



Veterinair gezondheidscertificaat



Voor de invoer in de Republiek Noord-Macedonië van voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten

België				Veterinair certificaat			
voor de Republiek Noord-Macedonië							
Deel 1 : Informatie betreffende de aangeboden zending	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	I.10.
	BELGIË	BE			NOORD-MACEDONIË	MK	
	I.11. Plaats van oorsprong (Naam, Adres, Erkenningsnummer)				I.12.		
	I.13. Plaats van lading				I.14. Datum van vertrek		
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>				I.16. GIP van binnenkomst in de Rep. Noord-Macedonië		
	Identificatie				I.17.		
Referentiedocumenten :							
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		Aard van de goederen		Nettogewicht	Lotnummer

<p>II. Gezondheidsverklaring</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat:</p> <p>II.1. Hij/ zij op de hoogte is van de toepasselijke bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004 en (EG) nr. 853/2004, met name artikel 6, lid 1, onder b), betreffende de oorsprong van de producten van dierlijke oorsprong die worden gebruikt voor de vervaardiging van de hierboven beschreven samengestelde producten, en ik verklaar dat de genoemde samengestelde producten zijn vervaardigd overeenkomstig deze voorschriften, en met name dat zij afkomstig zijn van een inrichting (inrichtingen) die een programma toepast (toepassen) dat gebaseerd is (zijn) op de HACCP-beginselen, in overeenstemming met de wet op de voedselveiligheid en/of de overeenkomstige Verordening (EG) nr. 852/2004.</p> <p>II.2. De hierboven beschreven samengestelde producten bevatten :</p> <p>II.2.A Vleesproducten of behandelde magen, blazen en darmen ⁽²⁾, in welke hoeveelheid dan ook, die voldoen aan de veterinairerechtelijke voorschriften van de nationale wetgeving en/of gelijkwaardige Beschikking 2007/777/EG van de Commissie en die de volgende vleesbestanddelen bevatten, die aan de onderstaande criteria voldoen:</p>	<p>II.a. Referentienummer certificaat</p> <p>II.b.</p>																
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 25%;">Soort (A)</th> <th style="width: 25%;">Behandeling (B)</th> <th style="width: 25%;">Oorsprong (C)</th> <th style="width: 25%;">Erkende inrichting (D)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>(A)</td> <td>Vermeld de diersoortcode waarvan het vlees van het vleesproduct of de behandelde magen, blazen en darmen is afgeleid, waarbij BOV = als landbouwhuisdier gehouden runderen (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis en hybriden daarvan); OVI = als landbouwhuisdier gehouden schapen (Ovis aries) en geiten (Capra hircus); EQI = als landbouwhuisdier gehouden paardachtigen (Equus caballus, Equus asinus en hun hybriden), POR = als landbouwhuisdier gehouden varkens (Sus scrofa); RM = als landbouwhuisdier gehouden konijnen, PFG = als landbouwhuisdier gehouden pluimvee en gekweekt vederwild, RUF = gekweekte niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van suidae en eenhoevigen), RUW = wilde niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van suidae en eenhoevigen), SUW = wilde niet als landbouwhuisdier gehouden suidae, EQW = wilde niet als landbouwhuisdier gehouden eenhoevigen, WL = wilde lagomorfen, WGB = vrij vederwild.</td> <td>(B)</td> <td>Vermeld A, B, C, D, E of F voor de vereiste behandeling zoals gespecificeerd en gedefinieerd in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of de gelijkwaardige delen 2, 3 en 4 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG;</td> </tr> <tr> <td>(C)</td> <td>Vermeld de ISO-code van het land van oorsprong van het vleesproduct of de behandelde magen, blazen en darmen, als vastgesteld in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of in het gelijkwaardige deel 2 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG, en in geval van regionalisatie voor relevante vleesbestanddelen, het gebied als vastgesteld in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of in het gelijkwaardige deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG. Het land van oorsprong van de vleesproducten moet een van de volgende landen zijn: - Hetzelfde als het land van uitvoer, vermeld in vak I.7; - Een lidstaat van de Europese Unie; - Een derde land of een deel van een derde land dat gemachtigd is om naar de Republiek Noord-Macedonië vleesproducten uit te voeren die de in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of in de overeenkomstige bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG bedoelde behandeling A hebben ondergaan, op voorwaarde dat het derde land waar het product is vervaardigd, ook vleesproducten die deze behandeling hebben ondergaan, naar de Republiek Macedonië mag uitvoeren;</td> <td>(D)</td> <td>Vermeld het EU-erkenningsnummer of een gelijkwaardig RNM-erkenningsnummer van de inrichtingen van oorsprong van de vleesproducten, magen, blazen en behandelde darmen in