

Part I : Details of consignment

I.1. Consignor Name _____ Address _____ Country _____ ISO Code _____			I.2. IMSOC Reference Specimen not to be used for exports from EU I.2.a. Local Reference _____																	
I.5. Consignee Name _____ Address _____ Country _____ ISO Code _____			I.3. Central competent authority _____ I.4. Local competent authority _____																	
I.7. Country of origin _____		ISO Code _____	I.9. Country of destination _____		ISO Code _____															
I.8. Region of origin _____		Code _____	I.10. Region of destination _____		Code _____															
I.11. Place of Dispatch Name _____ Address _____ Approval Number _____ Country _____ ISO Code _____			I.12. Place of destination Name _____ Address _____ Approval Number _____ Country _____ ISO Code _____																	
I.13. Place of Loading Name _____ Address _____ Approval Number _____ Country _____ ISO Code _____			I.14. Date and time of departure _____																	
I.15. Means of Transport <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 20%;">Mode</th> <th style="width: 20%;">International transport document</th> <th style="width: 60%;">Identification</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>			Mode	International transport document	Identification													I.16 Entry Point _____		
Mode	International transport document	Identification																		
I.18. Transport conditions Chilled <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Frozen <input type="checkbox"/> Ambient <input type="checkbox"/>			I.17. Accompanying documents <table style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Commercial document reference _____</td> <td style="width: 40%;">Date of issue _____</td> </tr> <tr> <td>Country _____</td> <td>Place of issue _____</td> </tr> </table>			Commercial document reference _____	Date of issue _____	Country _____	Place of issue _____											
Commercial document reference _____	Date of issue _____																			
Country _____	Place of issue _____																			
I.19. Container No / Seal No _____																				
I.20. Certified as Human consumption <input type="checkbox"/>																				
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Country _____ ISO Code _____ EU Exit Authority _____ BCP code _____ EU Entry Authority _____ BCP code _____			I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Country _____ ISO Code _____																	
I.23. Total number of packages _____		I.25. Total net weight _____		I.25. Total gross weight _____																
I.28. Description of consignment 1. 35 ALBUMINOIDAL SUBSTANCES; MODIFIED STARCHES; GLUES; ENZYMES 3504 Peptones and their derivatives; other protein substances and their derivatives, not elsewhere specified or included; hide powder, whether or not chromed 350400 Peptones and their derivatives; other protein substances and their derivatives, not elsewhere specified or included; hide powder, whether or not chromed																				
Commodity	Species	Date of manufacture	Manufacturing plant	Package count																
Net weight _____																				

II. Health information			
II.1.	Public health attestation		
	I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that the collagen described in this certificate was produced in accordance with the following requirements:		
II.1.1.	It has been produced from raw materials (either <input type="radio"/> bones, hides and skins of farmed ruminant animals, <input type="radio"/> pig skins and <input type="radio"/> bones, tendons and sinews, <input type="radio"/> poultry skin, <input type="radio"/> fish skin and bones) (2) which met the following requirements:		
	<input type="checkbox"/> (a)(1)	the raw materials are derived from animals which have been slaughtered in a slaughterhouse and have been found fit for human consumption following ante-mortem and post-mortem inspection;	
	<input type="checkbox"/> (b)	the raw materials originated from establishments under the supervision of the competent veterinary authorities.	
	<input type="checkbox"/> (c)	hides and skins used have not undergone any tanning process;	
	<input type="checkbox"/> and(2)		
	<input type="checkbox"/>	If from ruminant origin:	
	(2)either <input type="radio"/>	[(d) the collagen was prepared exclusively from hides and skins];	
	(2)or <input type="radio"/>	[(d) the raw materials derived from animals born, continuously reared and slaughtered in countries recognised by the OIE as of negligible BSE risk];	
	(2)or <input type="radio"/>	[(d) the raw materials are derived from animals which have not been slaughtered after stunning by means of compressed air or gas injected into the cranial cavity or a pithing process; such raw materials neither contained nor were contaminated by: tonsils or distal ileum of cattle of any age; brains, eyes, spinal cord and skull from cattle aged over 12 months and vertebral column(*)from cattle over 30 months of age.]	
II.1.2.	It has been manufactured:		
	<input type="checkbox"/> (a)	in an establishment under the supervision of the competent veterinary authorities and approved for the manufacture of collagen;	
	<input type="checkbox"/> (b)	by a process to ensure that the raw material is subjected to a treatment involving washing, pH adjustment using acid or alkali followed by one or more rinses, filtration and extrusion or by an approved equivalent process. The extrusion step may not be carried out when manufacturing low molecular collagen from raw materials of non-ruminant origin;	
	<input type="checkbox"/> (c)	after having been subjected to the process referred to in point(b), collagen underwent a drying process.	
II.1.3.	After the manufacture, the product was stored under appropriate hygiene conditions and the necessary measures were taken to avoid contamination.		
II.1.4.	The product meets the following microbiological limits:		

