

## Part I : Details of consignment

| I.1. Consignor<br>Name _____<br>Address _____<br>Country _____ ISO Code _____  |                      |                              | I.2. IMSOC Reference<br><b>Specimen not to be used for exports from EU</b>   |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|--|----------------------|------------------------------|--|----------------------------------|----------------|-------------------------------------|---------------------|---------------|----------------------|--|--|--|--|--|--|--|--|------------------------|--|--|
|  |                      |                              | I.2.a. Local Reference _____   |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
| I.5. Consignee<br>Name _____<br>Address _____<br>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<br>Name _____<br>Address _____<br>Approval Number _____<br>Country _____ ISO Code _____  |                      |                              | I.12. Place of destination<br>Name _____<br>Address _____<br>Approval Number _____<br>Country _____ ISO Code _____   |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
| I.13. Place of Loading<br>Name _____<br>Address _____<br>Approval Number _____<br>Country _____ ISO Code _____   |                      |                              | I.14. Date and time of departure _____   |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
| I.15. Means of Transport<br><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<br>Chilled <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Frozen <input type="checkbox"/> Ambient <input type="checkbox"/>  |                      |                              | I.17. Accompanying documents<br><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<br>Other <input type="checkbox"/> Technical use <input type="checkbox"/> Pharmaceutical use <input type="checkbox"/>  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
| I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/><br>Country _____ ISO Code _____<br>EU Exit Authority _____ BCP code _____<br>EU Entry Authority _____ BCP code _____  |                      |                              | I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/><br>Country _____ ISO Code _____   |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
| I.23. Total number of packages _____   |                      | I.25. Total net weight _____ |  | I.25. Total gross weight _____   |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
| I.28. Description of consignment<br><b>1. 30 PHARMACEUTICAL PRODUCTS</b><br><b>3002</b> Human blood; animal blood prepared for therapeutic, prophylactic or diagnostic uses; antisera and other blood fractions and modified immunological products, whether or not obtained by means of biotechnological processes; vaccines, toxins, cultures of micro-organisms (excluding yeasts) and similar products<br>Antisera, other blood fractions and immunological products, whether or not modified or obtained by means of biotechnological processes<br><b>300214</b> Immunological products, mixed, not put up in measured doses or in forms or packings for retail sale<br><b>30021400</b> Immunological products, mixed, not put up in measured doses or in forms or packings for retail sale |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
| Commodity  | Species              | Slaughterhouse               | Manufacturing plant  | Package count                    |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
| Net weight   |                      |                              | Batch number   |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |
|  |                      |                              |  |                                  |                |                                     |                     |               |                      |  |  |  |  |  |  |  |  |                        |  |  |

## Part II: Certification

|                        |  |
|------------------------|--|
| II. Health information |  |
|------------------------|--|

I, the undersigned, official veterinarian(8) of the \_\_\_\_\_ (insert name of competent veterinary authority of the Member State of the EU), after due inquiry and to the best of my knowledge, do hereby certify that the animal by-products described above:

II.1. Consists exclusively of products taken from animals slaughtered within the EU member state(s) of: \_\_\_\_\_ (insert name of country (ies) here)

II.2. Are all derived from animals ☐ born and raised in \_\_\_\_\_ (insert country name here) or ☐ legally imported from \_\_\_\_\_ (insert country name here), which is/are recognized by (2) 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 slaughter \_\_\_\_\_ (insert country name here) without restrictions (outside of quarantine) for the (3)time required by species of origin;

II.3. The product and container(s) bears a label which bears the words "For medicinal purposes" or "À des fins médicinales", or the words "For pharmaceutical purposes" or "À des fins pharmaceutiques", as the case may be;

II.4. The product was manufactured in an establishment that was operating under a Hazard Analysis Critical Control Point (HACCP) principles based system determined by the Canadian Food Inspection Agency (CFIA) to be equivalent to the Food Safety Enhancement Program (FSEP) established by the Agency and from a country and an establishment approved to export both edible and inedible meat products to Canada by CFIA;

II.5. Has been prepared exclusively with the following animal by-products (name species of origin and tissue type): \_\_\_\_\_

II.6. None of the animals from which the products/by-products are derived were suspected or confirmed of the following disease(s), nor any other reportable disease as defined by Canada (either through confirmatory negative testing, or "suspect" testing): anthrax, foot-and-mouth disease, rinderpest or Bovine Spongiform Encephalopathy and none of the animals from which the products/by-products are derived were under any official restrictions by the competent veterinary authority for any serious epizootic (4)disease to which the species from which the by-product was derived is susceptible and that can be transmitted by the by-product (see Notes II.1 and II. below);

☐ [(5)II.7. Additional certification for either swine or lagomorph origin products:

☐ [(5)II.7.1. For products derived from swine (or containing a mixture of products that include swine origin material), the animals from which the products were derived:

II.7.1.1. Showed no clinical sign of Aujeszky Disease (AD) on the day of slaughter;

II.7.1.2. Have not been in contact with animals from establishments not considered free from AD during their transport to and at the abattoir;

II.7.1.3. Have not been vaccinated against AD; and

II.7.1.4. Had no contact with any swine or swine products that were in an area not designated free from AD in accordance with Commission Decision 2008/185/EC Annex I as amended, or the premises of origin and all farms within a radius of three kilometres were free from any clinical or epidemiological evidence of AD for a period of 12 months prior to collection of the products/by-products.]

