

## 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 <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <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 Animal Feedingstuff <input type="checkbox"/> Other <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 gross weight _____																	
I.28. Description of consignment <b>1. 30 PHARMACEUTICAL PRODUCTS</b> <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 <b>300290</b> Other <b>30029030</b> Animal blood prepared for therapeutic, prophylactic or diagnostic uses																				
Commodity _____		Manufacturing plant _____	Product Description _____	Species _____	Date of production _____															
Package count _____																				

Part II: Certification	II. Health information		
	<p>I, the undersigned official veterinarian, after due inquiry and to the best of my knowledge, do hereby certify that the processed porcine blood described within this certificate meets all the conditions laid down in the health attestations below:</p>		
II.1.	<p>The country or zone of origin is free of foot-and-mouth disease, classical swine fever, swine vesicular disease, and African swine fever. Vaccination against these diseases is prohibited in that country.</p>		
II.2.	<p>The products were only produced and exported to Canada by the producer and exporter identified in the Import Permit and mentioned on this certificate's first page.</p>		
II.3.	<p>The certified rendered products were produced:</p>		
(2)	<p>○ either</p>	<p>II.3.1.</p>	<p>In a dedicated facility that does not receive, process or store any ruminants and things derived from ruminants, and the product has been prepared, processed, packaged, stored, shipped and otherwise handled in a manner to avoid contamination with any ruminant tissues or things derived from ruminants,]</p>
(2)	<p>○ or</p>	<p>II.3.1.</p>	<p>on a dedicated line from receipt of raw material to final packaging and storage with no risk of cross contamination with any ruminants and things derived from ruminants, and the product has been prepared, processed, packaged, stored, shipped and otherwise handled in a manner to avoid contamination with any ruminant tissues or things derived from ruminants (if the facility has ineligible materials on the premises, all rendered products for export to Canada must be produced on a totally dedicated line.]</p>
II.4.	<p>The blood used in the certified products was obtained only from carcasses that passed ante-mortem inspection and were subjected to post-mortem inspection in slaughterhouses approved and supervised by the competent authority.</p>		
II.5.	<p>None of the animals from which any of the unprocessed blood used to manufacture the rendered products are derived from premises that were under any official restrictions by the Member State competent veterinary authority for any serious epizootic disease to which the species from which the product or by-product was derived is susceptible and can be transmitted by the untreated product or by-product and none of the animals from which the animal origin raw materials are derived were under movement restrictions for or were culled or eradicated as part of a disease response for any reportable disease as defined by Canada (1).</p>		
II.6.	<p>The raw materials used to produce the rendered products have been transported in dedicated vehicles.</p>		
II.7.	<p>The porcine blood products have been processed in an establishment approved by the Canadian Food Inspection Agency for export to Canada.</p>		
II.8.	<p>The blood products are exclusively of porcine origin.</p>		
II.9.	<p>The blood products have been heat treated to at least 80° Celsius throughout their substance.</p>		
II.10.	<p>The blood products have a moisture content of less than 10%.</p>		
II.11.	<p>Each shipment to Canada has been tested negative for the presence of ruminant DNA with a PCR method, in an accredited laboratory.</p>		
II.12.	<p>The porcine blood products have been packed using new and secure packaging materials.</p>		
II.13.	<p>The raw materials and additives used in the porcine blood products have been clearly indicated on the exterior packaging.</p>		
II.14.	<p>The porcine blood products for export have been produced, processed, stored and transported in such a manner as to prevent contamination by communicable animal disease pathogens up to the point of departure from the country of origin.</p>		
II.15.	<p>The product label bears the following statement "The product does NOT contain prohibited material, as defined by section 162 of the Canadian Health of Animals Regulations<sup>2</sup>.</p>		
Notes			
<p>All pages 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. The official stamp and the signature of the official veterinarian must appear on each separate sheet, including any attached lists. The signature and the stamp must be in a different colour to that of the printing.</p>			

