

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. 03 FISH AND CRUSTACEANS, MOLLUSCS AND OTHER AQUATIC INVERTEBRATES

0304 Fish fillets and other fish meat (whether or not minced), fresh, chilled or frozen

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

II.1. (1) Public health attestation

I, the undersigned, declare that I am aware of the relevant provisions of Regulation (EC) No 178/2002 of the European Parliament and of the Council of 28 January 2002 laying down the general principles and requirements of food law, establishing the European Food Safety Authority and laying down procedures in matters of food safety, Regulation (EC) No 852/2004 of the European Parliament and of the Council of 29 April 2004 on the hygiene of foodstuffs and Regulation (EC) No 853/2004 of the European Parliament and of the Council of 29 April 2004 laying down specific hygiene rules for food of animal origin and Regulation (EU) 2017/625 of the European Parliament and of the Council of 15 March 2017 on official controls and other official activities performed to ensure the application of food and feed law, rules on animal health and welfare, plant health and plant protection products, amending Regulations (EC) No 999/2001, (EC) No 396/2005, (EC) No 1069/2009, (EC) No 1107/2009, (EU) No 1151/2012, (EU) No 652/2014, (EU) 2016/429 and (EU) 2016/2031 of the European Parliament and of the Council, Council Regulations (EC) No 1/2005 and (EC) No 1099/2009 and Council Directives 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC and 2008/120/EC and repealing Regulations (EC) No 854/2004 and (EC) No 882/2004 of the European Parliament and of the Council, Council Directives 89/608/EEC, 89/662/EEC, 90/425/EEC, 91/496/EEC, 96/23/EC, 96/93/EC and 97/78/EC and Council Decision 92/438/EEC (Official Controls Regulation) and certify that the fishery products described above were produced in accordance with those requirements, in particular that they:

- come from (an) establishment(s) implementing a programme based on the hazard analysis and critical control points (HACCP) principles in accordance with Article 5 of Regulation (EC) No 852/2004,
- have been caught and handled on board vessels, landed, handled and where appropriate prepared, processed, frozen and thawed hygienically in compliance with the requirements laid down in Section VIII, Chapters I to IV of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004,
- satisfy the health standards laid down in Section VIII, Chapter V of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004 and the criteria laid down in Commission Regulation (EC) No 2073/2005 of 15 November 2005 on microbiological criteria for foodstuffs;
- have been packaged, stored and transported in compliance with Section VIII, Chapters VI to VIII of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004;
- have been marked in accordance with Section I of Annex II to Regulation (EC) No 853/2004,
- fulfil the guarantees covering live animals and products thereof, if of aquaculture origin, provided by the residue plans approved by the appropriate authority where applicable. and
- have satisfactorily undergone the official controls laid down in Articles 69 to 71 of Commission Implementing Regulation (EU) 2019/627 of 15 March 2019 laying down uniform practical arrangements for the performance of official controls on products of animal origin intended for human consumption in accordance with Regulation (EU) 2017/625 of the European Parliament and of the Council and amending Commission Regulation (EC) No 2074/2005 as regards official controls.

II.2 (2)(4) Animal health attestation for fish and crustaceans of aquaculture origin

II.2.1 (3)(4) ☐ [Requirements for species susceptible to epizootic haematopoietic necrosis (EHN), taura syndrome and yellowhead disease]

I, the undersigned official inspector, hereby certify that the aquaculture animals or products thereof referred to in Part I of this certificate:

- (5) originate from a country/territory, zone or compartment declared free from (4) ☐ [EHN] (4) ☐ [taura syndrome] (4) ☐ [yellowhead disease] in accordance with the relevant OIE Standard by the competent authority of my country, or via a process equivalent to Decision 2009/177
- (i) where the relevant diseases are notifiable to the competent authority and reports of suspicion of infection of the relevant disease must be immediately investigated by the competent authority,
 - (ii) all introduction of species susceptible to the relevant diseases come from an area declared free of the disease, and

II. Health information

- (iii) species susceptible to the relevant diseases are not vaccinated against the relevant diseases.]