☐ [(5)II.7.2. For products derived from lagomorphs, the animals:

II.7.2.1. Showed no clinical sign of myxomatosis on the day of shipment to the approved abattoir; and

II.7.2.2. Were kept since birth, or for the six months prior to slaughter, in an establishment where no case of myxomatosis was officially reported during that period; and

(1)either ☐ [7.2.2.1. Come from an establishment considered free from rabbit haemorrhagic disease (RHD), shown, by serological testing, that the disease has not been present for at least one year, and that no vaccination has been carried out in the previous 12 months and such establishments are regularly inspected by the competent veterinary authority;]

|   |                        |  |   |  |
|---|------------------------|--|---|--|
| <b>Part II: Certification</b>   | II. Health information |  |   |  |
|   |                        | (1)or  | ○ [II.7.2.2.2.  | Were kept in an establishment where no case of RHD was reported during the 60 days prior to transport to the approved abattoir (as per II.4.); and showed no lesions of RHD at post-mortem inspections; and the shipment does not include any pelts from any lagomorph;]]] |
|   | II.8.                  | All the animals by-products which are covered by the present certificate:  |   |  |
|   | II.8.1.                | Were subject to and passed ante-mortem inspection and were subject to post mortem inspection, both carried out by an inspector under the supervision of an official veterinarian(8) or an official veterinarian(8) of the competent veterinary authority within an abattoir approved for export to Canada by CFIA;   |   |  |
|   | II.8.2.                | were all:  |   |  |
|   | (1)either              | ○ [II.8.2.1  | stunned (humanely rendered unconscious) before slaughter;]  |  |
|   | (1)or                  | ○ [II.8.2. 2   | (In the case of animals slaughtered in conformance with ritual slaughter procedures) The products within this shipment and covered by this certificate are derived from animals that received (Kosher, Halal) slaughter, as based upon documentation provided by religious authorities or by (Kosher, Halal) label declaration and the poultry products within this shipment and covered by this certificate are derived from birds slaughtered by rapid decapitation without prior electrical (6)stunning;]                        |  |
|   | II.9.                  | The container in which the products/by-products are being shipped is completely enclosed and leak-proof; and   |   |  |
|   | (1)either              | ○ [II.10.  | The products contain no ruminant origin products/by-products;]  |  |
|   | (1)or                  | ○ [II.11.  | The product contains products/by-products of ruminant origin, and the ruminant animals were slaughtered as per BSE slaughter process. They were not subjected, before being slaughtered, to a stunning process in which a device is used to inject compressed air or gas into the animal's cranial cavity; nor to a pithing process involving laceration, after stunning of the animal, of the animal's central nervous tissue by means of an elongated rod-shaped instrument that is introduced into the animal's cranial cavity.] |  |
| AND   |                        |  |   |  |
| (1)either   | ○ [II.11.1.            | sourced only from ruminant animals born and raised for the first year of their life in (insert country(ies) name(s)) which is (are) a negligible risk for BSE country as recognized by (7)Canada;]   |   |  |
| (1)or   | ○ [II.11.2.            | sourced from a mixture of ruminant animals both born and raised in (insert 3rd country(ies) name(s)) and legally imported into (insert country name) and does not contain any of the following tissues of any bovine animals:  |   |  |
| (1)either   | ○ [II.11.2.1.          | the skull, brain, trigeminal ganglia, eyes, palatine tonsils, spinal cord and dorsal root ganglia of cattle aged 30 months or older; and the distal ileum of cattle of all ages (if product contains any tissues from ruminant animals from controlled risk for BSE countries as recognized by Canada but no tissues from animals from undetermined risk for BSE (7)countries);]   |   |  |
| (1)or   | ○ [II.11.2.2.          | The palatine tonsils, the skull, the brain, trigeminal ganglia and eyes, the spinal cord and the vertebral column, (excluding the vertebrae of the tail, the transverse processes of the thoracic and lumbar vertebrae, and the wings of the sacrum), from bovine animals aged 12 months or older and the distal ileum of all ages of bovine animals (if product contains any tissues from ruminant animals from undetermined risk for BSE countries as recognized by (7)Canada).] |   |  |
| Notes   |                        |  |   |  |
| Part I  |                        |  |   |  |
| · Box reference I.6.: Indicate CFIA permit number if applicable (if for end use Technical or other)   |                        |  |   |  |
| · Box reference I.11.: indicate the shipping establishment and the Member State competent veterinary authority approval number  |                        |  |   |  |
| · Box reference I.12.   |                        |  |   |  |
| o Health Canada Establishment license number is mandatory when the end use is pharmaceutical or cosmetic. If no Health Canada Establishment license number is provided then the certificate must not be issued. |                        |  |   |  |

