

## 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;"> <tr> <th style="width: 20%;">Mode</th> <th style="width: 20%;">International transport document</th> <th style="width: 60%;">Identification</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>			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 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</b> Food preparations not elsewhere specified or included <b>210690</b> Other																				
Commodity	Species	Product Description	Manufacturing plant	Package count																
Net weight _____																				

## II. Health information

## II.1. Public health attestation

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that the egg products specified above have been prepared in an establishment certified for export to Canada and have been prepared, processed, packed, stored and labelled in compliance with the applicable EU standards and rules as laid down in EU Regulations No 853/2004, No 2160/2003, No 517/2011 and No 2073/2005 and are otherwise in compliance with requirements at least equal to those in the applicable Canadian laws and regulations (Safe Food for Canadians Act and Regulations, Food and Drugs Act and Regulations and Health of Animals Act and Regulations).

II.1.2 The time and temperature of pasteurization of the product covered by this certificate was: X\_ degrees C for X\_minutes.

II.1.3 The lab results of the product covered by this certificate are: Aerobic Colony Count- (result), Coliforms (result), Salmonella (result)

## II.2. Animal health attestation

I, the undersigned official veterinarian(4) after due inquiry and to the best of my knowledge, do hereby certify that the egg products described above:

- II.2.1. Are all derived from animals born and raised in or legally imported from (insert country(ies) name(s) here), which is/are recognized by(1) Canada as free of the following diseases of concern (listed in notes by susceptible species) OR that the animals from which the products are derived were present in the country of collection of the egg products (insert country name here) without restrictions (outside of quarantine) for the time required(2) by species of origin to become part of a national herd or flock; and
- II.2.2. Do not originate from animals that, at the time of collection, were suspected or confirmed of (either through “confirmatory negative”, or “suspect” testing) for any serious epizootic disease(3) to which the species from which the egg product was derived is susceptible and that can be transmitted by the egg product and that none of the animals from which the egg products are derived were under any official restrictions by the competent veterinary authority; and
- II.2.3. Have not been in contact with any animal or animal product or animal by-product of a susceptible species from a country, region or zone that was not recognized by Canada as free of the diseases(1) of concern as listed in II.2.1; and
- II.2.4. Once processing is finished, are placed in new, tightly sealed waterproof/leak-proof containers, or re-useable cleaned and disinfected containers that are closed immediately after filling and that prevent cross contamination with any unfinished product; and
- II.2.5. That every precaution was taken during its handling, processing, packaging, storage and shipping as to prevent direct or indirect contact of the product with any animal product or by-product of a lesser zoosanitary status.

## Notes

This certificate is meant for “egg product” which means a dried, frozen or liquid food that contains at least 50 per cent by weight of frozen egg, frozen egg mix, liquid egg, liquid egg mix, dried egg or dried egg mix (produit d'oeufs).

All pages must be signed and stamped and the certificate must be presented at least in English and/or French as well as at least one of the official languages of the exporting Member State of the EU.

## Part I

- Box reference I.1.: Indicate the details of the exporter.
- Box reference I.2.: Indicate the reference number, which must be preceded by the ISO three digit country code according to ISO 3166-1 alpha-3.
- Box reference I.2.a.: In case this certificate is produced via the TRACES system, a unique reference number assigned by the TRACES system is indicated.
- Box reference I.5.: Indicate the details of the importer.
- Box reference I.6.: Indicate CFIA permit number if required according to box I.12 and I.22
- Box reference I.11.: Indicate the shipping establishment and the Member State competent veterinary authority approval number (to be verified on the applicable database)
- Box reference I.12: Indicate the CFIA registered Egg Processing Establishment Number. If the destination is not a CFIA registered Egg Processing Establishment, a CFIA Import Permit is required.

## II. Health information

- Box reference I.15.: Indicate the names of the ships and, if known, the flight numbers of the aircraft.
- Box reference I.21.: Indicate the numbers of the seals that have been used to secure the load.
- Box reference I.25.:

Customs code and title: Use the appropriate Harmonised System (HS) code.

