

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;"> <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 1. 21 MISCELLANEOUS EDIBLE PREPARATIONS 2105 Ice cream and other edible ice, whether or not containing cocoa																				
Commodity	Species	Manufacturing plant	Package count	Net weight																
Batch number _____																				

II. Health information

I, the undersigned Official veterinarian hereby certify that:

1. The dairy product described above, which is exported to the Republic of Moldova, 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 has undergone pasteurisation or been produced from raw milk which has been submitted to a pasteurisation treatment fulfilling the provisions of Regulation (EC) No 853/2004 laying down specific rules or requirements for heat treatment.
3. 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 Regulation (EU) 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 meets the plate and somatic cell count criteria laid down in Annex III to Regulation (EC) No 853/2004,
 - d) 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,
 - e) which has been produced under conditions guaranteeing compliance with the maximum residue levels for pesticides in accordance with the requirements of the EU.
4. It comes from an establishment implementing a programme based on the HACCP principles in accordance with Regulation (EC) No 852/2004.
5. It has been processed, stored, wrapped, packaged and transported in accordance with the relevant hygiene requirements of the EU.
6. It meets the relevant microbiological criteria of Commission Regulation (EC) No 2073/2005.
7. The guarantees covering live animals and products thereof provided by the residue plans submitted in accordance with the requirements of Regulation (EU) 2017/625 are fulfilled.

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)

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> <th>Típus</th> <th>Okmány</th> <th>Azonosítás</th> </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													<div> <div>I.18. Transport conditions</div> <div> Hűtött <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Fagyasztva <input type="checkbox"/> Környezet <input type="checkbox"/> </div> </div> <div> <div>I.17. Kísérőokmányok</div> <div> <div> A kereskedelmi okmány hivatkozási száma Ország </div> <div> Kiállítás dátuma Kiállítás helye </div> </div> </div>	
Típus	Okmány	Azonosítás																		
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 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.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																				
<table border="1"> <tr> <th>Áru</th> <th>Faj</th> <th>Gyártóüzem</th> <th>Csomagok darabszáma</th> <th>Nettó tömeg</th> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table>						Áru	Faj	Gyártóüzem	Csomagok darabszáma	Nettó tömeg										
Áru	Faj	Gyártóüzem	Csomagok darabszáma	Nettó tömeg																
Tételszám																				

II. Egészségügyi információk

Alulírott hatósági állatorvos ezúton igazolom, hogy:

1. A fent leírt, a Moldovai Köztársaságba exportált tejtermék olyan állatoktól származik, amelyek:
 - a) 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 száj- és körömfájástól és a keleti marhavésztől mentes volt, és ahol ez idő alatt a ragadós száj- és körömfájás ellen nem végeztek vakcinázást,
 - c) olyan gazdaságokhoz tartoznak, amelyek ragadós száj- 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 terméket pasztörizálták, vagy olyan nyers tejből állították elő, amelyet előzetesen a hőkezelésre vonatkozó különleges szabályokat vagy követelményeket megállapító 853/2004/EK rendeletben foglalt rendelkezéseknek megfelelő pasztörizációs eljárásnak vetettek alá.
3. A nyers tej(et), amelyből készült:
 - a) olyan gazdaságokból származik, amelyek a 852/2004/EK rendeletnek megfelelően vannak nyilvántartásba véve, és amelyeket az (EU) 2019/627 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 sejtszámmra vonatkozó kritériumoknak;
 - d) 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;
 - e) olyan körülmények között gyártották, amely biztosítja a növényvédő szerek maradékanyagaira az uniós jogszabályokban meghatározott határértékeknek való megfelelést.
4. A termék a 852/2004/EK rendeletnek megfelelően HACCP-elveken alapuló programot végrehajtó létesítményből származik.
5. A terméket a vonatkozó uniós higiéniai követelményeknek megfelelően dolgozták fel, tárolták, csomagolták és szállították.
6. A termék megfelel a 2073/2005/EK bizottsági rendeletben foglalt vonatkozó mikrobiológiai kritériumoknak.
7. A termékre teljesülnek az (EU) 2017/625 rendeletben megállapított követelményeknek megfelelően benyújtott maradékanyag-ellenőrzési tervek által az élő állatokra és a belőlük származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák.

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: Vámtarifakód 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)
Aláírás dátuma
Bélyegző

Qualification and title
Aláírás