|                        |  |  |  |
|------------------------|--|--|--|
| Part II: Certification | II. Health information   |  |  |
|                        | <p>o The EL must be verified on the Health Canada web site Drug Establishment Licences Listing. Searches may be done either by a) Licence number (Site optional), b) Company name, c) Activity and/or Province. <a href="http://webprod5.hc-sc.gc.ca/el-le/prepare-search-recherche-del-leppp.do?lang=eng">http://webprod5.hc-sc.gc.ca/el-le/prepare-search-recherche-del-leppp.do?lang=eng</a></p> <p>· Box reference I.22.: Commodities certified for must identify the end use. Note that "Pharmaceutical use" includes also cosmetic manufacture, "Technical use" applies to commodities not intended for human or animal consumption, and "Other" is intended for purposes not listed elsewhere in this classification. Where "Technical use" or "Other" is chosen, a CFIA Import Permit is required. The Import Permit number must be clearly indicated in Box Reference I. 6</p> <p>· Box reference I.25 Identification of the commodities. This is where the Approval number of establishments eligible (approved by CFIA Meat Programs) for export to Canada of edible meat products should be listed. Based on Annex A certification requirements as negotiated between CFIA and EU SANTE. For more details visit: <a href="http://www.inspection.gc.ca/food/meat-and-poultry-products/manual-of-procedures/chapter-10/annex-a/eng/1336318487908/1336319720090">http://www.inspection.gc.ca/food/meat-and-poultry-products/manual-of-procedures/chapter-10/annex-a/eng/1336318487908/1336319720090</a> and <a href="http://www.inspection.gc.ca/food/meat-and-poultry-products/manual-of-procedures/chapter-10/annex-a/european-union/eng/1336803459318/1336803636873">http://www.inspection.gc.ca/food/meat-and-poultry-products/manual-of-procedures/chapter-10/annex-a/european-union/eng/1336803459318/1336803636873</a></p> <p>Custom code and title: Use the appropriate Harmonised System (HS) code.</p> <p>Part II</p> <p>· (1) Delete as appropriate.</p> <p>· (2) Under the EU Canada Veterinary agreement, for those diseases for which Canada has done evaluations for country or zone freedom, CFIA recognizes EU disease eradication and control zones when they are published in EU directives. 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.</p> <p>Diseases of concern for Canada for animal products &amp; by-products covered by this certificate are:</p> <p>o For poultry: Notifiable Avian Influenza and Newcastle disease</p> <p>o For ruminants: Contagious bovine pleuropneumonia; Foot-and-mouth disease (FMD); Lumpy skin disease; Peste des petits ruminants; Rift valley fever and Sheep pox and goat pox; Vesicular Stomatitis</p> <p>o For swine: African swine fever; Classical swine fever (Hog cholera); Foot and Mouth Disease; Swine vesicular disease; Vesicular Stomatitis</p> <p>o For Horses &amp; other equids: African horse sickness and Vesicular Stomatitis</p> <p>o For lagomorphs (commercially reared): rabbit viral haemorrhagic disease and myxomatosis</p> <p>o Vesicular Stomatitis - EU zoning is recognized by Canada; Animals must be from a free zone as declared by the CCVA and that zone recognized by Canada (once the EC zoning decision is published) and the animals are not from an area or zone with an active outbreak of the disease, nor have been in direct contact with animals from either a declared outbreak, control or monitoring zone for vesicular stomatitis.</p> <p>o Rabbit viral haemorrhagic disease and myxomatosis. No CFIA country freedom list has been established, so establishment (farm) freedom is acceptable provided that it meets the requirements listed for lagomorphs in II.7.2.</p> <p>List of Countries which Canada has recognized as being free from the certain diseases:</p> <p>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.)</p> <p><a href="http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/diseases/status-by-disease/eng/1306649804251/1306649991822">http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/diseases/status-by-disease/eng/1306649804251/1306649991822</a></p> <p>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.)</p> <p><a href="http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/diseases/status-by-country/eng/1306648587424/1306649135327">http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/diseases/status-by-country/eng/1306648587424/1306649135327</a></p> <p>· (3) 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)</p> <p>For avian (poultry &amp; ratite, or other): 21 days;</p> <p>For ruminants: 90 days;</p> <p>For swine: 90 days;</p> <p>For horses &amp; other equids: 60 days;</p> <p>For lagomorphs (commercially reared): 60 days.</p> |  |  |