<b>Part II: Certification</b>	II. Health information			
	Part I:			
	Box reference	Indicate the details of the exporter.		
	I.1:			
	Box reference	Indicate the unique reference number.		
	I.2.:			
	Box reference	In case this certificate is produced via TRACES system, a unique reference number assigned by the TRACES system is indicated.		
	I.2.a:			
	Box reference	Indicate the details of the importer.		
	I.5.:			
	Box reference	Indicate the CFIA Import permit number		
	I.6.:			
	Box reference	Place of origin: name and address of the dispatch establishment.		
	I.11.:			
	Box reference	Indicate the names of the ships and, if known, the flight numbers of aircraft.		
	I.15.:			
	Box reference	Indicate total gross weight and total net weight.		
	I.19.:			
	Box reference	For containers or boxes, the container number and the seal number should be included.		
	I.21.:			
Box reference	Commodities certified for must identify the end use.			
I.22.:				
Box reference	Customs code and title: Use the appropriate Harmonized System (HS) code under the following headings: 0511, 3002, 3502, 2301			
I.25.:				
	Processing plant: Indicate the establishment approval number.			
	Description of product: as per Import permit			
	Animal species: only porcine blood allowed			
	Date of production: Shall be indicated in the following format: dd/mm/yyyy			
Part II:				
(1)	The CFIA list of diseases that are reportable in Canada can be found on the CFIA website: Animal Health Status By Disease - Animals - Canadian Food Inspection Agency. The CFIA accepts the OIE classification of BSE Risk Status: List of BSE risk status: OIE - World Organisation for Animal Health.			
(2)	Where the product is destined for use in livestock feed, it is approved for use and listed in Schedule IV of the Feeds Regulations and is labelled as required by the Feed Regulations, which have been captured here: <a href="https://ec.europa.eu/food/safety/international_affairs/agreements/export-library_en">https://ec.europa.eu/food/safety/international_affairs/agreements/export-library_en</a>			
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 <b>Specimen not to be used for exports from EU</b>															
				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													
Típus	Okmány	Azonosítás																	
I.18. Transport conditions Hűtött <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Fagyasztva <input type="checkbox"/> Környezet <input type="checkbox"/>			I.17. Kísérőokmányok A kereskedelmi okmány hivatkozási száma Ország Kiállítás dátuma Kiállítás helye																
I.19. Konténerszám/Plomba száma																			
I.20. Certified as Állati takarmány <input type="checkbox"/> Egyéb <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. Bruttó össztömeg																
I.28. Description of consignment <b>1. 30 GYÓGYSZERIPARI TERMÉKEK</b> <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 <b>300290</b> Más <b>30029030</b> Állati vérkészítmény terapeutikus, profilaktikus vagy diagnosztikai célokra																			
<table border="1"> <tr> <th>Áru</th> <th>Gyártóüzem</th> <th>Product Description</th> <th>Faj</th> <th>Az előállítás dátuma</th> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table>					Áru	Gyártóüzem	Product Description	Faj	Az előállítás dátuma										
Áru	Gyártóüzem	Product Description	Faj	Az előállítás dátuma															
Csomagok darabszáma																			

II. Egészségügyi információk			
Part II: Certification	Alulírott hatósági állatorvos alapos vizsgálatot követően legjobb tudásom szerint igazolom, hogy az ebben a bizonyítványban ismertetett feldolgozott sertésvér az állategészségügyi bizonyítványban foglalt minden alábbi feltételnek eleget tesz:		
	II.1.	A származási ország vagy körzet mentes a ragadós száj- és körömfájástól, a klasszikus sertéspestistől, a sertések hólyagos megbetegedésétől és az afrikai sertéspestistől. Ezen betegségek ellen tiltott a vakcinázás az adott országban.	
	II.2.	A termékeket kizárólag a behozatali engedélyben meghatározott és e bizonyítvány első oldalán említett termelő termelte, illetve exportőr exportálta Kanadába.	
	II.3.	A tanúsított feldolgozott állati melléktermékek előállítása:	
	2.	○ vagy	[II.3.1. egy arra a célra kijelölt létesítményben történt, amely nem fogad, nem dolgoz fel és nem tárol semmilyen kérődzőt és kérődzőkből nyert terméket, valamint a terméket úgy készítették elő, dolgozták fel, csomagolták, tárolták, szállították és más módon kezelték, hogy elkerüljék a kérődzők szöveteivel vagy a kérődzőkből nyert bármely részekkel való szennyeződést,]
	2.	○ vagy	[II.3.1. egy elkülönített gyártósoron történt a nyersanyag fogadásától a végső csomagolásig és tárolásig, kizárva a kérődzők szöveteivel vagy a kérődzőkből nyert termékekkel való keresztszennyeződés kockázatát, valamint a terméket úgy készítették elő, dolgozták fel, csomagolták, tárolták, szállították és más módon kezelték, hogy elkerüljék a kérődzők szöveteivel vagy a kérődzőkből nyert bármely részekkel való szennyeződést (ha a létesítmény épületeiben nem engedélyezett anyagok vannak, minden, Kanadába irányuló exportra szánt feldolgozott állati mellékterméket egy teljesen elkülönített gyártósoron kell előállítani.)]
	II.4.	A tanúsított termékekben felhasznált vér kizárólag olyan állati tetemekből származik, melyeket vágás előtti élőállat-vizsgálatnak, majd vágás utáni vizsgálatnak vetettek alá az illetékes hatóságok által engedélyezett és ellenőrzött vágóhidakon.	
	II.5.	Az állatok közül, melyekből a feldolgozott állati melléktermékek előállításához felhasznált feldolgozatlan vért nyerték, egyik sem származik olyan létesítményből, amely a tagállam illetékes állategészségügyi hatósága által elrendelt hatósági korlátozás hatálya alá tartozott volna bármilyen súlyos járványos állatbetegség miatt, amelyre az adott termék vagy melléktermék alapanyagául szolgáló állatfaj fogékony, és amelyet a kezeletlen termék vagy melléktermék továbbíthat, és az állati eredetű nyersanyagok forrásaként szolgáló egyetlen állat sem állt szállítási korlátozás, selejtezés vagy felszámolás alatt valamely olyan betegség kitörésére adott válasz részeként, amelyre Kanada bejelentési kötelezettséget írt elő(1).	
	II.6.	A feldolgozott állati melléktermékek előállításához használt nyersanyagok szállítása az erre a célra szolgáló járművekben történt.	
	II.7.	A sertésvérből készült termékek a Kanadai Élelmiszer-felügyeleti Hatóság által Kanadába történő exportra jóváhagyott létesítményben kerülnek előállításra.	
	II.8.	A vérből készült termékek kizárólag sertésből származnak.	
	II.9.	A vérből készült termékek legalább 80 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelési eljárásón mentek át.	
	II.10.	A vérből készült termékek nedvességtartalma kevesebb mint 10 %.	
	II.11.	Az akkreditált laboratóriumban PCR-módszerrel végzett, kérődzők DNS-ének kimutatását célzó vizsgálat során minden, Kanadába irányuló szállítmány negatív vizsgálati eredményt kapott.	
	II.12.	A sertésvérből származó termékek új és biztonságos csomagolóanyagokban kerültek csomagolásra.	
	II.13.	A sertésvérből származó termékekben felhasznált nyersanyagok és adalékanyagok egyértelműen fel vannak tüntetve a külső csomagoláson.	
	II.14.	Az exportra szánt sertésvérből származó termékeket oly módon állították elő, dolgozták fel, tárolták és szállították, hogy megelőzzék a fertőző állatbetegségek kórokozóival való fertőződést egészen a származási országból való indulás időpontjáig.	
	II.15.	A termék címkéjén a következő kijelentés szerepel: „a kanadai állategészségügyi rendeletek <sup>2</sup> 162. szakaszának meghatározása szerint a termék NEM tartalmaz tiltott anyagot.”	
Megjegyzések			

