



Model HTB
Veterinair gezondheidscertificaat



Voor de import van zuivelproducten afgeleid van melk van koeien, oeien, geiten en buffelkoeien, voor menselijke consumptie, uit derde landen of delen daarvan zoals aangegeven in kolom B deel 7 van bijlage VI in de Code voor Regels of overeenkomstig in kolom B, bijlage I van Verordening (EU) nr. 605/2010 naar de Republiek Noord-Macedonië

België				Veterinair certificaat				
voor de Republiek Noord-Macedonië								
Partie I : Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Verzender (Naam, Adres, Tel.)			I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a		
				I.3. Bevoegde centrale overheid				
				I.4. Bevoegde lokale overheid				
	I.5. Geadresseerde (Naam, Adres, Postcode, Tel.)			I.6.				
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
	BELGIË		BE				NOORD-MACEDONIË	MK
							I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong (Naam, Adres, Erkenningsnummer)			I.12.				
	I.13. Plaats van lading			I.14. Datum van vertrek				
	I.15. Vervoermiddelen			I.16. GIP van binnenkomst in Rep. Noord-Macedonië				
Vliegtuig <input type="checkbox"/>			Vaartuig <input type="checkbox"/>	Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>			Andere <input type="checkbox"/>					
Identificatie			I.17.					
Documentenreferenties :								
I.18. Beschrijving van de goederen			I.19. Code van de goederen (GS-code)					
			I.20. Hoeveelheid					
I.21. Temperatuur van de producten			Omgevings-temperatuur <input type="checkbox"/>	Gekoeld <input type="checkbox"/>	Bevroren <input type="checkbox"/>	I.22. Totaal aantal verpakkingen		
I.23. Identificatie container / zegelnr.			I.24. Aard van de verpakking					
I.25. Goederen gecertificeerd voor			Humane consumptie <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of binnenkomst in RNM <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen								
Productie-inrichting		Aantal verpakkingen		Diersoort (Wetenschappelijke naam)		Nettogewicht	Lotnummer	