|  |  |  |  |  |                           |                         |                   |           |       |  |
|--|--|--|--|--|---------------------------|-------------------------|-------------------|-----------|-------|--|
| <b>Part II: Certification</b>  | II. Health information   |  |  |  |                           |                         |                   |           |       |  |
|  | <p>· (4) Note this section refers only to those diseases to which the species of animals from which the products/by-products are derived, is susceptible (as identified above).</p> <p>· (5) Keep if appropriate.</p> <p>· (6) The option for rapid decapitation without prior stunning is to be applied ONLY to poultry and not ratites (strike out inapplicable).</p> <p>· (7) Canada publishes a list of BSE Categorization of countries on the Bovine Spongiform Encephalopathy Import Policy for Bovine Animals and Their Products and By-Products TAHD-DSAT-IE-2005-9-5 <a href="http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/imports/policies/general/2005-9/eng/1321066760292/1426255335689">http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/imports/policies/general/2005-9/eng/1321066760292/1426255335689</a> The CFIA BSE import policy for bovine animals and animal products, animal by-products, germplasm, animal food, meat, meat by-products and veterinary biologics, of bovine origin, adheres closely to the recommendations of the World Organisation for Animal Health (OIE) and the list of negligible risk and controlled risk for BSE countries is updated regularly. The updates are initiated following the updating of lists of negligible and controlled risk for BSE countries by the OIE at the annual general council.</p> <p>· (8) 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>Further clarifications for Part I</p> <p>· CFIA Import Permit: _____</p> <p>The Import Permit number in box I.6 is required if end use anything other than pharmaceutical or cosmetic as indicated in I.22.</p> <p>· Establishment Approval Number: _____</p> <p>Approval number in box I.11 is the EU Member State Central Competent Authority approval number of the establishment from which the product is being exported and must be verified on the applicable CFIA database.</p> <p>· Health Canada Establishment Licence Number: _____</p> <p>Approval Number -2 means the Health Canada Establishment Licence Number (EL) and must be indicated in box I.12 The EL must be verified on the Health Canada web site Drug Establishment Licences Listing. Searches may be done either by a) Licence number (Site optional), b) Company name, c) Activity and/or Province. <a href="http://webprod5.hc-sc.gc.ca/el-le/prepare-search-recherche-del-leppp.do?lang=eng">http://webprod5.hc-sc.gc.ca/el-le/prepare-search-recherche-del-leppp.do?lang=eng</a></p> <p>· Description of container in box I.21 is required in detail only where a standard shipping container (large metal box of a standard design and size used for the transport of goods by road, rail, sea, or air) is not used and there is no seal number and no container number. Example – Products shipped in sealed impermeable carton with plastic liners with (insert company name “A”, brand name or commodity name on label “Porcine Pancreas Insul-Z” and description of the tamper evident mechanism (such as tamper evident tape or labelling).</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> |  |  |  |                           |                         |                   |           |       |  |
| <p><b>Certifying Officer</b></p> <table border="0"> <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> |  |  |  |  | Name (in capital letters) | Qualification and title | Date of signature | Signature | Stamp |  |
| Name (in capital letters)  | Qualification and title  |  |  |  |                           |                         |                   |           |       |  |
| Date of signature  | Signature  |  |  |  |                           |                         |                   |           |       |  |
| Stamp  |  |  |  |  |                           |                         |                   |           |       |  |

|   |  |  |  |                        |
|---|--|--|--|------------------------|
| I. rész   | I.1. Feladó<br>Név<br>Cím<br>Ország<br>ISO-kód   |  | I.2. IMSOC hivatkozási szám<br><b>Specimen not to be used for exports from EU</b>                                |                        |
|   |  |  | I.2.a. Local Reference   |                        |
|   | I.5. Címzett<br>Név<br>Cím<br>Ország<br>ISO-kód  |  | I.3. Központi illetékes hatóság<br>I.4. Local competent authority  |                        |
|   | I.7. Származási ország<br>ISO-kód  |  | I.9. Country of destination<br>ISO-kód   |                        |
|   | I.8. Region of origin<br>Kód   |  | I.10. Rendeltetési régió<br>Kód  |                        |
|   | I.11. Place of Dispatch<br>Név<br>Cím<br>Jóváhagyási szám<br>Ország<br>ISO-kód   |  | I.12. Rendeltetési hely<br>Név<br>Cím<br>Jóváhagyási szám<br>Ország<br>ISO-kód                                   |                        |
|   | I.13. Berakodás helye<br>Név<br>Cím<br>Jóváhagyási szám<br>Ország<br>ISO-kód   |  | I.14. Date and time of departure   |                        |
|   | I.15. Szállítóeszköz<br>Típus<br>Okmány<br>Azonosítás  |  | I.16 Entry Point   |                        |
|   | I.18. Transport conditions<br>Hűtött <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Fagyasztva <input type="checkbox"/> Környezet <input type="checkbox"/> |  | I.17. Kísérőokmányok<br>A kereskedelmi okmány hivatkozási száma<br>Ország<br>Kiállítás dátuma<br>Kiállítás helye |                        |
|   | I.19. Konténerszám/Plomba száma  |  |  |                        |
| I.20. Certified as<br>Egyéb <input type="checkbox"/> Műszaki felhasználás <input type="checkbox"/> Gyógyszerészeti felhasználás <input type="checkbox"/>  |  |  |  |                        |
| I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/><br>Country<br>ISO-kód<br>EU Exit Authority<br>BCP code<br>EU Entry Authority<br>BCP code   |  | I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/><br>Country<br>ISO-kód |  |                        |
| I.23. Csomagok teljes száma   |  | I.25. Nettó össztömeg  |  | I.25. Bruttó össztömeg |
| I.28. Description of consignment<br><b>1. 30 GYÓGYSZERIPARI TERMÉKEK</b><br><b>3002</b> Emberi vér; állati vér terápiás, megelőzési vagy diagnosztikai célra előkészítve; ellenszérumok és más vérfrakciók, valamint módosult immunológiai termékek biotechnológiai eljárással előállítva is; vakcinák, toxinok, mikroorganizmus kultúrák (az élesztők kivételével) és hasonló termékek<br>Ellenszérum, más vérfrakciók és immunológiai termékek, biotechnológiai eljárással módosítva vagy előállítva is<br><b>300214</b> Immunológiai termékek, keverték, nem kimért adagokban vagy formákban vagy a kiskereskedelem számára szokásos kiszerelésben<br><b>30021400</b> Immunológiai termékek, keverték, nem kimért adagokban vagy formákban vagy a kiskereskedelem számára szokásos kiszerelésben |  |  |  |                        |
| Áru   | Faj  | Vágóhíd  | Gyártóüzem   | Csomagok darabszáma    |
| Nettó tömeg   |  | Tételszám  |  |                        |