het samengestelde product;</td> </tr> <tr> <td>(E)</td> <td>Indien zij materiaal van runderen, schapen of geiten bevatten, gelden voor vers vlees en/of verse darmen die worden gebruikt voor de bereiding van verwerkte vleesproducten en/of darmen de volgende voorwaarden, afhankelijk van de BSE-risicocategorie waartoe het land van oorsprong behoort: (E1) Met betrekking tot de invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico is opgenomen: (1) dieren waarvan producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, hebben een antemortem- en een postmortemkeuring ondergaan; (2) producten afgeleid van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal en zijn niet afkomstig van gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van bovine spongiforme encephalopathieën en/of gelijkwaardig punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 (11); (3) producten van runderen, schapen en geiten die geen separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten bevatten en niet afkomstig zijn van separatorvlees dat is verkregen van beenderen van runderen, schapen of geiten, tenzij de runderen, schapen en geiten waarvan de producten zijn afgeleid, ononderbroken zijn gehouden en geslacht in een land of gebied dat op grond van de nationale veterinaire wetgeving en/of een gelijkwaardige beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied dat een verwaarloosbaar BSE-risico oplevert en waarin zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; (4) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn niet geslacht, na bedwelming, door middel van een gasinjectie in de schedelholte of gedood volgens dezelfde methode of geslacht, na bedwelming, door beschadiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig in de schedelholte ingebracht instrument, tenzij deze dieren zijn geboren, permanent zijn opgefokt en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG als een verwaarloosbaar BSE-risico is ingedeeld; (5) indien de dieren waarvan de producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, afkomstig zijn uit een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een onbepaald BSE-risico, zijn deze dieren niet met vleesbeendermeel of kanen gevoederd, als omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), en de producten zijn op zodanige wijze verkregen en gehanteerd dat zij geen zenuw- of lymfatisch weefsel bevatten dat het tijdens het uitbeenproces zichtbaar wordt en dat het niet verontreinigd is. (E2) Voor invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als gecontroleerd BSE-risico is opgenomen, geldt het volgende: (1) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn vóór en na het slachten gekeurd en zijn niet gedood na bedwelming door het weefsel van het centrale zenuwstelsel te beschadigen met een lang en staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument, of door injectie van gas in de schedelholte; (2) producten van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van transmissieerbare spongiforme encephalopathieën en/of het equivalent van punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001, noch separatorvlees dat is verkregen van de beenderen van runderen, schapen of geiten en zijn niet daarvan afgeleid; (3) Als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, is voor de invoer van behandelde darmen aan de volgende voorwaarden voldaan: (a) Het land of gebied was overeenkomstig de nationale wetgeving en/of gelijkwaardige Beschikking 2007/453/EG ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico ;</td> <td>(E)</td> <td>Indien zij materiaal van runderen, schapen of geiten bevatten, gelden voor vers vlees en/of verse darmen die worden gebruikt voor de bereiding van verwerkte vleesproducten en/of darmen de volgende voorwaarden, afhankelijk van de BSE-risicocategorie waartoe het land van oorsprong behoort: (E1) Met betrekking tot de invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico is opgenomen: (1) dieren waarvan producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, hebben een antemortem- en een postmortemkeuring ondergaan; (2) producten afgeleid van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal en zijn niet afkomstig van gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van bovine spongiforme encephalopathieën en/of gelijkwaardig punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 (11); (3) producten van runderen, schapen en geiten die geen separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten bevatten en niet afkomstig zijn van separatorvlees dat is verkregen van beenderen van runderen, schapen of geiten, tenzij de runderen, schapen en geiten waarvan de producten zijn afgeleid, ononderbroken zijn gehouden en geslacht in een land of gebied dat op grond van de nationale veterinaire wetgeving en/of een gelijkwaardige beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied dat een verwaarloosbaar BSE-risico