Product description: Indicate product name

Manufacturing plant: Indicate the establishment approval number as expressed on the label.

Type of packaging: Indicate the type of packaging according to UN Recommendation 21, the package type name used in international trade.

## Part II

- (1) Under the EU Canada Veterinary Agreement, for those diseases for which Canada has done evaluations on country or zone freedom, CFIA recognizes EU disease eradication and control zones when they are published in EU legislation. When a disease incursion occurs in a previously free area, and Canada has recognized the control zones, full freedom is only regained when the control zone meets the requirements for freedom under the OIE guidelines.

Reportable Diseases for Canada for animal products & by-products covered by this certificate are:

For poultry and other bird origin products:

- o notifiable avian influenza (NAI) (includes all highly pathogenic avian influenza strains and low pathogenicity avian influenza - subtypes H5 and H7) and

- o Newcastle disease (ND)

The signing veterinary officer is to verify the publication of the animal health status of the EU Member states on the CFIA web sites below for both NAI, and ND. The signing veterinary officer should include the region of origin below country (of the State/Province, region, county or free zone), as sub points under clause II.2.1. only when the country of origin of the animals from which the products are derived has had an outbreak situation of the diseases of concern (listed by susceptible species) and where zoning has been published and when the country as a whole has not regained free status, as published by Canada.

List of Countries which Canada has recognized as being free from the certain diseases:

Terrestrial Animal Health Status By Disease: (note after disease incursion for formerly free zones, full freedom recognition will be indicated by removal of the zoning notice here.)

<http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/diseases/status-by-disease/eng/1306649804251/1306649991822>

Terrestrial Animal Health Status by Country: (note after disease incursion for formerly free zones, full freedom recognition will be indicated by removal of the zoning notice here.)

<http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/diseases/status-by-country/eng/1306648587424/1306649135327>

- (2) Time requirements for an animal to be considered part of a national herd or flock (imported and housed with animals of the importing country without restriction)

For avian (poultry & ratite, or other): 21 days;

- (3) Note this section refers only to the flock of origin of the products, for those diseases to which the species of animals from which the egg products are derived, is susceptible and for diseases other than NAI, ND, for which country freedom is not established for any country. It includes notifiable diseases as defined by Canada. (see URL below)

List of Notifiable diseases in Canada can be found here:

<http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/diseases/immediately-notifiable/eng/1305670991321/1305671848331>

- o Confirmatory Negative Testing is defined as where a differential diagnosis includes a disease of concern (by susceptible species), but the possibility of it being a disease of concern is very low, and where no regulatory movement control or oversight function has been imposed.

- o Suspect testing is defined as where the differential diagnosis includes a disease of concern (by susceptible species), and the possibility of it being a disease of concern is not very low and where regulatory movement control function has been or will be imposed.

Part II: Certification

II. Health information

Provided that the products listed on this certificate have been heat treated as per the below times and temperatures in the following table (by commodity type) there are no restrictions for flocks which are positive for Salmonella spp, such as Salmonella galinarum, and Salmonella pullorum. Where options (a or b) are present, indicate the one used (time and temp is listed in section II.1.2 ).

SPECIMEN

Part II: Certification	II. Health information				
	Liquid processed egg	Minimum temperature (in °C (°F))	For	Minimum time	
	1. Albumen (without chemical additives)		54 (130) )	3.5 minutes	
	2. Whole egg with less than 24% egg solids)		60 (140) )	3.5 minutes	
	3. Whole egg with no less than 24% and no more than 38% egg solids	o a)	61 (142)	3.5 minutes	
		o b)	60 (140)	6.2 minutes	
	4. Whole egg mix with less than 2% added salt or sweetenin g agent, or both	o a)	61 (142)	3.5 minutes	
		o b)	60 (140)	6.2 minutes	
	5. Whole egg mix with no less than 2% and no more than 12% added sweetenin g agent	o a)	61 (142)	3.5 minutes	
		o b)	60 (140)	6.2 minutes	
	6. Yolk	o a)	61 (142)	3.5 minutes	
		o b)	60 (140)	6.2 minutes	
	7. Yolk mix with less than 2% added salt or sweetenin g agent, or both	o a)	61 (142)	3.5 minutes	