II. Egészségügyi információk

A(z) \_\_\_\_\_ (az adott uniós tagállambeli illetékes állat-egészségügyi hatóság neve) alulírott hatósági állatorvos8 alapos vizsgálatot követően legjobb tudásom szerint igazolom, hogy a fent megnevezett állati melléktermékek megfelelnek az alábbi követelményeknek:

- II.1. kizárólag olyan termékekből állnak, amelyekhez a következő uniós tagállam(ok)ban levágott állatokat használtak fel: \_\_\_\_\_ (adja meg az uniós tagállam(ok) nevét)
- II.2. kivétel nélkül olyan állatokból származnak, amelyek \_\_\_\_\_ -ban/ben (adja meg az ország nevét)  
 ○ születtek és nevelkedtek, vagy ○ amelyeket jogszerűen hoztak be \_\_\_\_\_ -ból/-ből (adja meg az ország nevét), amely országot/országokat (2)Kanada a következő, aggodalomra okot adó (a betegségre fogékony fajokhoz fűzött megjegyzésben felsorolt) betegségekől mentesnek nyilvánítja, VAGY ○ a termék előállításához felhasznált állatokat \_\_\_\_\_ -ban/-ben (adja meg az ország nevét), a vágás szerinti országban (a karanténon kívül) minden korlátozás nélkül tartották a (3)származási fajra vonatkozóan előírt ideig;
- II.3. a terméken vagy konténer(ek)en fel van tüntetve a “For medicinal purposes” vagy “À des fins médicinales” („Gyógyászati célokra”), illetve adott esetben a “For pharmaceutical purposes” vagy “À des fins pharmaceutiques” („Gyógyszerészeti célra”) szöveg;
- II.4. a terméket olyan létesítményben állították elő, amely a Kanadai Élelmiszer-felügyeleti Hatóság (CFIA) által lefektetett élelmiszerbiztonsági programban (FSEP) meghatározott feltételekkel a Hatóság által egyenértékűnek tekintett, HACCP-alapelveken alapuló rendszer szerint működik, és olyan országból és létesítményéből származik, amelyeket a CFIA mind étkezési célú, mind nem étkezési célú hústermékek Kanadába történő kivitelére endegélyezett;
- II.5. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből (adja meg a származási állatfajokat és a szövetek típusát) készültek: \_\_\_\_\_
- II.6. azon állatok, amelyekből a termék/melléktermék származik, nem álltak a következő betegség(ek) általi fertőzöttség gyanúja alatt, vagy nem voltak azzal/azokkal fertőzöttek, továbbá nem szenvedtek más olyan betegségben, amelyre Kanada jelentéstételi kötelezettséget írt elő (megerősítő negatív vizsgálatok, vagy „betegség gyanújának” igazolása révén): anthrax, ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vagy szarvasmarhák szivacsos agyvelőbántalma, és azon állatok, amelyekből a termékek/állati melléktermékek származnak, nem tartoztak semmiféle, az illetékes állat-egészségügyi hatóság által olyan, súlyos járványos állatbetegség kapcsán elrendelt hatósági korlátozás hatálya alá, amelyre az említett fajok fogékonyak, és amelyek a melléktermékről áttegerjedhetnek (lásd a lenti II. és II.1. megjegyzést);
- ☐ [(5)II.7. kiegészítő bizonyítványozás sertésekből vagy nyúlalakuakból származó termékekre:
- ☐ [(5)II.7.1. Sertésekből származó (vagy sertés eredetű anyagokat is tartalmazó termékek keverékéből álló) termékek esetében azon állatok, amelyekből a termékek származnak:
- II.7.1.1. nem mutatták az Aujeszky-féle betegség klinikai tüneteit a levágás napján;
- II.7.1.2. a vágóhidra történő szállításuk alatt, vagy a vágóhídon nem kerültek érintkezésbe olyan létesítményekből származó állatokkal, amelyek nem minősülnek Aujeszky-féle betegségtől mentesnek;
- II.7.1.3. nem kaptak Aujeszky-féle betegség elleni védőoltást; valamint
- II.7.1.4. nem érintkeztek olyan területről származó sertésekkel vagy sertésből készült termékekkel, amelyek a 2008/185/EK bizottsági irányelv módosított I. melléklete alapján nem minősülnek Aujeszky-féle betegségtől mentesnek, vagy a termék/melléktermék begyűjtését megelőző 12 hónapos időszakban a származási telephelyek és a gazdaságok három kilométeres hatótávolságon belül mentesek voltak az Aujeszky-féle betegség bármely klinikai vagy epidemiológiai megjelenésétől.]
- ☐ [(5)II.7.2. Nyúlalakuakból származó termékek esetében az állatok(at):
- II.7.2.1. nem mutatták a myxomatosis klinikai tüneteit a jóváhagyott vágóhidra történő szállításuk napján; valamint
- II.7.2.2. születésüktől fogva, vagy a levágásukat megelőző hat hónapban olyan létesítményben tartották, amelyben az említett időszak alatt nem fordult elő myxomatosis-megbetegedés; valamint