II.2.2 (3)(4) ☐ [Requirements for species susceptible to viral haemorrhagic septicaemia (VHS), infectious haematopoietic necrosis (IHN), infectious salmon anaemia (ISA), koi herpes virus (KHV) and white spot disease intended for Great Britain, or a zone or compartment therein declared disease free or subject to a surveillance or eradication programme for the relevant disease]

I, the undersigned official inspector, hereby certify that the aquaculture animals or products thereof referred to in Part I of this certificate:

- (6) originate from a country/territory, zone or compartment declared free from (4) ☐ [VHS] (4) ☐ [IHN] (4) ☐ [ISA] (4) ☐ [KHV] (4) ☐ [White spot disease] in accordance with the relevant OIE Standard by the competent authority of my country, or via a process equivalent to Decision 2009/177
- (i) where the relevant diseases are notifiable to the competent authority and reports of suspicion of infection of the relevant disease must be immediately investigated by the competent authority,
- (ii) all introduction of species susceptible to the relevant diseases come from an area declared free of the disease, and
- (iii) species susceptible to the relevant diseases are not vaccinated against the relevant diseases.]

II.2.3 (4)(7) ☐ [Requirements for species susceptible to Spring viraemia of carp (SVC), Bacterial kidney disease (BKD), Infectious pancreatic necrosis virus (IPN) and Infection with Gyrodactylus salaris (GS)]

I, the undersigned official inspector, hereby certify that the aquaculture animals referred to above,

either (4) ☐ [originate from a country/territory or part thereof:

- (a) where (4) ☐ [SVC] (4) ☐ [GS] (4) ☐ [BKD] (4) ☐ [IPN] is (are) are notifiable to the competent authority and reports of suspicion of infection of the relevant disease(s) must be immediately investigated by the competent authority,
- (b) where all aquaculture animals of species susceptible to the relevant disease(s) introduced into that country/territory or part thereof comply with the requirements set out in II.2.3 of this certificate,
- (c) where species susceptible to the relevant disease(s) are not vaccinated against the relevant disease(s), and
- (d) either (4) ☐ [which, in the case of (4) ☐ [IPN] (4) ☐ [BKD], complies with requirements for disease freedom equivalent to those laid down in Decision 2009/177.]

and/or (4) ☐ [which, in the case of (4) ☐ [SVC] (4) ☐ [GS], complies with requirements for disease freedom laid down in the relevant OIE Standard.]

and/or (4) ☐ [which, in the case of (4) ☐ [SVC] (4) ☐ [IPN] (4) ☐ [BKD], comprises one individual farm which under the supervision of the competent authority:

- (i) has been emptied, cleansed and disinfected, and fallowed in at least 6 weeks,
- (ii) has been restocked with animals from areas certified free from the relevant disease by the competent authority.]]

II. Health information

and/or (4) ☐ [in the case of wild aquatic animals susceptible to (4) ☐ [SVC] (4) ☐ [IPN] (4) ☐ [BKD], have been subject to quarantine under conditions at least equivalent to those laid down in Decision 2008/946/EC.]

and/or (4) ☐ [in the case consignments for which GS requirements apply, have been held, immediately prior to export, in water with a salinity of at least 25 parts per thousand for a continuous period of at least 44 days and no other live aquatic animals of the species susceptible to GS have been introduced during that period.]

and/or (4) ☐ [in the case of eyed fish eggs for which GS requirements apply, have been disinfected by a method demonstrated to be effective against GS.]]

II.2.4 Transport and labelling requirements

I, the undersigned official inspector, hereby certify that:

- II.2.4.1 the aquaculture animals referred to above are placed under conditions in which the water quality does not alter their health status,
- II.2.4.2 prior to loading the transport container or well boat is clean and disinfected or previously unused; and
- II.2.4.3 the consignment is identified by a legible label on the exterior of the container, or when transported by well boat, in the ship's manifest, with the relevant information referred to in boxes 1.7 to 1.11 of Part I of this certificate, and the following statement:

‘(4) ☐ [Fish] (4) ☐ [Crustaceans] intended for human consumption in Great Britain’.