Part II: Certification	II. Egészségügyi információk	
	Minden oldalt legalább angol és/vagy francia nyelven, valamint az exportáló uniós tagállam legalább egy hivatalos nyelvén be kell mutatni. A hatósági állatorvos hivatalos bélyegzőjének és aláírásának minden lapon szerepelnie kell, beleértve a csatolt jegyzékeket is. Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.	
	I. rész:	
	I.1. rovat:	Tüntesse fel az exportőr adatait.
	I.2. rovat:	Tüntesse fel az egyedi hivatkozási számot.
	I.2.a. rovat:	Amennyiben a bizonyítványt a TRACES rendszeren keresztül állították ki, adja meg a TRACES által kiosztott egyedi hivatkozási számot.
	I.5. rovat:	Tüntesse fel az importőr adatait.
	I.6. rovat:	Tüntesse fel a CFIA importengedély számát.
	I.11. rovat:	Származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
	I.15. rovat:	Tüntesse fel a hajók nevét, és amennyiben ismert, a repülőgép járatszámát.
I.19. rovat:	Tüntesse fel a teljes bruttó tömeget és a teljes nettó tömeget.	
I.21. rovat:	Konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és a plomba számát.	
I.22. rovat:	Meg kell határozni a hitelesített áruk végfelhasználását.	
I.25. rovat:	Vámkód és megnevezés: Használja a Harmonizált Rendszer (HR) alábbi vámtarifaszámok alá besorolt, megfelelő kódját: 0511, 3002, 3502, 2301	
	Feldolgozóüzem: Tüntesse fel a létesítmény engedélyezési számát.	
	A termék leírása: az importengedély szerint	
	Állatfaj: kizárólag a sertésvér engedélyezett	
	Az előállítás dátuma: A következő formátumban kell megadni: yyyy/mm/dd	
	II. rész:	
	1.	A Kanadai Élelmiszer-felügyeleti Hatóság (CFIA) jegyzéke a bejelentési kötelezettség alá tartozó betegségekről a CFIA honlapján található: Az állatok egészségügyi státusza betegségek szerint – Állatok – Kanadai Élelmiszer-felügyeleti Hatóság. A Kanadai Élelmiszer-felügyeleti Hatóság (CFIA) elfogadja az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) BSE-kockázati státusz osztályozását: A BSE-kockázati státusz jegyzéke: OIE – Állategészségügyi Világszervezet.
	2.	Ha a terméket az állatállomány takarmányozására szánják, a felhasználása a takarmányokra vonatkozó rendelet IV. melléklete szerint engedélyezett, a termék az említett rendelet mellékletben fel van sorolva, címkézése pedig ugyanezen rendeletnek megfelelően történt, lásd: <a href="https://ec.europa.eu/food/safety/international_affairs/agreements/export-library_en">https://ec.europa.eu/food/safety/international_affairs/agreements/export-library_en</a>
	Certifying Officer	
	Name (in capital letters)	Qualification and title
	Aláírás dátuma	Aláírás
	Bélyegző	