|                              |  |   |   |
|------------------------------|--|---|---|
| II. Egészségügyi információk |  |   |   |
|                              | (1)vagy  | ○ [7.2.2.1.   | szserológiai vizsgálattal igazoltan nyulak vérzéses megbetegedésétől legalább egy évig mentesnek tekinthető és az illetékes hatóság által rendszeresen ellenőrzött olyan létesítményből származnak, melyben az elmúlt 12 hónapban nem végeztek védőoltást;]   |
|                              | (1)vagy  | ○ [II.7.2.2.2.  | olyan létesítményben tartották, ahonnan nem jelentették nyulak vérzéses megbetegedésének jelenlétét a jóváhagyott vágóhidra történő szállításukat megelőző 60 napban (lásd: II.4.); ahol a létesítmény a levágást követő vizsgálatok alkalmával sem muttata nyulak vérzéses megbetegedésének előfordulását; valamint a szállítmány nem tartalmazta nyúlalakúak prémjét;]] |
| II.8.                        | a bizonyítvány hatálya alá tartozó valamennyi állati mellékterméket:   |   |   |
| II.8.1.                      | levágást megelőző vizsgálatnak vetettek alá, melynek megfeleltek, majd azok levágást követő vizsgálatát is elvégezték, ahol a vizsgálatot mindkét esetben hatósági állatorvos felügyelete alatt álló felügyelő (8) vagy az illetékes állat-egészségügyi hatóság hatósági állatorvosa(8) a Kanadába történő kivitelre a CFIA által engedélyezett vágóhídon elvégezte; |   |   |
| II.8.2.                      | ahol az állatokat:   |   |   |
| (1)vagy                      | ○ [II.8.2.1  | a vágást megelőzően elkábították (az eszméletvesztés humánus előidézésével);]   |   |
| (1)vagy                      | ○ [II.8.2. 2   | (rituális vágási gyakorlatok szerint levágott állatok esetében) a szállítmány részét képező és e bizonyítvány hatálya alá tartozó termékek olyan állatokból származnak, amelyek leölése kóser, illetve halal vágás útján történt, melyet vallási szervezet által kiadott okirat igazol vagy a kóser, illetve halal címkének viseléséről kiállított nyilatkozat, és a szállítmány részét képező és e bizonyítvány hatálya alá tartozó baromfiból készült termékek olyan madarakból készültek, amelyeket előzetese elektromos kábítás nélkül, gyors lefejezéssel(6)öltek le;] |   |
| II.9.                        | a termékek/melléktermékek szállítására szolgáló konténerek teljesen zártak és szivárgásmentesek; valamint  |   |   |
| (1)vagy                      | ○ [II.10.  | a termékek között nincs kérődzőkből származó termék/melléktermék;]  |   |
| (1)vagy                      | ○ [II.11.  | a termékek között vannak kérődzőkből származó termékek/melléktermékek, és a kérődzőket BSE tekintetében érvényes vágási eljárással ölték le. Vágás előtti kábításuk nem koponyaüregbe juttatott sűrített levegővel vagy gázzal történt, illetve az elkábítást követően nem a gerincvelőnek a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával járó megsértése útján ölték le.]   |   |
| VALAMINT                     |  |   |   |
| (1)vagy                      | ○ [II.11.1.  | kizárólag olyan kérődzőkből származnak, amelyek ...-ban/-ben (adja meg az ország(ok) nevét) születtek és nevelkedtek életük első évében, amely ország(ok)at (7)Kanada elhanyagolható BSE-kockázatú ország(ok)nak nyilvánítja;]  |   |
| (1)vagy                      | ○ [II.11.2.  | különböző, ...-ban/-ben (adja meg a harmadik ország(ok) nevét) született és nevelkedett és jogszerűen ...-ba/-be (adja meg az ország nevét) szállított kérődzőkből származnak, és nem tartalmazzák szarvasmarhafélék következő szöveteit:   |   |
| (1)vagy                      | ○ [II.11.2.1.  | legalább 30 hónapos szarvasmarha koponya-, agy-, trigeminális idegdúc, szem-, palatálismandula-, gerincvelő- és gerincvelői idegdúc szövete; szarvasmarha csípőbéliszövete az állat életkorától függetlenül (amennyiben a termék tartalmaz Kanada által ellenőrzött BSE-kockázatúként elismert országokból származó szövetet, és nem tartalmaz meghatározatlan BSE-kockázatú (7)ország(ok)ból származó szövetet);]  |   |
| (1)vagy                      | ○ [II.11.2.2.  | legalább 12 hónapos szarvasmarhaféle palatálismandula-, koponya-, agy-, trigeminális idegdúc, szem-, gerincvelő- és gerincvelői idegdúc szövete, (kivéve a farokcsigolyákat, az ágyék- és hátcsigolyák keresztnyúlványait, valamint a keresztcsont szárnyait), valamint szarvasmarha csípőbéliszövete az állat életkorától függetlenül (amennyiben a termék tartalmaz (7)Kanada által meghatározatlan BSE-kockázatú ország(ok)ként elismert kérődzőkből származó szövetet).]]   |   |
| Megjegyzések                 |  |   |   |
| I. rész                      |  |   |   |