oplevert en waarin zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; (4) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn niet geslacht, na bedwelming, door middel van een gasinjectie in de schedelholte of gedood volgens dezelfde methode of geslacht, na bedwelming, door beschadiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig in de schedelholte ingebracht instrument, tenzij deze dieren zijn geboren, permanent zijn opgefokt en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG als een verwaarloosbaar BSE-risico is ingedeeld; (5) indien de dieren waarvan de producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, afkomstig zijn uit een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een onbepaald BSE-risico, zijn deze dieren niet met vleesbeendermeel of kanen gevoederd, als omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), en de producten zijn op zodanige wijze verkregen en gehanteerd dat zij geen zenuw- of lymfatisch weefsel bevatten dat het tijdens het uitbeenproces zichtbaar wordt en dat het niet verontreinigd is. (E2) Voor invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als gecontroleerd BSE-risico is opgenomen, geldt het volgende: (1) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn vóór en na het slachten gekeurd en zijn niet gedood na bedwelming door het weefsel van het centrale zenuwstelsel te beschadigen met een lang en staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument, of door injectie van gas in de schedelholte; (2) producten van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van transmissieerbare spongiforme encephalopathieën en/of het equivalent van punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001, noch separatorvlees dat is verkregen van de beenderen van runderen, schapen of geiten en zijn niet daarvan afgeleid; (3) Als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, is voor de invoer van behandelde darmen aan de volgende voorwaarden voldaan: (a) Het land of gebied was overeenkomstig de nationale wetgeving en/of gelijkwaardige Beschikking 2007/453/EG ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico ;</td> </tr> </tbody> </table>		Soort (A)	Behandeling (B)	Oorsprong (C)	Erkende inrichting (D)	(A)	Vermeld de diersoortcode waarvan het vlees van het vleesproduct of de behandelde magen, blazen en darmen is afgeleid, waarbij BOV = als landbouwhuisdier gehouden runderen (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis en hybriden daarvan); OVI = als landbouwhuisdier gehouden schapen (Ovis aries) en geiten (Capra hircus); EQI = als landbouwhuisdier gehouden paardachtigen (Equus caballus, Equus asinus en hun hybriden), POR = als landbouwhuisdier gehouden varkens (Sus scrofa); RM = als landbouwhuisdier gehouden konijnen, PFG = als landbouwhuisdier gehouden pluimvee en gekweekt vederwild, RUF = gekweekte niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van suidae en eenhoevigen), RUW = wilde niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van suidae en eenhoevigen), SUW = wilde niet als landbouwhuisdier gehouden suidae, EQW = wilde niet als landbouwhuisdier gehouden eenhoevigen, WL = wilde lagomorfen, WGB = vrij vederwild.	(B)	Vermeld A, B, C, D, E of F voor de vereiste behandeling zoals gespecificeerd en gedefinieerd in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of de gelijkwaardige delen 2, 3 en 4 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG;	(C)	Vermeld de ISO-code van het land van oorsprong van het vleesproduct of de behandelde magen, blazen en darmen, als vastgesteld in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of in het gelijkwaardige deel 2 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG, en in geval van regionalisatie voor relevante vleesbestanddelen, het gebied als vastgesteld in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of in het gelijkwaardige deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG. Het land van oorsprong van de vleesproducten moet een van de volgende landen zijn: - Hetzelfde als het land van uitvoer, vermeld in vak I.7; - Een lidstaat van de Europese Unie; - Een derde land of een deel van een derde land dat gemachtigd is om naar de Republiek Noord-Macedonië vleesproducten uit te voeren die de in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of in de overeenkomstige bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG bedoelde behandeling A hebben ondergaan, op voorwaarde dat het derde land waar het product is vervaardigd, ook vleesproducten die deze behandeling hebben ondergaan, naar de Republiek Macedonië mag uitvoeren;	(D)	Vermeld het EU-erkenningsnummer of een gelijkwaardig RNM-erkenningsnummer van de inrichtingen van oorsprong van de vleesproducten, magen, blazen en behandelde darmen in het samengestelde product;	(E)	Indien zij materiaal van runderen, schapen of geiten bevatten, gelden voor vers vlees en/of verse darmen die worden