## Part II: Certification

II. Health information					
	○ b)	60 (140)	6.2 minutes		
8. Egg product with less than 24% total solids *	○ a)	61 (142)	3.5 minutes		
	○ b)	60 (140)	6.2 minutes		
9. Whole egg mix with no less than 2% and no more than 12% added salt	○ a)	63 (146)	3.5 minutes		
	○ b)	62 (144)	6.2 minutes		
10. Yolk mix with no less than 2% and no more than 12% added sweetening agent	○ a)	63 (146)	3.5 minutes		
	○ b)	62 (144)	6.2 minutes		
11. Yolk mix with no less than 2% and no more than 12% added salt	○ a)	63 (146)	3.5 minutes		
	○ b)	62 (144)	6.2 minutes		
12. Ova	○ a)	63 (146)	3.5 minutes		
	○ b)	62 (144)	6.2 minutes		
13. Egg product with more than 38% total solids *	○ a)	63 (146)	3.5 minutes		
	○ b)	62 (144)	6.2 minutes		

<b>Part II: Certification</b>	II. Health information											
	14. Egg product with no less than 24% and no more than 38% total solids *	○ a) 62 (144)	3.5 minutes									
		○ b) 61 (142)	6.2 minutes									
	15. Dried albumen	54 (130)	7 days									
	16. Pan-dried albumen	52 (125)	5 days									
<p>* Regardless of the total solids content, egg products must be heated to 63oC (146oF) for 3.5 minutes or to 62oC (144oF) for 6.2 minutes if there is no less than 2% and no more than 12% added sweetening agent or salt, or both.</p> <p>- (4) The official veterinarian who signs this certificate must meet the Canadian definition of “official veterinarian”; which is defined under the Health of Animals Regulations as a veterinarian employed by the government of that country (vétérinaire officiel).</p> <p>- Note that within the signature block below the term official inspector must be struck out &amp; initialled by the signing official veterinarian and the name of competent authority of named of Member State must appear as well as the stamp.</p>												
<table border="0"> <tr> <td colspan="2">Certifying Officer</td> </tr> <tr> <td>Name (in capital letters)</td> <td>Qualification and title</td> </tr> <tr> <td>Date of signature</td> <td>Signature</td> </tr> <tr> <td>Stamp</td> <td></td> </tr> </table>					Certifying Officer		Name (in capital letters)	Qualification and title	Date of signature	Signature	Stamp	
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 ☐      Controlled temperature ☐      Fagyasztva ☐      Környezet ☐

I.17. Kísérőokmányok  
A kereskedelmi okmány hivatkozási száma  
Ország  
Kiállítás dátuma  
Kiállítás helye

I.19. Konténerszám/Plomba száma

I.20. Certified as  
Emberi fogyasztás ☐

I.21. For transit through a third country ☐  
Country  
EU Exit Authority  
EU Entry Authority  
ISO-kód  
BCP code  
BCP code

I.22. For transit through Member State(s) ☐  
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  
210690 Más

Áru

Faj

Product Description

Gyártóüzem

Csomagok darabszáma

Nettó tömeg



## II. Egészségügyi információk

## II.1. Közegészségügyi igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent megnevezett tojástermékek olyan létesítményben készültek, amelyet a Kanadába történő kivitel tekintetében jóváhagytak, és azokat a 853/2004/EK, a 2160/2003/EK, az 517/2011/EU és a 2073/2005/EK európai uniós rendeletekben foglalt vonatkozó szabványoknak és szabályoknak megfelelően készítették elő, dolgozták fel, csomagolták, tárolták és címkézték fel, és egyébiránt olyan követelményeknek felelnek meg, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az alkalmazandó kanadai törvények és rendeletek előírásai (a kanadai állampolgároknak biztosított élelmiszerek biztonságosságáról szóló törvény és rendeletek, az élelmiszerekről és gyógyszerekről szóló törvény és rendeletek, valamint az állatok egészségéről szóló törvény és rendeletek).