|  |  |  |
|--|--|--|
| II. Egészségügyi információk   |  |  |
| <p>· I.6. rovat: Tüntesse fel a CFIA engedélyszámát, amennyiben (a végfelhasználás, illetve műszaki vagy egyéb okból) kötelező.</p> <p>· I.11. rovat: Adja meg a feladó létesítményt és a tagállam illetékes állat-egészségügyi hatóságának engedélyszámát.</p> <p>· I.12. rovat:</p> <p>o A létesítmény Health Canada által kiadott engedélyszámát (Health Canada Establishment Licence Number, EL) gyógyszerészeti vagy kozmetikai célú végfelhasználás esetén kötelező feltüntetni. A létesítmény Health Canada által kiadott engedélyszáma megadásának hiányában a bizonyítvány nem állítható ki.</p> <p>o A létesítmény Health Canada által kiadott engedélyszámát a Health Canada weboldalán a gyógyszerekkel kapcsolatos létesítményeket tartalmazó oldalon (Drug Establishment Licences Listing) ellenőrizni kell. Az oldalon a) az engedélyszám (Licence number) b) a vállalat neve (Company name), vagy c) a tevékenység és megye (Activity and/or Province) alapján lehet keresni. <a href="http://webprod5.hc-sc.gc.ca/el-le/prepare-search-recherche-del-leppp.do?lang=eng">http://webprod5.hc-sc.gc.ca/el-le/prepare-search-recherche-del-leppp.do?lang=eng</a></p> <p>· I.22. rovat: Az alábbiak céljából hitelesített áruk: adja meg a hitelesített áruk végfelhasználását. „Gyógyszerészeti felhasználásnak” minősül a kozmetikai feldolgozás is; a „Technikai felhasználás” alá az emberi vagy állati fogyasztásra alkalmatlan termékek, míg az „Egyéb” kategóriába a máshova be nem sorolt felhasználási célú termékek tartoznak. A „Technikai felhasználás” vagy az „Egyéb” kategória választása esetén CFIA importengedély szükséges. A importengedély számát az I.6. rovatban egyértelműen fel kell tüntetni.</p> <p>· I.25. rovat: Az áruk azonosítása: itt kell felsorolni az étkezési célú hústermékek Kanadába történő kivitelére (a CFIA hűskészítményekre vonatkozó programjai révén) jóváhagyott létesítmények engedélyszámát. A CFIA és a Bizottság Egészségügyi és Élelmiszerbiztonsági Főigazgatósága (DG SANTE) közötti, az A. mellékletben szereplő egyezményes bizonyítványozási követelmények alapján. További részletekért látogasson el az alábbi internetes oldalakra: <a href="http://www.inspection.gc.ca/food/meat-and-poultry-products/manual-of-procedures/chapter-10/annex-a/eng/1336318487908/1336319720090">http://www.inspection.gc.ca/food/meat-and-poultry-products/manual-of-procedures/chapter-10/annex-a/eng/1336318487908/1336319720090</a> és <a href="http://www.inspection.gc.ca/food/meat-and-poultry-products/manual-of-procedures/chapter-10/annex-a/european-union/eng/1336803459318/1336803636873">http://www.inspection.gc.ca/food/meat-and-poultry-products/manual-of-procedures/chapter-10/annex-a/european-union/eng/1336803459318/1336803636873</a></p> <p>Vámtarifa-kód és besorolás: Adja meg a harmonizált rendszer szerinti kódot (HR-kód).</p> |  |  |
| <p>II. rész</p> <p>· (1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>· (2) Az EU-Kanada állat-egészségügyi megállapodás szerint azon betegségek esetében, amelyek kapcsán Kanada nem 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.</p> <p>Kanada az e bizonyítvány hatálya alá tartozó állati eredetű termékek és melléktermékek esetében az alábbi betegségeket minősíti aggodalomra okot adónak:</p> <p>o Baromfi esetében: jelentésköteles madárinfluenza és Newcastle-betegség</p> <p>o Kérődzők esetében: szarvasmarhák ragadós tüdőlobja, ragadós száj- és körömfájás (FMD), bőrcsomósodáskór, kiskérődzők pestise, Rift-völgyi láz, valamint juh- és kecskehimlő hólyagos szájgyulladás;</p> <p>o Sertések esetében: afrikai sertéspestis, klasszikus sertéspestis (Hog cholera), száj- és körömfájás, sertések hólyagos betegsége, hólyagos szájgyulladás;</p> <p>o Lovak és lófélék esetében: afrikai lópestis és hólyagos szájgyulladás;</p> <p>o Nyúlalakúak (kereskedelmi céllal tenyésztett) esetében: nyulak vérzéses betegsége és myxamotosis,</p> <p>o hólyagos szájgyulladás - Kanada elismeri az uniós övezeteket; Az állatoknak a CCA által betegségtől mentes övezetnek minősített és Kanada által (az uniós övezetekről közzétett határozatot követően) ilyenként elismert övezetből kell érkezniük, továbbá nem olyan területről vagy övezetről, amelyben a betegség aktív kitörését észlelték, és nem kerülhettek közvetlen kapcsolatba olyan övezetből való állatokkal, ahonnan a betegség kitörését jelentették, vagy amelyek a hólyagos szájgyulladás tekintetében ellenőrzési vagy felügyeleti övezetnek minősülnek;</p> <p>o Nyulak vérzéses betegsége és myxamotosis. A CFIA nem adott ki jegyzéket a betegségtől mentes országokról, így a létesítmény (gazdaság) mentességének igazolása elfogadható, amennyiben az megfelel a nyúlalakúakra a II.7.2. pontban felsorolt követelményeknek.</p> <p>Azon országok jegyzéke, melyeket Kanada bizonyos betegségektől mentesnek ismer el:</p>  |  |  |

II. Egészségügyi információk

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>

(3) 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;

Kérődzők esetében: 90 nap;

Sertések esetében: 90 nap;

Lovak és lófélék esetében: 60 nap;

Nyúlalakúak (kereskedelmi céllal tenyésztett) esetében: 60 nap.