Deel III : Certificatie	<p>II. Gezondheidsverklaring</p> <p>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid Ik, de ondergetekende officiële dierenarts, verklaar dat ik kennis heb genomen van de toepasselijke bepalingen van de voedselveiligheidswet en de diergezondheidswet en/of Richtlijn 2002/99/EG en Verordening (EG) nr. 853/2004 en verklaar dat het hierboven beschreven melkproduct:</p> <p>a) Verkregen is van dieren:</p> <p>(i) die door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd;</p> <p>(ii) die zich bevinden in een land of deel daarvan dat sinds ten minste 12 maanden vóór de datum van dit certificaat vrij is van mond-en-klauwzeer en runderpest en waar gedurende die periode geen vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer uitgevoerd is;</p> <p>(iii) die verblijven op bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest, en</p> <p>(iv) die worden onderworpen aan regelmatige veterinaire inspecties om ervoor te zorgen dat de veterinaire voorschriften beschreven in de Code voor Regels betreffende specifieke hygiënemaatregelen en de procedure voor officiële controle op melk en melkproducten en/of van het gelijkwaardige hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en van Richtlijn 2002/99/EG worden nageleefd;</p> <p>b) een pasteurisatiebehandeling heeft ondergaan, of is geproduceerd uit rauwe melk die een pasteurisatiebehandeling heeft ondergaan waarbij één warmtebehandeling wordt toegepast waarvan het thermische effect ten minste gelijkwaardig is aan dat van een pasteurisatieproces waarbij de temperatuur gedurende 15 seconden op ten minste 72 °C wordt gehouden en die, in voorkomend geval, volstaat om een negatieve reactie te veroorzaken op de alkalische fosfatetest die onmiddellijk na de warmtebehandeling wordt uitgevoerd.</p> <p>II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid Ik, de ondergetekende officiële dierenarts, verklaar dat ik kennis heb genomen van de toepasselijke bepalingen van de voedselveiligheidswet en/of gelijkwaardige verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004 en (EG) nr. 853/2004 en verklaar hierbij dat het hierboven beschreven melkproduct overeenkomstig deze bepalingen is geproduceerd, in het bijzonder dat :</p> <p>a) Het bereid werd uit rauwe melk:</p> <p>(i) die afkomstig is van bedrijven geregistreerd overeenkomstig de voedselveiligheidswet en/of een gelijkwaardige Verordening (EG) nr. 852/2004 en gecontroleerd overeenkomstig de Code voor Regels betreffende de voorwaarden voor procedures voor officiële controles op producten van dierlijke oorsprong bestemd voor humane consumptie en/of een gelijkwaardige bijlage IV bij Verordening (EG) nr. 854/2004;</p> <p>(ii) die werd geproduceerd, opgehaald, gekoeld, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig de hygiënevoorschriften van de Code voor Regels betreffende specifieke hygiënemaatregelen en procedures voor officiële controles op melk en melkproducten en/of in het gelijkwaardige hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>(iii) die voldoet aan de criteria voor het kiemgetal en het aantal somatische cellen en somatische cellen vastgesteld in de Code voor Regels betreffende specifieke hygiënemaatregelen en procedures voor officiële controles op melk en melkproducten en/of in het gelijkwaardige hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>(iv) die voldoet aan de garanties inzake de residustatus van rauwe melk, opgenomen in de plannen voor het toezicht op de opsporing van residuen of stoffen die zijn ingediend overeenkomstig de voedselveiligheidswet en/of Richtlijn 96/23/EG van de Raad, en met name artikel 29 daarvan;</p> <p>(v) die overeenkomstig de testen met betrekking tot residuen van antibacteriële geneesmiddelen, die door de exploitant van het levensmiddelenbedrijf zijn uitgevoerd overeenkomstig de voorschriften van de Code voor Regels betreffende veiligheids- en hygiënemaatregelen en procedures voor officiële controles op melk en melkproducten, en/of overeenkomstig bijlage III, sectie IX, hoofdstuk I, deel III, punt 4, Verordening (EG) nr. 853/2004, voldoet aan de maximumwaarden voor residuen van residuen van antibacteriële geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik in de lijst van voor diergeneeskundig gebruik goedgekeurde geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik en/of de overeenkomstige bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010</p> <p>(vi) die werd geproduceerd onder voorwaarden die de naleving garanderen van de maximumresidugehalten voor bestrijdingsmiddelen die zijn vastgesteld in de Code voor Regels betreffende algemene voorwaarden voor voedselveiligheid, en meer specifiek over de maximumgehalten aan bestrijdingsmiddelenresiduen in of op levensmiddelen en/of in gelijkwaardige Verordening (EG) nr. 396/2005 en van de maximumgehalten voor verontreinigingen die zijn vastgesteld in de Code voor Regels betreffende algemene voorwaarden voor voedselveiligheid wat betreft de maximumgehalten aan bepaalde contaminanten en/of gelijkwaardige Verordening (EG) nr. 1881/2006</p> <p>b) het afkomstig is van een inrichting die een HACCP -gebaseerd programma implementeert overeenkomstig de voedselveiligheidswet en/of Verordening (EG) nr. 852/2004;</p> <p>c) het verwerkt, opgeslagen, ingepakt, verpakt en vervoerd is overeenkomstig de desbetreffende hygiënevoorschriften vastgelegd in de voedselveiligheidswet en/of de gelijkwaardige bijlage II bij Verordening (EG) nr. 852/2004 en het gelijkwaardige hoofdstuk II van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>d) het voldoet aan de toepasselijke criteria van de Code voor Regels betreffende specifieke veiligheid en hygiënemaatregelen en procedures voor de officiële controles op melk en melkproducten en/of van het gelijkwaardige hoofdstuk II van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004, alsook aan de relevante criteria van de voedselveiligheidswet en/of de gelijkwaardige Verordening (EG) nr. 2073/2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;</p> <p>e) de garanties met betrekking tot levende dieren en producten op basis van levende dieren die zijn opgenomen in de residu-plannen die zijn ingediend overeenkomstig de voedselveiligheidswet en/of de gelijkwaardige Richtlijn 96/23/EG, en met name artikel 29.</p>	<p>II.a. Referentienummer certificaat</p> <p>II.b.</p>
	<p>Opmerkingen Dit certificaat is bestemd voor zuivelproducten voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom B van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor de invoer in de Republiek Noord-Macedonië.</p> <p>Deel I :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Vak I.7 : vul de naam en de ISO-code van het land of deel van het land in, zoals opgenomen in de desbetreffende nationale veterinaire wetgeving of in de gelijkwaardige bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010. - Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending - Vak I.15: registratienummer (wagons of containers en wegvoertuigen), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schepen). Bij vervoer in containers, in vak I.23 het totale aantal containers, het registratienummer en eventueel het volgnummer van de verzegelingen vermelden. In geval van lossen en opnieuw laden moet de afzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Republiek Macedonië in kennis stellen. - Vak I.19: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) onder de volgende rubrieken : 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 21.05; 22.02; 28.35; 35.01; 35.02 or 35.04. - Vak I.20: totaal brutogewicht en totaal nettogewicht vermelden. - Vak I.23: bij vervoer in containers of dozen, het totaal aantal, het registratienummer van de container en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. - Vak I.28 : Productie-inrichting: vermeld het erkenningsnummer van het (de) productiebedrijf(en), verzamelcentrum of normaliseringscentrum dat (die) voor uitvoer naar de Republiek Noord-Macedonië is (zijn) erkend. <p>Deel II : De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.</p> <p>Officiële dierenarts Naam (in hoofdletters) : Kwalificatie en titel : Datum : Handtekening : Stempel :</p>	
	<p>* Boek der Regelgeving inzake de methode en procedure voor invoer en doorvoer, lijsten van derde landen waaruit invoer is toegestaan, de vorm en inhoud van het veterinaire gezondheidscertificaat of andere documentatie die de zending levende dieren, aquacultuurproducten en producten van dierlijke oorsprong vergezelt, alsmede de methode en procedure voor het uitvoeren van controles en verificaties tijdens de invoer of doorvoer van een zending levende dieren, aquacultuurproducten en producten van dierlijke oorsprong (Staatsblad van de Republiek Noord-Macedonië nr. 53/2010, zoals laatstelijk gewijzigd).</p>	