II.1.2. A bizonyítvány hatálya alá tartozó terméket X °C-on, X percen keresztül pasztörözték.

II.1.3. A bizonyítvány hatálya alá tartozó termékre vonatkozó laboratóriumi eredmények a következők: aerob mikrobakolóniák száma: Y (eredmény), kólibaktériumok: Y (eredmény), szalmonella: Y (eredmény)

## II.2. Állategészségügyi igazolás

Alulírott hatósági állatorvos(4) alapos vizsgálatot követően legjobb tudásom szerint igazolom, hogy a fenti tojástermékek megfelelnek az alábbi követelményeknek:

II.2.1. kivétel nélkül olyan állatoktól származnak, amelyek (adja meg az ország(ok) nevét)-ban/-ben születtek és nevelkedtek vagy jogszerűen kerültek behozatalra ezen ország(ok)ból, amely országo(ka)t (1) Kanada a következő, aggodalomra okot adó (a betegségre fogékony fajokhoz fűzött megjegyzésben felsorolt) betegségektől mentesnek ismer el, VAGY azokat az állatokat, amelyekről a termékek származnak, (adja meg az ország nevét) -ban/-ben, a tojástermékek begyűjtése szerinti országban minden korlátozás nélkül (karanténon kívül) tartották a (2)származási fajok nemzeti állatállományhoz tartozásának feltételeként meghatározott ideig; valamint

II.2.2. azon állatok, amelyekről származnak, a begyűjtés idején nem álltak olyan súlyos, a tojástermékre is átvihető járványos állatbetegség(3) általi fertőzöttség (megerősítő negatív vizsgálat vagy betegség gyanújának vizsgálata révén) feltételezett vagy megerősített gyanúja alatt, amelyekre azon fajok, amelyekről a tojástermék származik, fogékonyak, továbbá azon állatok, amelyekről a tojástermékek származnak, nem tartoztak semmiféle, az illetékes állategészségügyi hatóság által elrendelt hatósági korlátozás hatálya alá; valamint

II.2.3. nem kerültek kapcsolatba olyan, a fogékony fajok közé tartozó állatokkal, ezekből készült állati termékekkel vagy állati melléktermékekkel, amelyek származási országát, területét vagy övezetét Kanada nem ismeri el a II.2.1. pontban említett, aggodalomra okot adó betegségektől(1) mentesként; valamint

II.2.4. A feldolgozást követően új, szorosan lezárt, vízálló és szivárgásmentes, vagy előzőleg megtisztított és fertőtlenített újra használható konténerekbe helyezték, amelyeket a megrakodást követően azonnal lezártak, és amelyek nem teszik lehetővé az áru más, feldolgozatlan termék általi keresztszennyeződését; valamint

II.2.5. Az áru kezelése, feldolgozása, csomagolása, tárolása és feladása során minden óvintézkedést megtettek annak megakadályozására, hogy a termék közvetlen vagy közvetett érintkezésbe kerüljön alacsonyabb állat-egészségügyi státuszú állatoktól származó termékkel vagy melléktermékkel.

## Megjegyzések

Ez a bizonyítvány „tojástermékekre” alkalmazandó, amely élelmiszerek tömegük legalább 50 %-ában fagyasztott tojást, fagyasztott tojáskeveréket, tojáslevet, folyékony tojáskeveréket, szárított tojást vagy szárított tojáskeveréket (a továbbiakban: tojástermékek) tartalmaznak.

Minden oldalt aláírással és bélyegzővel kell ellátni, a bizonyítványt pedig legalább angol és/vagy francia nyelven, valamint az exportáló uniós tagállam legalább egy hivatalos nyelvén be kell mutatni.