gebruikt voor de bereiding van verwerkte vleesproducten en/of darmen de volgende voorwaarden, afhankelijk van de BSE-risicocategorie waartoe het land van oorsprong behoort: (E1) Met betrekking tot de invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico is opgenomen: (1) dieren waarvan producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, hebben een antemortem- en een postmortemkeuring ondergaan; (2) producten afgeleid van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal en zijn niet afkomstig van gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van bovine spongiforme encephalopathieën en/of gelijkwaardig punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 (11); (3) producten van runderen, schapen en geiten die geen separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten bevatten en niet afkomstig zijn van separatorvlees dat is verkregen van beenderen van runderen, schapen of geiten, tenzij de runderen, schapen en geiten waarvan de producten zijn afgeleid, ononderbroken zijn gehouden en geslacht in een land of gebied dat op grond van de nationale veterinaire wetgeving en/of een gelijkwaardige beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied dat een verwaarloosbaar BSE-risico oplevert en waarin zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; (4) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn niet geslacht, na bedwelming, door middel van een gasinjectie in de schedelholte of gedood volgens dezelfde methode of geslacht, na bedwelming, door beschadiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig in de schedelholte ingebracht instrument, tenzij deze dieren zijn geboren, permanent zijn opgefokt en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG als een verwaarloosbaar BSE-risico is ingedeeld; (5) indien de dieren waarvan de producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, afkomstig zijn uit een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een onbepaald BSE-risico, zijn deze dieren niet met vleesbeendermeel of kanen gevoederd, als omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), en de producten zijn op zodanige wijze verkregen en gehanteerd dat zij geen zenuw- of lymfatisch weefsel bevatten dat het tijdens het uitbeenproces zichtbaar wordt en dat het niet verontreinigd is. (E2) Voor invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als gecontroleerd BSE-risico is opgenomen, geldt het volgende: (1) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn vóór en na het slachten gekeurd en zijn niet gedood na bedwelming door het weefsel van het centrale zenuwstelsel te beschadigen met een lang en staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument, of door injectie van gas in de schedelholte; (2) producten van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van transmissieerbare spongiforme encephalopathieën en/of het equivalent van punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001, noch separatorvlees dat is verkregen van de beenderen van runderen, schapen of geiten en zijn niet daarvan afgeleid; (3) Als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, is voor de invoer van behandelde darmen aan de volgende voorwaarden voldaan: (a) Het land of gebied was overeenkomstig de nationale wetgeving en/of gelijkwaardige Beschikking 2007/453/EG ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico ;	(E)	Indien zij materiaal van runderen, schapen of geiten bevatten, gelden voor vers vlees en/of verse darmen die worden gebruikt voor de bereiding van verwerkte vleesproducten en/of darmen de volgende voorwaarden, afhankelijk van de BSE-risicocategorie waartoe het land van oorsprong behoort: (E1) Met betrekking tot de invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico is opgenomen: (1) dieren waarvan producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, hebben een antemortem- en een postmortemkeuring ondergaan; (2) producten afgeleid van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal en zijn niet afkomstig van gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van bovine spongiforme encephalopathieën en/of gelijkwaardig punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 (11); (3) producten van runderen, schapen en geiten die geen separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten bevatten en niet afkomstig zijn van separatorvlees dat is verkregen van beenderen van runderen, schapen of geiten, tenzij de runderen, schapen en geiten waarvan de producten zijn afgeleid, ononderbroken zijn gehouden en geslacht in een land of gebied dat op grond van de nationale veterinaire wetgeving en/of een gelijkwaardige beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied dat een verwaarloosbaar BSE-risico oplevert en waarin zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; (4) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn niet geslacht, na bedwelming, door middel van een gasinjectie