Part II: Certification	II. Health information			
	<p>Notes</p> <p>See notes in Annex II of Commission Implementing Regulation (EU) 2019/628 of 8 April 2019 concerning model official certificates for certain animals and goods and amending Regulation (EC) No 2074/2005 and Implementing Regulation (EU) 2016/759 as regards these model certificates</p> <p>(*) Those countries subject to the transitional import arrangements include: an EU member State; Liechtenstein; Norway, Switzerland, Iceland and the Faroe Islands.</p> <p>References to Great Britain in this certificate include Channel Islands and Isle of Man.</p> <p>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).</p> <p>Part I:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Box reference 1.8: Region of origin: For frozen or processed bivalve molluscs, indicate the production area. - Box reference 1.20: Tick 'Canning industry' for whole fish initially frozen in brine at — 9 °C or at a temperature higher than - 18 °C and intended for canning in accordance with the requirements of Section VIII, Chapter I; point II(7) of annex III to Regulation (EC) No 853/2004. Tick 'Human consumption' for the other cases. - Box reference 1.25: Insert the appropriate Harmonised System (HS) code(s) using headings such as: 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 or 2106. - Box reference 1.25: Nature of commodity: specify whether aquaculture or wild origin. <p>Treatment type: specify whether live, chilled, frozen or processed.</p> <p>Manufacturing plant: includes factory vessel, freezer vessel, reefer vessels, cold store and processing plant.</p> <p>Part II:</p> <p>(1) Part II.1 of this certificate does not apply to countries with special public health certification requirements laid down in equivalence agreements or other GB legislation.</p> <p>(2) Part II.2 of this certificate does not apply to:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) non-viable crustaceans, meaning crustaceans that cannot survive as living animals if returned to the environment from which they were obtained, (b) fish which are slaughtered and eviscerated before dispatch, (c) aquaculture animals and products thereof, which are placed on the market for human consumption without further processing, provided that they are packed in retail-sale packages which comply with the provisions for such packages in Regulation (EC) No 853/2004, (d) crustaceans destined for processing establishments authorised in accordance with the Aquatic Animal Health (England and Wales) Regulations 2009 or the Aquatic Animal Health (Scotland) Regulation 2009, or for dispatch centres, purification centres or similar businesses which are equipped with an effluent treatment system that inactivates the pathogens in question, or where the effluent undergoes other types of treatment reducing the risk of transmitting diseases to the natural waters to an acceptable level, and (e) crustaceans which are intended for further processing before human consumption without temporary storage at the place of processing and packed and labelled for that purpose in accordance with Regulation (EC) No 853/2004. 			

Part II: Certification

II. Health information

- (3) Parts II.2.1 and II.2.2 of this certificate only apply to species susceptible to one or more of the diseases referred to in the heading of the point concerned. Susceptible species are listed in Annex 1A to Regulation (EC) No 1251/2008.
- (4) Keep as appropriate.
- (5) For consignments of species susceptible to EHN, taura syndrome and/or yellowhead disease this statement must be kept for the consignment to be authorised into Great Britain.
- (6) In order to be authorised into Great Britain, zone or compartment (boxes I.9 and I.10 of Part I of the certificate) declared free from VHS, IHN, ISA, KHV or white spot disease or with a surveillance or eradication programme, one of these statements must be kept if the consignment contain species susceptible to the disease(s) for which disease freedom or programme(s) apply(ies).
- Data on the disease status of each farm and mollusc farming area in Great Britain are accessible at <https://www.gov.uk/government/groups/fish-health-inspectorate#disease-status-of-fish-shellfish-and-crustacea-in-england-and-wales>
- <https://www.gov.scot/publications/registers-of-authorised-aquaculture-production-businesses-and-authorised-processing-establishments/>
- <https://www.gov.scot/publications/health-status-of-fish-and-shellfish-diseases-in-scotland/>
- (7) Part II.2.3 of this certificate only applies to consignments intended for GB or part thereof (boxes I.9 and I.10 of Part I of the certificate), which is regarded as disease-free, or subject to a surveillance or eradication programme for SVC, BKD, IPN or GS, and the consignment comprises species listed in Schedule 1 of The Aquatic Animal Health (England and Wales) Regulations 2009 or The Aquatic Animal Health (Scotland) Regulations 2009 as susceptible to the disease(s) for which the disease-free status or programme(s) apply(ies).
- Part II.2.3 also applies to consignments of fish of any species originating from waters where species listed in Schedule 1 of The Aquatic Animal Health (England and Wales) Regulations 2009 or The Aquatic Animal Health (Scotland) Regulations 2009 as species susceptible to Infection with GS, are present, where those consignments are intended for Great Britain or part thereof listed in Annex I to Decision 2010/221/EU as free of GS.
- Consignments of wild aquatic animals for which SVC, IPN and/or BKD related requirements are applicable, may be imported regardless of the requirements in Part II.2.3 of this certificate if they are intended for a quarantine facility complying with the requirements laid down in Decision 2008/946/EC.
- The colour of the stamp and signature must be different to that of the other particulars in the 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"> <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. Konténorszám/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. 03 HAL ÉS RÁKFÉLE, PUHATESTŰ ÉS MÁS GERINCTELEN VIZIÁLLAT