(4) E szakasz kizárólag azon betegségekre vonatkozik, amelyekre azon állatok fogékonyak, amelyekből a termékek/melléktermékek állnak (lásd fent).

(5) A nem kívánt rész törlendő.

(6) A előzetes elektromos kábítás nélkül, gyors lefejezéssel történő leölés KIZÁRÓLAG baromfinál alkalmazható, futómadárnál nem (a nem kívánt rész áthuzandó).

(7) Kanada az országok BSE-besorolásáról jegyzéket tesz közzé a szarvasmarhafélék, termékeik és melléktermékeik tekintetében a szarvasmarhák szivacsos agyvelőbetegségére vonatkozó behoztali politikát érintő weboldalon (Bovine Spongiform Encephalopathy Import Policy for Bovine Animals and Their Products and By-Products TAHD-DSAT-IE-2005-9-5) <http://www.inspection.gc.ca/animals/terrestrial-animals/imports/policies/live-animals/2005-9/eng/1321066760292/1321066949561> A CFIA BSE-vel kapcsolatos, szarvasmarhafélékre, az azokból származó termékekre, melléktermékekre, csiraplazmára, állati eredetű élelmiszerre, húsrá, húsból származó melléktermékekre és állat-egészségügyi biológiai termékekre vonatkozó behoztali politikája nagymértékben követi az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) ajánlásait, az elhanyagolható és ellenőrzött BSE-kockázatú országok jegyzékét pedig rendszeresen frissítik. A frissítésekre azt követően kerül sor, hogy az OIE éves általános tanácsán naprakésszé teszi az elhanyagolható és ellenőrzött BSE-kockázatú országok jegyzékét.

(8) A bizonyítványt aláíró hatósági állatorvosnak meg kell felelnie a "hatósági állatorvos" kanadai fogalom meghatározásában foglaltaknak, amelyet az állat-egészségügyi rendeletek (Health of Animals Regulations) az ország kormánya által foglalkoztatott állatorvosként definiálnak.

További magyarázatok az I. részhez

CFIA importengedély: \_\_\_\_\_

Az importengedély számát fel kell tüntetni az I.6. rovatban, amennyiben a végfelhasználás (az I.22. rovatban megadottak szerint) nem gyógyszerészeti vagy kozmetikai célú.

A létesítmény engedélyszáma: \_\_\_\_\_

Az I.11. rovatban feltüntetendő engedélyszám a terméket exportáló létesítménynek az uniós tagállam központi illetékes hatósága által kiadott engedélyszáma, és azt ellenőrizni kell a vonatkozó CFIA-adatbázisban.

A létesítmény Health Canada által kiadott engedélyszáma (Health Canada Establishment Licence Number):

A létesítmény Health Canada által kiadott engedélyszámát (Health Canada Establishment Licence Number) (EL) az I.12. rovatban megadandó engedélyszámnál kell feltüntetni. A létesítmény Health Canada által kiadott engedélyszámát a Health Canada weboldalán a gyógyszerekkel kapcsolatos létesítményeket tartalmazó oldalon (Drug Establishment Licences Listing) ellenőrizni kell. Az oldalon a) az engedélyszám (Licence number) b) a vállalat neve (Company name), vagy c) a tevékenység és megye (Activity and/or Province) alapján lehet keresni. <http://webprod5.hc-sc.gc.ca/el-le/prepare-search-recherche-del-leppp.do?lang=eng>

Part II: Certification

II. Egészségügyi információk

· A konténerről az I.21. rovatban csak abban az esetben kell részletes leírást adni, amennyiben a szállítmányozásban használt szabvány konténerről (szabvány kialakítású és méretű nagy fémkonténer közúti, vasúti, tengeri vagy légi áruszállításhoz) van szó, és azon nem szerepel plomba- vagy konténerszám. Például: egy terméket plombával ellátott, műanyaggal bélelt, szivárgásmentes kartonban szállítanak; ez esetben adja meg a vállalat nevét "A", a címkén az áru védjegyét vagy megnevezését "Porcine Pancreas Insul-Z" és a jogosulatlan megbontás kizárását biztosító eljárás (pl. egyszer lezárható ragasztószalag vagy címkézés) leírását.

· Fontos megjegyezni, hogy a lenti, aláírásra szánt kereten belül a hatósági ellenőr kifejezést át kell húzni és az aláíró hatósági állatorvosnak parafálnia kell, valamint a bélyegzőn szerepelnie kell a tagállami illetékes hatóság nevének is.

Certifying Officer

Name (in capital letters)

Qualification and title

Aláírás dátuma

Aláírás

Bélyegző

SPECIMEN