in de schedelholte of gedood volgens dezelfde methode of geslacht, na bedwelming, door beschadiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig in de schedelholte ingebracht instrument, tenzij deze dieren zijn geboren, permanent zijn opgefokt en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG als een verwaarloosbaar BSE-risico is ingedeeld; (5) indien de dieren waarvan de producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, afkomstig zijn uit een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een onbepaald BSE-risico, zijn deze dieren niet met vleesbeendermeel of kanen gevoederd, als omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), en de producten zijn op zodanige wijze verkregen en gehanteerd dat zij geen zenuw- of lymfatisch weefsel bevatten dat het tijdens het uitbeenproces zichtbaar wordt en dat het niet verontreinigd is. (E2) Voor invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als gecontroleerd BSE-risico is opgenomen, geldt het volgende: (1) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn vóór en na het slachten gekeurd en zijn niet gedood na bedwelming door het weefsel van het centrale zenuwstelsel te beschadigen met een lang en staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument, of door injectie van gas in de schedelholte; (2) producten van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van transmissieerbare spongiforme encephalopathieën en/of het equivalent van punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001, noch separatorvlees dat is verkregen van de beenderen van runderen, schapen of geiten en zijn niet daarvan afgeleid; (3) Als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, is voor de invoer van behandelde darmen aan de volgende voorwaarden voldaan: (a) Het land of gebied was overeenkomstig de nationale wetgeving en/of gelijkwaardige Beschikking 2007/453/EG ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico ;
Soort (A)	Behandeling (B)	Oorsprong (C)	Erkende inrichting (D)														
(A)	Vermeld de diersoortcode waarvan het vlees van het vleesproduct of de behandelde magen, blazen en darmen is afgeleid, waarbij BOV = als landbouwhuisdier gehouden runderen (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis en hybriden daarvan); OVI = als landbouwhuisdier gehouden schapen (Ovis aries) en geiten (Capra hircus); EQI = als landbouwhuisdier gehouden paardachtigen (Equus caballus, Equus asinus en hun hybriden), POR = als landbouwhuisdier gehouden varkens (Sus scrofa); RM = als landbouwhuisdier gehouden konijnen, PFG = als landbouwhuisdier gehouden pluimvee en gekweekt vederwild, RUF = gekweekte niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van suidae en eenhoevigen), RUW = wilde niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van suidae en eenhoevigen), SUW = wilde niet als landbouwhuisdier gehouden suidae, EQW = wilde niet als landbouwhuisdier gehouden eenhoevigen, WL = wilde lagomorfen, WGB = vrij vederwild.	(B)	Vermeld A, B, C, D, E of F voor de vereiste behandeling zoals gespecificeerd en gedefinieerd in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of de gelijkwaardige delen 2, 3 en 4 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG;														
(C)	Vermeld de ISO-code van het land van oorsprong van het vleesproduct of de behandelde magen, blazen en darmen, als vastgesteld in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of in het gelijkwaardige deel 2 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG, en in geval van regionalisatie voor relevante vleesbestanddelen, het gebied als vastgesteld in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of in het gelijkwaardige deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG. Het land van oorsprong van de vleesproducten moet een van de volgende landen zijn: - Hetzelfde als het land van uitvoer, vermeld in vak I.7; - Een lidstaat van de Europese Unie; - Een derde land of een deel van een derde land dat gemachtigd is om naar de Republiek Noord-Macedonië vleesproducten uit te voeren die de in de veterinaire wetgeving van de Republiek Noord-Macedonië en/of in de overeenkomstige bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG bedoelde behandeling A hebben ondergaan, op voorwaarde dat het derde land waar het product is vervaardigd, ook vleesproducten die deze behandeling hebben ondergaan, naar de Republiek Macedonië mag uitvoeren;	(D)	Vermeld het EU-erkenningsnummer of een gelijkwaardig RNM-erkenningsnummer van de inrichtingen van oorsprong van de vleesproducten, magen, blazen en behandelde darmen in het samengestelde product;														