0304 Halfilé és más halhús (aprított is), frissen, hűtve vagy fagyasztva

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. (1)Közegészségügyi igazolás

Alulírott kijelentem, hogy ismerem az élelmiszerjog általános elveiről és követelményeiről, az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság létrehozásáról és az élelmiszerbiztonságra vonatkozó eljárások megállapításáról szóló, 2002. január 28-i 178/2002/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet, az élelmiszer-higiéniáról szóló, 2004. április 29-i 852/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet és az állati eredetű élelmiszerek különleges higiéniai szabályainak megállapításáról szóló, 2004. április 29-i 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet, valamint az élelmiszer- és takarmányjog, valamint az állategészségügyi és állatjóléti szabályok, a növényegészségügyi szabályok, és a növényvédő szerekre vonatkozó szabályok alkalmazásának biztosítása céljából végzett hatósági ellenőrzésekről és más hatósági tevékenységekről, továbbá a 999/2001/EK, a 396/2005/EK, az 1069/2009/EK, az 1107/2009/EK, az 1151/2012/EU, a 652/2014/EU, az (EU) 2016/429 és az (EU) 2016/2031 európai parlamenti és tanácsi rendelet, az 1/2005/EK és az 1099/2009/EK tanácsi rendelet, valamint a 98/58/EK, az 1999/74/EK, a 2007/43/EK, a 2008/119/EK és a 2008/120/EK tanácsi irányelv módosításáról, és a 854/2004/EK és a 882/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet, a 89/608/EGK, a 89/662/EGK, a 90/425/EGK, a 91/496/EGK, a 96/23/EK, a 96/93/EK és a 97/78/EK tanácsi irányelv és a 92/438/EGK tanácsi határozat hatályon kívül helyezéséről szóló, 2017. március 15-i (EU) 2017/625 európai parlamenti és tanácsi rendeletet (a hatósági ellenőrzésekről szóló rendelet), és tanúsítom, hogy a fent ismertetett halászati termékeket e rendeletek előírásai szerint állították elő és különösen azt, hogy azok:

- az a 852/2004/EK rendelet 5. cikkével összhangban a „veszélyelemzés és kritikus szabályozási pontok” (HACCP) elvein alapuló programot végrehajtó létesítmény(ek)ből származik;
- a 853/2004/EK rendelet III. melléklete VIII. szakaszának I–IV. fejezetében megállapított követelményeknek megfelelően fogták ki és kezelték a fedélzeten, higiénikusan szállították partra, kezelték, és adott esetben készítették elő, dolgozták fel, fagyasztották és olvasztották ki,
- azok megfelelnek a 853/2004/EK rendelet III. melléklete VIII. szakaszának V. fejezetében megállapított egészségügyi előírásoknak és az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló, 2005. november 15-i 2073/2005/EK bizottsági rendeletben megállapított kritériumoknak;
- a 853/2004/EK rendelet III. melléklete VIII. szakaszának VI–VIII. fejezetével összhangban csomagolták, tárolták és szállították;
- a 853/2004/EK rendelet II. melléklete I. szakaszával összhangban jelölték meg;
- amennyiben akvakultúrából származnak, teljesülnek az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák, amelyeket adott esetben a megfelelő hatóság által jóváhagyott szermaradék-vizsgálati tervek nyújtanak, és
- a rajtuk végzett, az emberi fogyasztásra szánt állati eredetű termékeken az (EU) 2017/625 európai parlamenti és tanácsi rendelettel összhangban végzendő hatósági ellenőrzésekre vonatkozó egységes gyakorlati rendelkezések megállapításáról és a 2074/2005/EK bizottsági rendelet hatósági ellenőrzések tekintetében történő módosításáról szóló, 2019. március 15-i (EU) 2019/627 bizottsági végrehajtási rendelet 69–71. cikkében meghatározott hatósági ellenőrzések kielégítő eredménnyel zárultak.

II.2. (2)(4) Állategészségügyi igazolás akvakultúrából származó halakra és rákfélékre

- II.2.1. (3)(4) ☐ [A járványos vérvérképzőszervi elhalásra (EHN), a Taura-szindrómára és a yellowhead betegségekre fogékony fajokra vonatkozó követelmények

Alulírott hatósági ellenőr igazolom, hogy a bizonyítvány I. részében említett tenyésztett víziállatok vagy az azokból származó termékek:

- (5) olyan országból/területről, övezetből vagy területi egységből származik, amelyet országom illetékes hatósága a vonatkozó OIE-szabványnak megfelelően vagy a 2009/177 határozattal egyenértékű eljárás révén (4) ☐ [EHN-től] (4) ☐ [taura-szindrómától] (4) ☐ [sárgafej-betegségtől] mentesnek nyilvánított
- i. az adott betegségeket kötelező az illetékes hatóságnak bejelenteni, és az adott betegség általi fertőződés gyanújáról készült jelentéseket az illetékes hatóságnak azonnal ki kell vizsgálnia, valamint;