## I. rész

· I.1. rovat: Adja meg az exportőr adatait.

· I.2. rovat: Adja meg a hivatkozási számot, előtte az ISO 3166-1 alfa-3 szerinti három jegyű ISO-országkódot feltüntetve.

· I.2.a. rovat: Amennyiben a bizonyítványt a TRACES rendszeren keresztül állították ki, a TRACES által kiosztott egyedi hivatkozási számot is meg kell adni.

II. Egészségügyi információk

- I.5. rovat: Adja meg az importőr adatait.
- I.6. rovat: Tüntesse fel a CFIA-engedélyszámot, amennyiben megadását az I.12. vagy I.22. rovat előírja
- I.11. rovat: Adja meg a feladó létesítmény és a tagállam illetékes állat-egészségügyi hatóságának engedélyszámát (az adott adatbázisban való ellenőrzést követően)
- I.12. rovat: Tüntesse fel a nyilvántartásba vett tojásfeldolgozó létesítmény CFIA-engedélyszámát. Amennyiben a rendeltetési hely nem egy CFIA által nyilvántartásba vett tojásfeldolgozó létesítmény, a CFIA-importengedély számát kell megadni.
- I.15. rovat: Adja meg a hajók nevét, és amennyiben ismert, a repülőgépek járatszámát.
- I.21. rovat: Adja meg a rakományt biztosító plombák számát.
- I.25. rovat:
  - Vámkód és megnevezés: Adja meg a harmonizált rendszer szerinti kódot (HR-kód).
  - A termék leírása: Tüntesse fel a termék nevét.
  - Előállító üzem: Adja meg a létesítmény jóváhagyási számát a címkén feltüntetett formában.
  - A csomagolás típusa: Adja meg a csomagolás típusát a 21. számú ENSZ-ajánlás alapján, valamint a csomagolási formának a nemzetközi kereskedelembe használt nevét.

II. rész

- (1) Az EU-Kanada állat-egészségügyi megállapodás szerint azon betegségek esetében, amelyek kapcsán Kanada értékelte az egyes országok vagy övezetek mentességét, a CFIA elismeri az uniós jogszabályokban közzétett uniós mentesítési és ellenőrzési zónákat. Amennyiben egy Kanada által elismert ellenőrzési övezetben egy előzőleg betegségtől mentes gazdaságba betegséget hurcolnak be, az övezet akkor nyilvánítható újra betegségtől mentesnek, amikor az ellenőrzési övezet megfelel az OIE-iránymutatások betegségtől mentes övezetre vonatkozó követelményeinek.

Kanada az e bizonyítvány hatálya alá tartozó állati termékek és melléktermékek esetében az alábbi betegségek vonatkozásában ír elő jelentéstételi kötelezettséget:

Baromfitól vagy egyéb szárnyasoktól származó termékek esetében:

- o a jelentésköteles madárinfluenza (valamennyi, magas patogenitású vírustörzsek okozta madárinfluenza és az alacsony patogenitású madárinfluenza - H5 és H7-es altípusok), valamint
- o a Newcastle-betegség (ND)

Az aláíró hatósági állatorvos mindkét betegség vonatkozásában köteles ellenőrizni az uniós tagállamok állategészségügyi státuszát a CFIA lent megadott weboldalán. Az aláíró hatósági állatorvos csak akkor köteles megadni a lenti ország szerinti származási régiót (az adott állam/tartomány, régió, megye vagy övezet), a II.2.1. pontban szereplők szerint, ha azon állatok származási országában, amelyektől a termék származik, egy, az aggodalomra okot adó betegségekhez sorolt betegség (felsorolásukat lásd a fogékony fajoknál) kitört, esetükben területre osztás került közzétételre, és a Kanada által közzétettek alapján az ország egésze nem nyerte vissza betegségtől mentes státuszát.