(E)	Indien zij materiaal van runderen, schapen of geiten bevatten, gelden voor vers vlees en/of verse darmen die worden gebruikt voor de bereiding van verwerkte vleesproducten en/of darmen de volgende voorwaarden, afhankelijk van de BSE-risicocategorie waartoe het land van oorsprong behoort: (E1) Met betrekking tot de invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico is opgenomen: (1) dieren waarvan producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, hebben een antemortem- en een postmortemkeuring ondergaan; (2) producten afgeleid van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal en zijn niet afkomstig van gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van bovine spongiforme encephalopathieën en/of gelijkwaardig punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 (11); (3) producten van runderen, schapen en geiten die geen separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten bevatten en niet afkomstig zijn van separatorvlees dat is verkregen van beenderen van runderen, schapen of geiten, tenzij de runderen, schapen en geiten waarvan de producten zijn afgeleid, ononderbroken zijn gehouden en geslacht in een land of gebied dat op grond van de nationale veterinaire wetgeving en/of een gelijkwaardige beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied dat een verwaarloosbaar BSE-risico oplevert en waarin zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; (4) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn niet geslacht, na bedwelming, door middel van een gasinjectie in de schedelholte of gedood volgens dezelfde methode of geslacht, na bedwelming, door beschadiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig in de schedelholte ingebracht instrument, tenzij deze dieren zijn geboren, permanent zijn opgefokt en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG als een verwaarloosbaar BSE-risico is ingedeeld; (5) indien de dieren waarvan de producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, afkomstig zijn uit een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een onbepaald BSE-risico, zijn deze dieren niet met vleesbeendermeel of kanen gevoederd, als omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), en de producten zijn op zodanige wijze verkregen en gehanteerd dat zij geen zenuw- of lymfatisch weefsel bevatten dat het tijdens het uitbeenproces zichtbaar wordt en dat het niet verontreinigd is. (E2) Voor invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als gecontroleerd BSE-risico is opgenomen, geldt het volgende: (1) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn vóór en na het slachten gekeurd en zijn niet gedood na bedwelming door het weefsel van het centrale zenuwstelsel te beschadigen met een lang en staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument, of door injectie van gas in de schedelholte; (2) producten van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van transmissieerbare spongiforme encephalopathieën en/of het equivalent van punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001, noch separatorvlees dat is verkregen van de beenderen van runderen, schapen of geiten en zijn niet daarvan afgeleid; (3) Als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, is voor de invoer van behandelde darmen aan de volgende voorwaarden voldaan: (a) Het land of gebied was overeenkomstig de nationale wetgeving en/of gelijkwaardige Beschikking 2007/453/EG ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico ;	(E)	Indien zij materiaal van runderen, schapen of geiten bevatten, gelden voor vers vlees en/of verse darmen die worden gebruikt voor de bereiding van verwerkte vleesproducten en/of darmen de volgende voorwaarden, afhankelijk van de BSE-risicocategorie waartoe het land van oorsprong behoort: (E1) Met betrekking tot de invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico is opgenomen: (1) dieren waarvan producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, hebben een antemortem- en een postmortemkeuring ondergaan; (2) producten afgeleid van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal en zijn niet afkomstig van gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van bovine spongiforme encephalopathieën en/of gelijkwaardig punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 (11); (3) producten van runderen, schapen en geiten die geen separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten bevatten en niet afkomstig zijn van separatorvlees dat is verkregen van beenderen van runderen, schapen of geiten, tenzij de runderen, schapen en geiten waarvan de producten zijn afgeleid, ononderbroken zijn gehouden en geslacht in een land of gebied dat op grond van de nationale veterinaire wetgeving en/of een gelijkwaardige beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied dat een verwaarloosbaar BSE-risico oplevert en waarin zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; (4) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn niet geslacht, na bedwelming, door middel van een gasinjectie in de schedelholte of gedood volgens dezelfde methode of geslacht, na bedwelming, door beschadiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig in de schedelholte