II. Egészségügyi információk			
	<p>ii. az adott betegségekre fogékony fajok behozatala csakis a betegségtől mentesnek nyilvánított területekről történik, továbbá</p> <p>iii. az adott betegségekre fogékony fajokat nem oltották be az adott betegségek ellen.]</p>		
II.2.2.	<p>(3)(4) <input type="checkbox"/> [A pisztrángok vírusos vérfertőzésére (VHS), a fertőző vérképzőszervi elhalásra (IHN), a lazacok fertőző vérszegénységére (ISA), a koiherpeszvírusra (KHV) és a darakórra fogékony azon fajokra vonatkozó előírások, amelyeket Nagy-Britanniába vagy betegségmentesnek nyilvánított vagy az adott betegség tekintetében felügyeleti vagy felszámolási program alatt álló övezetbe vagy területi egységbe szándékoznak bevinni</p> <p>Alulírott hatósági ellenőr igazolom, hogy a bizonyítvány I. részében említett tenyésztett víziállatok vagy az azokból származó termékek:</p> <p>(6) olyan országból/területről, övezetből vagy területi egységből származnak, amelyet az OIE vonatkozó szabványaival vagy a 2009/177 határozattal egyenértékű eljárás keretében hazám illetékes hatóságai a (4) <input type="checkbox"/> [VHS-től] (4) <input type="checkbox"/> [IHN-től] (4) <input type="checkbox"/> [ISA-tól] (4) <input type="checkbox"/> [KHV-től] (4) <input type="checkbox"/> [darakórtól] mentesnek nyilvánítottak,</p> <p>i. az adott betegségeket kötelező az illetékes hatóságnak bejelenteni, és az adott betegség általi fertőződés gyanújáról készült jelentéseket az illetékes hatóságnak azonnal ki kell vizsgálnia, valamint;</p> <p>ii. az adott betegségekre fogékony fajok behozatala csakis a betegségtől mentesnek nyilvánított területekről történik, továbbá</p> <p>iii. az adott betegségekre fogékony fajokat nem oltották be az adott betegségek ellen.]</p>		
II.2.3.	<p>(4)(7) <input type="checkbox"/> [A pontyfélék tavaszi virémiájára (SVC), bakteriális vesebetegségekre (BKD), fertőző hasnyálmirigy-elhalásra (IPN) és a Gyrodactylus salarisszal (GS) való fertőződésre fogékony fajokra vonatkozó követelmények</p> <p>Alulírott hatósági ellenőr igazolom, hogy a fent említett tenyésztett víziállatok(at):</p> <p>vagy (4) <input type="checkbox"/> [olyan országból/területről vagy ezek részeiből származnak:</p> <p>a) ahol az (4) <input type="checkbox"/> [SVC-t] (4) <input type="checkbox"/> [GS-t] (4) <input type="checkbox"/> [BKD-t] (4) <input type="checkbox"/> [IPN-t] kötelező bejelenteni az illetékes hatóságnak, és a vonatkozó betegség általi fertőződés gyanújáról szóló jelentést az illetékes hatóságnak azonnal ki kell vizsgálnia,</p> <p>b) ahol az országba/területre vagy azok részeibe behozott, az említett betegség(ek)re fogékony tenyésztett víziállatfajok eleget tesznek e bizonyítvány II.2.3. pontjában meghatározott követelményeknek,</p> <p>c) ahol az adott betegség(ek)re fogékony fajokat nem vakcinázták az illető betegség(ek) ellen, és</p> <p>d) vagy (4) <input type="checkbox"/> [amely – (4) <input type="checkbox"/> [IPN] (4) <input type="checkbox"/> [BKD] esetében – a betegségtől való mentesség tekintetében a 2009/177/EK határozatban megállapítottakkal egyenrangú követelményeknek eleget tesz.]</p> <p>és/vagy (4) <input type="checkbox"/> [amely – (4) <input type="checkbox"/> [SVC] (4) <input type="checkbox"/> [GS] esetében – a betegségtől való mentesség tekintetében eleget tesz a vonatkozó OIE-szabványokban előírt követelményeknek.]</p> <p>és/vagy (4) <input type="checkbox"/> [amely – (4) <input type="checkbox"/> [SVC] (4) <input type="checkbox"/> [IPN] (4) <input type="checkbox"/> [BKD] esetében – egy önálló gazdaságból áll, amelyet az illetékes hatóság felügyelete alatt:</p> <p>i. kiürítettek, megtisztítottak, fertőtlenítettek és legalább hat hétig pihentettek;</p>		

II. Egészségügyi információk

- ii. az illetékes hatóság által kiállított tanúsítás szerint az adott betegségtől mentes területekről származó állatállománnyal telepítettek újra.]]

és/vagy (4) ☐ [az (4) ☐ [SVC-re] (4) ☐ [IPN-re] (4) ☐ [BKD-re] fogékony, vadon élő víziállatok esetében karanténban tartották a 2008/946/EK határozatban megállapítottakkal legalább egyenrangú feltételek mellett.]

és/vagy (4) ☐ [a GS-re vonatkozó követelmények hatálya alá tartozó szállítmányok esetében, közvetlenül a behozatalt megelőzően, legalább 25 ezrelékes sótartalmú vízben tartották folyamatosan, legalább 44 napig, és az említett időszak alatt nem hoztak be más, GS-re fogékony, élő víziállatfajokat.]

és/vagy (4) ☐ [a GS-re vonatkozó követelmények hatálya alá tartozó szemes halikrák esetében a GS-sel szemben hatékony védekezési módszerrel fertőtlenítették.]]

