food <input type="checkbox"/> Production of petfood <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 _____																
I.28. Description of consignment 1. 02 MEAT AND EDIBLE MEAT OFFAL 0201 Meat of bovine animals, fresh or chilled 020120 Other cuts with bone in																						
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																

Part II: Certification	II. Health information			
	II.1 Animal health attestation			
	I, the undersigned official veterinarian hereby certify, that the meat described in Part I:			
	II.1.1	derives from animals identified and registered in the national identification system ensuring the traceability of the animals to the herd of origin.		
	II.1.2	derives from animals that were born and bred in the exporting EU Member State or in another EU Member States that has been approved by Iran for export of bovine meat.		
	II.1.3	derives from animals that have remained in a region which has been free from foot-and-mouth disease (FMD) for the previous 12 months and has not practised vaccination against FMD during that period.		
	II.1.4	contains only meat of skeletal muscle origin or derives from bovine animals coming from herds that were not subject to animal health restrictions due to bovine brucellosis during the past 42 days.		
	II.1.5	derives from herds that are not placed under movement restrictions for the control of anthrax during the 20 days prior to slaughter and that have not come into contact with bovines coming from herds which do not meet these conditions.		

SPECIMEN

Part II: Certification	II. Health information			
	II.2. Public health attestation			
	I, the undersigned official veterinarian hereby declare that I am aware of the requirements of Regulations (EC) No 852/2004, (EC) No 853/2004, (EU) 2017/625, (EU) 2019/624 and (EU) 2019/627 and certify that the meat described in Part I was produced according to those requirements, in particular that:			
	II.2.1	with regard to bovine spongiform encephalopathy (BSE):		
	-	the meat comes from an EU Member State with negligible or controlled BSE risk status as recognized by OIE. The meat or meat products do not contain and are not derived from specified risk material as defined in Annex V to Regulation (EC) No 999/2001 of the European Parliament and Council), or mechanically separated meat from the skull and vertebral column from cattle over 30 months of age; and the animals from which this product is derived have not been slaughtered after stunning by means of gas injected into the cranial cavity or killed by the same method or slaughtered by laceration of central nervous tissue by means of an elongated rod-shaped instrument introduced into the cranial cavity;		
	-	the animals were born after the effective enforcement of Regulation (EC) No 999/2001 regarding the ban on feed from animal protein derived from mammals.		
	II.2.2	the meat comes from an establishment(s):		
	-	authorized by the competent authority		
	-	implementing programmes based on the principles of Hazard Analysis and Critical Control Points (HACCP) in accordance with Regulation (EC) No 852/2004, and under the supervision of the official Authority.		
	II.2.3	the meat has been found fit for human consumption following ante and post-mortem inspections carried out in accordance with Articles 17 and 18 of Regulation (EU) 2017/625, Articles 3 to 8 of Regulation (EU) 2019/624 and Articles 11 to 21 of Regulation (EU) 2019/627.		
II.2.4	the exporting country has introduced a national monitoring and control programme for residues in animals and animal products ensuring that drugs used in veterinary medicine comply with provisions laid down in Directive 96/23/EC and that hormonally active substances for growth promotion are not used.			
II.2.5	the meat is fit for human consumption and was treated in such a way as to avoid contamination with tissues defined as specific risk material (SRM);			
II.2.6	the meat complies with limit values laid down by the Codex Alimentarius Commission for specific substances and residues thereof in line with Directive 96/23/EC.			
II.2.7	the meat complies with the relevant criteria set out in Regulation (EC) 2073/2005 concerning microbiological criteria for foodstuffs.			
Notes:				
<ul style="list-style-type: none"> - Box 1.11: Name, address and approval number of the establishment of dispatch. - Box 1.15: Indicate the registration number(s) of railway wagons and lorries, the names of ships and, if known, the flight numbers of aircraft. In the case of transport in containers or boxes, the total number of these and their registration and where there is a serial number of the seal it has to be indicated in box I.21. - Box I.19: Indicate total gross weight and total net weight. - Box I.25: use the appropriate Harmonized System (HS) code of the World Customs Organisations: 0201 and 0202. 				
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"> <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 Egyéb <input type="checkbox"/> Műszaki felhasználás <input type="checkbox"/> Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/> Kedvtelésből tartott állatok eledele <input type="checkbox"/> Production of petfood <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.28. Description of consignment 1. 02 HÚS ÉS EHEŐ BELSŐSÉG 0201 Szarvasmarhafélék húsa frissen vagy hűtve 020120 Másféppen darabolt, csonttal																				
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

II.1. Állategészségügyi igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt hús:

- II.1.1. olyan állatoktól származik, amelyeket azonosít és nyilvántart a származási állományig való visszakövetést lehetővé tévő nemzeti azonosító rendszer;
- II.1.2. olyan állatoktól származik, amelyek az exportáló uniós tagállamban, vagy egy másik, a marhahús Iránba való kivitele tekintetében jóváhagyott uniós tagállamban születettek és nevelkedtek;
- II.1.3. olyan állatoktól származik, amelyek tartózkodási régiója az utóbbi 12 hónapban mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól és nem alkalmazott védőoltást e betegség ellen;
- II.1.4. kizárólag vázizomból származó hús, vagy olyan állományokból származó szarvasmarhák húsa, amelyek az utóbbi 42 napban nem estek szarvasmarha-brucellózis miatt állategészségügyi korlátozó intézkedések hatálya alá;
- II.1.5. olyan állományokból származik, amelyek a levágást megelőző 20 napban nem estek anthrax miatt szállítási korlátozások hatálya alá, és nem is kerültek érintkezésbe olyan állományokból származó szarvasmarhával, amelyek nem felelnek meg e feltételnek.

SPECIMEN

II. Egészségügyi információk									
<p>II.2. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos nyilatkozom, hogy ismerem a 852/2004/EK, a 853/2004/EK, az (EU) 2017/625, az (EU) 2019/624 és az (EU) 2019/627 rendelet követelményeit, és igazolom, hogy az I. részben leírt húst e követelményeknek megfelelően állították elő, különös figyelemmel a következőkre:</p>									
<p>II.2.1. a szarvasmarhák szivacsos agyvelőbántalma (BSE) tekintetében:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a hús olyan uniós tagállamból származik, amelynek az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) által meghatározott BSE-kockázati státusza elhanyagolható vagy ellenőrzött. a hús vagy húskészítmény nem tartalmaz, illetve ahhoz nem használtak fel a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletében meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot, továbbá nem tartalmaz 30 hónaposnál idősebb szarvasmarhák koponyájáról és gerincoszlopáról mechanikusan leválasztott húst; azokat az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágta le vagy ölték meg, és nem a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le; - az állatok azután születtek, hogy a 999/2001/EK rendelet értelmében az emlősökből származó állati fehérjével való takarmányozásra vonatkozó tilalmat ténylegesen végrehajtották. 									
<p>II.2.2. a hús a következő feltételeknek megfelelő létesítmény(ek)ből származik:</p> <ul style="list-style-type: none"> - az illetékes hatóság engedélyezte; - a HACCP-rendszer elvein alapuló programokat hajtat (anak) végre a 852/2004/EK rendeletnek megfelelően és hatósági felügyelet alatt; 									
<p>II.2.3. a húst emberi fogyasztásra alkalmasnak találtam a vágás előtti és a vágás utáni húsvizsgálatok során, amelyekre az (EU) 2017/625 rendelet 17. és 18. cikkével, az (EU) 2019/624 rendelet 3–8. cikkével és az (EU) 2019/627 rendelet 11–21. cikkével összhangban került sor;</p>									
<p>II.2.4. az exportáló ország nemzeti megfigyelési és ellenőrzési programot vezetett be az állatokban és állati termékekben található szermaradványok tekintetében, biztosítandó, hogy az állatgyógyászatban használt készítmények megfeleljenek a 96/23/EK tanácsi irányelv előírásainak, és hormonális növekedésserkentőket ne használjanak;</p>									
<p>II.2.5. a hús alkalmas az emberi fogyasztásra, és kezelése kizárja a különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagként (SRM) besorolt szövetekkel való szennyeződést;</p>									
<p>II.2.6. a hús a 96/23/EK irányelvvel összhangban megfelel a Codex Alimentarius Főbizottság által bizonyos anyagok tekintetében meghatározott határértékeknek és maradványértékeknek;</p>									
<p>II.2.7. a hús megfelel az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendelet vonatkozó kritériumainak.</p>									
<p>Megjegyzések:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1.11. rovat: A feladó létesítmény neve, címe és engedélyszáma. - 1.15. rovat: Tüntesse fel a vasúti kocsik és a tehergépjárművek nyilvántartási számát/rendszámát, a hajók nevét és, ha ismert, a légi jármű járatszámát. Konténerekben vagy dobozokban történő szállítás esetén adja meg ezek teljes számát, nyilvántartási számait és adott esetben tüntesse fel a plomba sorozatszámát az I.21. rovatban. - I.19. rovat: Tüntesse fel a teljes bruttó tömeget és a teljes nettó tömeget. - I.25. rovat: Adja meg a Vámigazgatások Világszervezetének Harmonizált Rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 0201 és 0202. 									
<p>Certifying Officer</p> <table border="0"> <tr> <td>Name (in capital letters)</td> <td>Qualification and title</td> </tr> <tr> <td>Aláírás dátuma</td> <td>Aláírás</td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td></td> </tr> </table>				Name (in capital letters)	Qualification and title	Aláírás dátuma	Aláírás	Bélyegző	
Name (in capital letters)	Qualification and title								
Aláírás dátuma	Aláírás								
Bélyegző									