Azon országok jegyzéke, melyeket Kanada bizonyos betegségektől mentesnek ismer el:

Szárazföldi állatok egészségügyi státusza betegségek szerint: (egy betegség behurcolását egy egykor betegségtől mentes övezetbe megjegyzés mutatja, egy terület korlátozás nélküli elismerését az övezeteket követő megjegyzés törlése jelzi).

<http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/diseases/status-by-disease/eng/1306649804251/1306649991822>

Szárazföldi állatok egészségügyi státusza országok szerint: (egy betegség behurcolását egy egykor betegségtől mentes övezetbe megjegyzés mutatja, egy terület korlátozás nélküli elismerését az övezeteket követő megjegyzés törlése jelzi).

<http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/diseases/status-by-country/eng/1306648587424/1306649135327>

- (2) Azon időszakok, amelyek elteltével az (importált és korlátozások nélkül az importáló országokból származó állatokkal együtt tartott) állatok a nemzeti állatállományhoz tartozónak minősülnek:

Madarak (baromfik, lapos mellű futómadarak és egyebek) esetében: 21 nap;

## II. Egészségügyi információk

(3) Megjegyzés: e szakasz kizárólag a termékek származási állatállományára vonatkozik, azon betegségek tekintetében, amelyekre fogékonyak azon állatfajok, amelyektől a tojástermékek származnak, továbbá a jelentésköteles madárinfluenzától és a Newcastle-betegségtől eltérő azon betegségek tekintetében, amelyektől az országok bármelyike nincs mentesnek nyilvánítva. A Kanada által jelentéskötelesnek minősített betegségeket is tartalmazza. (lásd a lenti URL-címet)

A Kanadában jelentésköteles betegségek jegyzéke itt található:

<http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/diseases/immediately-notifiable/eng/1305670991321/1305671848331>

o Megerősítő negatív vizsgálat: olyan vizsgálat, ahol a differenciáldiagnózis kiterjed egy aggodalomra okot adó betegség (fogékony fajonkénti) vizsgálatára, de igen csekély annak az esélye, hogy az adott betegség aggodalomra okot adó betegség legyen, valamint a vizsgálat keretében nem kerül sor szállításellenőrzésre vagy felügyeleti funkció elrendelésére.

o Betegség gyanújának vizsgálata: olyan vizsgálat, ahol a differenciáldiagnózis kiterjed egy aggodalomra okot adó betegség (fogékony fajonkénti) vizsgálatára, és annak az esélye, hogy az adott betegség aggodalomra okot adó betegség legyen, nem csekély, valamint a vizsgálat keretében sor került vagy sok fog kerülni szállításellenőrzésre vagy felügyeleti funkció elrendelésére.

Amennyiben a bizonyítványban felsorolt termékeket a lenti táblázatban (árutípusok szerint) feltüntetett hőmérsékleten és ideig hőkezelték, nem áll fenn korlátozás a *Salmonella* spp, úgymint a *Salmonella galinarum* és *Salmonella pullorum* tekintetében pozitívnak talált állományokra. Az (a vagy b) eset fennállása esetén tüntesse fel, hogy melyiket alkalmazták (a hőmérséklet és az időtartam a II.1.2. pontban van feltüntetve).

SPECIMEN

II. Egészségügyi információk			
Part II: Certification	Folyékony tojás	Minimum hőmérséklet (°C-ban (°F))	Minimum időtartamon keresztül (percben)
	1. Tojásfehérje (vegyi adalékanyagok hozzáadása nélkül )	54 (130) )	3,5 perc
	2. Egész tojás kevesebb mint 24 % szárazanyag-tartalommal)	60 (140) )	3,5 perc
	3. Egész tojás legalább 24 % és legfeljebb 38 % szárazanyag-tartalommal	○ a) 61 (142)	3,5 perc
		○ b) 60 (140)	6,2 perc
	4. Egész tojás kevesebb mint 2 % hozzáadott sóval, édesítőanyaggal vagy mindkettővel keverve	○ a) 61 (142)	3,5 perc
		○ b) 60 (140)	6,2 perc