II.2.4. Szállítási és címkézési előírások

Alulírott hatósági ellenőr igazolom, hogy:

- II.2.4.1. a fent említett tenyésztett víziállatokat olyan körülmények között tartják, ideértve a vízminőséget is, amelyek egészségügyi állapotukon nem változtatnak.
- II.2.4.2. a szállítótartályt vagy az élőhal-tartályos hajót a rakodás előtt megtisztították és fertőtlenítették vagy azt előzőleg nem használták; és
- II.2.4.3. a szállítmányt a tartály külsején elhelyezett olvasható címkével azonosították, illetve élőhaltartályos hajóval történő szállítás esetén a hajó rakományjegyzékében feltüntették; és mind a címke, mind a rakományjegyzékbe felvett bejegyzés tartalmazza az e bizonyítvány I. részének 1.7–1.11. rovatában hivatkozott információkat és az alábbi állítást:

„A Nagy-Britanniában emberi fogyasztásra szánt (4) ☐ [halak] (4) ☐ [rákfélék]”.

II. Egészségügyi információk

Megjegyzések

Lásd a bizonyos állatokra és árukra vonatkozó hatósági bizonyítványmintákról, valamint a 2074/2005/EK rendeletnek és az (EU) 2016/759 végrehajtási rendeletnek a bizonyítványminták tekintetében történő módosításáról szóló, 2019. április 8-i (EU) 2019/628 bizottsági végrehajtási rendelet II. mellékletében lévő megjegyzéseket

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

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

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).

I. rész:

- 1.8. rovat: Származási régió: Feldolgozott vagy fagyasztott kagylók esetében jelölje meg a tenyésztési területet.
- 1.20. rovat: Pipálja ki a „konzervipart” az olyan egész hal esetében, amelyet kezdetben 9 °C-on sós lében, illetve 18 °C-nál magasabb hőmérsékleten fagyasztottak be, és amelyet konzervgyártásra szánnak a VIII. szakasz I. fejezetének követelményeivel összhangban; a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének II.(7) pontja. A többi esetben jelölje meg az „Emberi fogyasztást”.
- 1.25. rovat: Tüntesse fel a Harmonizált Rendszer (HR) szerinti megfelelő kódokat, például a következő vámtarifaszámokat alkalmazva: 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 vagy 2106.
- 1.25. rovat: Az áru jellege: akvakultúrában tenyésztett vagy vadon befogott.

A kezelés típusa: élő, hűtött, fagyasztott, feldolgozott.

Előállító üzem: ide tartoznak a feldolgozóhajók, a fagyasztóhajók, a hűtőhajók, a hűtőházak és a feldolgozóüzemek.

II. rész:

- (1) A bizonyítvány II.1. része nem alkalmazandó azokra az országokra, amelyek ekvivalenciamegállapodásokban vagy egyéb nagy-britanniai jogszabályokban meghatározott különleges közegészségügyi bizonyítványozási követelményeket alkalmaznak.
- (2) E bizonyítvány II.2. része nem érvényes az alábbiakra:
 - a) nem életképes rákfélék, azaz azok a rákfélék, amelyek a begyűjtésük helye szerinti környezetbe visszakerülve nem lennének képesek a túlélésre,
 - b) szállítás előtt levágott és kizsigerelt halak,
 - c) emberi fogyasztás céljából, további feldolgozás nélkül forgalmazott, tenyésztett víziállatok és az azokból készült termékek, feltéve hogy azokat a 853/2004/EK rendeletben előírt, a csomagolásra vonatkozó rendelkezéseknek megfelelő kiskereskedelmi kiszerelésbe csomagolták,
 - d) a 2009. évi Víziállat-egészségügyi (Anglia és Wales) rendelettel vagy a 2009. évi Víziállat-egészségügyi (Skócia) rendelettel összhangban engedélyezett feldolgozóüzemekbe, vagy feladó központokba, tisztító központokba vagy hasonló létesítményekbe szánt rákfélék, amelyeket a kérdéses kórokozókat ártalmatlanító szennyvízkezelő rendszerrel szereltek fel, vagy ahol a szennyvizet egyéb olyan kezelési típusoknak vetik alá, amelyekkel a betegségeknek a természetes vizekbe történő átvitelének kockázatát elfogadható szintre csökkentik, és
 - e) az emberi fogyasztás előtt a feldolgozás helyén történő időszakos tárolás nélkül további feldolgozásra szánt rákfélék, amelyeket e célból a 853/2004/EK rendeletnek megfelelően csomagoltak és címkéztek.
- (3) E bizonyítvány II.2.1. és II.2.2. része kizárólag azokra a fajokra vonatkozik, amelyek az adott pont címében felsorolt betegségek közül legalább egyre fogékonyak. A fogékony fajokat az 1251/2008/EK rendelet 1A. melléklete sorolja fel.