Part II: Certification	II. Health information			
		Micro organisms	Limits	
		Salmonella	Absence in 25g	
		a		
	II.1.5.	The packages were appropriately wrapped and labelled.		
	II.1.6.	The label bears the words "collagen fit for human consumption" and indicates the country and establishment of origin and the date of preparation.		
	II.1.7.	The container in which the product is dispatched complies with appropriate hygiene and sanitary requirements.		
	Notes			
	Part I:			
	·	Box reference I.11: Place of origin: Name, address and approval number of the establishment of dispatch.		
·	Box reference I.15: Flight number(aircraft)or name(ship). Separate information is to be provided in case of unloading and reloading.			
·	Box reference I.21: Identification of container/seal number: only where applicable.			
·	Box reference I.25: Treatment type: date of manufacture(dd/mm/yyyy).			
Part II:				
(1)	Point II.1.1(a)is not applicable when fish skin and bones are used as raw materials.			
(2)	Delete as appropriate.			
(*)	Vertebral column excluding the vertebrae of the tail, the spinous and transverse processes of the cervical, thoracic and lumbar vertebrae and the median sacral crest and wings of the sacrum, but including the dorsal root ganglia, of animals aged over 30 months.			
Certifying Officer				
Name (in capital letters)		Qualification and title		
Date of signature		Signature		
Stamp				

I. rész	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-kód			I.2. IMSOC hivatkozási szám Specimen not to be used for exports from EU																
				I.2.a. Local Reference																
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-kód			I.3. Központi illetékes hatóság																
				I.4. Local competent authority																
	I.7. Származási ország		ISO-kód	I.9. Country of destination		ISO-kód														
	I.8. Region of origin		Kód	I.10. Rendeltetési régió		Kód														
	I.11. Place of Dispatch Név Cím Jóváhagyási szám Ország ISO-kód			I.12. Rendeltetési hely Név Cím Jóváhagyási szám Ország ISO-kód																
I.13. Berakodás helye Név Cím Jóváhagyási szám Ország ISO-kód			I.14. Date and time of departure																	
I.15. Szállítóeszköz			I.16 Entry Point																	
<table border="1"> <tr> <td>Típus</td> <td>Okmány</td> <td>Azonosítás</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> <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 Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>																				
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Country EU Exit Authority EU Entry Authority			I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Country																	
ISO-kód BCP code BCP code			ISO-kód																	
I.23. Csomagok teljes száma		I.25. Nettó össztömeg		I.25. Bruttó össztömeg																
I.28. Description of consignment 1. 35 ALBUMINOID ANYAGOK; MÓDOSÍTOTT KEMÉNYÍTŐK; ENYVEK; ENZIMEK 3504 Peptonok és ezek származékai; máshol nem említett egyéb fehérjeanyag és származékai; nyersbőr pora krómtartalommal is 350400 Peptonok és ezek származékai; máshol nem említett egyéb fehérjeanyag és származékai; nyersbőr pora krómtartalommal is																				
Áru	Faj	Gyártás dátuma	Gyártóüzem	Csomagok darabszáma																
Nettó tömeg																				