II. Egészségügyi információk				
Part II: Certification	5.	○ a)	61 (142)	3,5 perc
	Egész tojás legalább 2 % és legfeljebb 12 % hozzáadott édesítőanyaggal keverve			
		○ b)	60 (140)	6,2 perc
	6.	○ a)	61 (142)	3,5 perc
	Tojássárgája			
		○ b)	60 (140)	6,2 perc
	7.	○ a)	61 (142)	3,5 perc
	Tojássárgája kevesebb mint 2 % hozzáadott sóval, édesítőanyaggal vagy mindkettővel keverve			
		○ b)	60 (140)	6,2 perc
	8.	○ a)	61 (142)	3,5 perc
Tojástermék kevesebb mint 24 % összes szárazanyag-tartalommal *				
	○ b)	60 (140)	6,2 perc	
9.	○ a)	63 (146)	3,5 perc	
Egész tojás legalább 2 % és legfeljebb 12 % hozzáadott sóval keverve				
	○ b)	62 (144)	6,2 perc	

Part II: Certification	II. Egészségügyi információk				
	10.	○ a)	63 (146)	3,5 perc	
	Tojássárgá				
	ja				
	legalább				
	2 % és				
	legfeljebb				
	12 %				
	hozzáadot				
	t				
	édesítőan				
	yaggal				
	keverve				
		○ b)	62 (144)	6,2 perc	
	11.	○ a)	63 (146)	3,5 perc	
	Tojássárgá				
	ja				
	legalább				
	2 % és				
	legfeljebb				
	12 %				
	hozzáadot				
	t sóval				
	keverve				
		○ b)	62 (144)	6,2 perc	
	12.	○ a)	63 (146)	3,5 perc	
	Tojások				
		○ b)	62 (144)	6,2 perc	
	13.	○ a)	63 (146)	3,5 perc	
	Tojásterm				
	ék több				
	mint 38 %				
	összes				
	szárazany				
	ag-				
	tartalommm				
	al *				
		○ b)	62 (144)	6,2 perc	
	14.	○ a)	62 (144)	3,5 perc	
	Tojásterm				
	ék				
	legalább				
	24 % és				
	legfeljebb				
	38 %				
	összes				
	szárazany				
	ag-				
	tartalommm				
	al *				
		○ b)	61 (142)	6,2 perc	
	Szárított				
	tojásfehérj				
	e				

Part II: Certification	II. Egészségügyi információk									
	15.	54 (130)	7 nap							
	Porlasztva szárított tojásfehérjé									
	16.	52 (125)	5 nap							
<p>Serpenyőben szárított tojásfehérjé</p> <p>* A tojástermékeket az összes szárazanyag-tartalomtól függetlenül 63 oC-on (146oF) 3,5 percig vagy 62 oC-on (144oF) 6,2 percig kell tartani, ha legalább 2 % és legfeljebb 12 % hozzáadott édesítőanyaggal, sóval vagy mindkettővel van keverve.</p> <p>· (4) A bizonyítványt aláíró hatósági állatorvos tekintetében teljesülnie kell a hatósági állatorvos meghatározására Kanadában előírt feltételeknek; az állat-egészségügyi rendeletekben foglalt meghatározás szerint hatósági állatorvosnak (vétérinaire officiel) az említett ország kormánya által hatósági állatorvosként foglalkoztatott személy minősül.</p> <p>· Fontos megjegyezni, hogy a lenti, aláírásra szánt kereten belül a hatósági ellenőr kifejezést át kell húzni, és azt az aláíró hatósági állatorvosnak parafálnia kell, valamint a bélyegzőn szerepelnie kell a tagállami illetékes hatóság nevének.</p>										
<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										
<p style="text-align: center; font-size: 100px; opacity: 0.1; transform: rotate(-30deg);">SPECIMEN</p>										