II. Egészségügyi információk			
(4)	A nem kívánt rész törlendő.		
(5)	Az EHN-re, a Taura-szindrómára és/vagy a yellowhead-betegségre fogékony fajok szállítmányai esetén ezt az állítást meg kell tartani a bizonyítvány szövegében, hogy a szállítmányt Nagy-Britanniában engedélyezzék.		
(6)	<p>A Nagy-Britanniába vagy a VHS-től, IHN-től, ISA-tól, KHV-től vagy darakórtól mentes, felügyeleti vagy felszámolási program alatt álló övezetbe vagy területi egységbe (a bizonyítvány I. részének I.9. és I.10. rovata) irányuló bevitel engedélyezése érdekében ezen állítások egyikét meg kell tartani a bizonyítvány szövegében, ha a szállítmány olyan fajokat is tartalmaz, amelyek fogékonyak a mentesség tárgyát képező vagy a program(ok) hatálya alá tartozó betegségekre (betegségekre).</p> <p>A Nagy-Britanniában működő valamennyi víziállat-tenyésztő gazdaság és puhatestű-tenyésztési terület járványügyi helyzetére vonatkozó információk a következő internetes címen érhetők el: https://www.gov.uk/government/groups/fish-health-inspectorate#disease-status-of-fish-shellfish-and-crustacea-in-england-and-wales</p> <p>https://www.gov.scot/publications/registers-of-authorised-aquaculture-production-businesses-and-authorised-processing-establishments/</p> <p>https://www.gov.scot/publications/health-status-of-fish-and-shellfish-diseases-in-scotland/</p>		
(7)	<p>E bizonyítvány II.2.3. része kizárólag a betegségtől mentesnek tekintett Nagy-Britanniába, vagy a VHS-től, IHN-től, ISA-tól, KHV-től vagy darakórtól mentes, felügyeleti vagy felszámolási program alatt álló övezetbe vagy területi egységbe (a bizonyítvány I. részének I.9. és I.10. rovata) szánt szállítmányokra vonatkozik, amennyiben a szállítmány a 2009. évi Víziállat-egészségügyi (Anglia és Wales) rendelet vagy a 2009. évi Víziállat-egészségügyi (Skócia) rendelet 1. jegyzékében felsorolt, a betegségtől mentes státusz és a program(ok) szempontjából releváns betegség(ek)re fogékony fajokból áll.</p> <p>A II.2.3. rész olyan hal- vagy egyéb fajok szállítmányaira is vonatkozik, amelyek olyan vizekből származnak, ahol a 2009. évi Víziállat-egészségügyi (Anglia és Wales) rendelet vagy a 2009. évi Víziállat-egészségügyi (Skócia) rendelet 1. jegyzékében felsorolt, a GS-sel való fertőződésre fogékony fajként felsorolt fajok jelen vannak, amennyiben ezen szállítmányokat a 2010/221/EU határozat I. mellékletében GS-től mentes területként felsorolt Nagy-Britanniába, illetve annak részeibe szánják.</p> <p>Az SVC-hez, IPN-hez és/vagy BKD-hez kapcsolódó követelmények hatálya alá tartozó vadon élő víziállatok szállítmányait az e bizonyítvány II.2.3. részében meghatározott feltételek tekintetbe vétele nélkül is be lehet hozni, ha azokat olyan karanténlétesítménybe szánják, amelyek megfelelnek a 2008/946/EK határozatban meghatározott követelményeknek.</p>		
– Az aláírásnak és a bélyegzőnek a bizonyítvány egyéb adataitól eltérő színűnek kell lennie.			
Certifying Officer			
Name (in capital letters)		Qualification and title	
Aláírás dátuma		Aláírás	
Bélyegző			