II. Egészségügyi információk			
II.1.	<p>Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos tanúsítom, hogy az ebben a bizonyítványban leírt kollagént az alábbi követelményeknek megfelelően állították elő:</p>		
II.1.1.	<p>Olyan nyersanyagokból (◦ tenyésztett kérődző állatok csontjából, irhájából és bőréből, sertés bőréből és csontjából, ◦ inából és ◦ inszalagjából, ◦ baromfi bőréből, ◦ hal bőréből és csontjából) (2) készült, amelyek megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a) (1) a nyersanyagok olyan állatokból származnak, amelyeket vágóhídon vágtak le, és amelyeket a vágást megelőző és követő vizsgálat során emberi fogyasztásra alkalmasnak találtak; – b) a nyersanyagok az illetékes állat-egészségügyi hatóságok felügyelete alatt álló létesítményekből származnak. – c) a felhasznált irha és bőr nem esett át cserzőfolyamaton; <p><input type="checkbox"/> és (2)</p> <ul style="list-style-type: none"> – Ha kérődzőből származik: <ul style="list-style-type: none"> (2) vagy ◦ [d] a kollagén kizárólag irhából és bőrből készült] (2) vagy ◦ [d] az OIE szerint elhanyagolható BSE-előfordulást mutató országban született, folyamatosan ott nevelt és ott levágott állatokból származó nyersanyagok]; (2) vagy ◦ [(d) a nyersanyagok olyan állatokból származnak, amelyeket nem sűrített levegővel vagy koponyaüregbe fecskendezett gázzal történő kábítás után, illetve a gerincvelő megsértése útján vágtak le; az ilyen nyersanyagok nem tartalmazták a következőket, illetve nem voltak fertőzöttek a következők által: bármely korú szarvasmarha mandulája vagy csípőbelének disztális része; 12 hónaposnál idősebb szarvasmarha agya, szeme, gerincvelője és koponyája és a 30 hónaposnál idősebb szarvasmarha gerincoszlopa(*).] 		
II.1.2.	<p>Előállítás:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a) egy, az illetékes állat-egészségügyi hatóságok felügyelete alatt álló, kollagéngyártásra engedéllyel rendelkező létesítményben történt; – b) olyan eljárással történt, amely biztosítja, hogy a nyersanyag kezelése magában foglalja a mosást, a pH-érték sav vagy lúg felhasználásával végzett beállítását, amelyet egy vagy több öblítés követ, valamint a szűrést és az extrudálást, illetve egy ezzel egyenértékű, jóváhagyott eljárással. A kis molekulású kollagének nem kérődző állatoktól származó nyersanyagokból való előállításakor az extrudálás elhagyható; – c) a b) pontban említett eljárás után a kollagént szárítási folyamatnak vetették alá. 		
II.1.3.	<p>Az előállítás után a terméket higiéniai szempontból megfelelő körülmények között tárolták, és megtették a fertőzés elkerüléséhez szükséges intézkedéseket.</p>		
II.1.4.	<p>A termék az alábbi mikrobiológiai határértékeknek felel meg:</p>		

Part II: Certification

II. Egészségügyi információk			
<p>Mikroorga Határértékek nizmusok</p> <p>Salmonell 25 g-ban nem mutatható ki a</p>			
II.1.5.	A csomagokat megfelelően csomagolták be és címkézték fel.		
II.1.6.	A címkén szerepel az „emberi fogyasztásra alkalmas kollagén” felirat, a származási ország és létesítmény, valamint az előállítás időpontja.		
II.1.7.	A konténer, amelyben a terméket feladták, megfelel a vonatkozó higiéniai és egészségügyi követelményeknek.		
Megjegyzések			
I. rész:			
·	I.11. rovathivatkozás: Származási hely: A küldő létesítmény neve, címe és engedélyszáma.		
·	I.15. rovathivatkozás: Járatszám (repülő) vagy név (hajó). Kirakodás és újrarakodás esetén külön információt kell rendelkezésre bocsátani.		
·	I.21. rovathivatkozás: A konténer azonosítója/Plombaszám: Amennyiben indokolt.		
·	I.25. rovathivatkozás: Kezelés típusa: gyártás időpontja (év/hó/nap).		
II. rész :			
(1)	A II.1.1.a) pont nem alkalmazható abban az esetben, ha halbőrt és -csontot használnak fel nyersanyagként.		
(2)	A nem kívánt rész törlendő.		
(*)	A 30 hónaposnál idősebb állatok gerincoszlopa, kivéve a farokcsigolyákat, a nyaki, mellkasi és ágyéki csigolyák tövis- és harántnyúlványait, valamint a középső keresztcsonti taréjt és a keresztcsont szárnyait, de beleértve a gerincalapi idegdúcokat.		
Certifying Officer			
Name (in capital letters)		Qualification and title	
Aláírás dátuma		Aláírás	
Bélyegző			