ingebracht instrument, tenzij deze dieren zijn geboren, permanent zijn opgefokt en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG als een verwaarloosbaar BSE-risico is ingedeeld; (5) indien de dieren waarvan de producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn, afkomstig zijn uit een land of gebied dat overeenkomstig de nationale veterinaire wetgeving en/of Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een onbepaald BSE-risico, zijn deze dieren niet met vleesbeendermeel of kanen gevoederd, als omschreven in de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), en de producten zijn op zodanige wijze verkregen en gehanteerd dat zij geen zenuw- of lymfatisch weefsel bevatten dat het tijdens het uitbeenproces zichtbaar wordt en dat het niet verontreinigd is. (E2) Voor invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd, als gecontroleerd BSE-risico is opgenomen, geldt het volgende: (1) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn vóór en na het slachten gekeurd en zijn niet gedood na bedwelming door het weefsel van het centrale zenuwstelsel te beschadigen met een lang en staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument, of door injectie van gas in de schedelholte; (2) producten van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van transmissieerbare spongiforme encephalopathieën en/of het equivalent van punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001, noch separatorvlees dat is verkregen van de beenderen van runderen, schapen of geiten en zijn niet daarvan afgeleid; (3) Als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, is voor de invoer van behandelde darmen aan de volgende voorwaarden voldaan: (a) Het land of gebied was overeenkomstig de nationale wetgeving en/of gelijkwaardige Beschikking 2007/453/EG ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico ;														

Deel II : Certificatie

		(b) De dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in het land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico en zijn bij een antemortem- en postmortemkeuring geschikt bevonden;
		(c) ⁽¹⁾ Als de darmen van oorsprong zijn uit een land of gebied waar zich inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan:
		(i) Zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoeren aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers wordt toegepast, of
		(ii) Bevatten de producten van runderen, schapen en geiten geen gespecificeerd risicomateriaal en zijn niet afkomstig van gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels inzake maatregelen voor de bestrijding en uitroeiing van overdraagbare spongiforme encefalopathieën en/of het equivalent van punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001.
(E3)		Voor invoer uit een land of gebied dat in de nationale veterinaire wetgeving en/of de overeenkomstige bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, als gewijzigd, als land of gebied met een onbepaald BSE-risico is opgenomen:
(1)		(1) Aan de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn geen vleesbeendermeel of kanen afkomstig van herkauwers zoals omschreven in gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid, vervoerd en de dieren zijn bij een antemortem - en een postmortemkeuring geschikt bevonden;
		(2) dieren waarvan producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn niet geslacht, na bedwelming, door het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang en staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument te doorsnijden, of door injectie van een gas in de schedelholte;
		(3) de producten afkomstig van runderen, schapen en geiten zijn niet afgeleid van of bevatten geen:
(1)(3)		(a) gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels betreffende maatregelen voor de controle en eradicatie van transmissiebele spongiforme encefalopathieën en/of in punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001;
		(b) zenuw- en lymfweefsel dat bij het ontbenen is vrijgelegd;
		(c) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten;
(1)(4)		(4) Als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, is voor de invoer van behandelde darmen aan de volgende voorwaarden voldaan:
		(a) het land of gebied is overeenkomstig de nationale wetgeving en/of de gelijkwaardige Verordening 2007/453/EG van de Commissie ingedeeld als land of gebied met een onbepaald BSE-risico;
		(b) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten afkomstig zijn, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in het land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico en zijn onderworpen aan een antemortem- en een postmortemkeuring;
		(c) ⁽¹⁾ Als de darmen van oorsprong zijn uit een land of gebied waar zich inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan:
		(i) zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoeren aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers wordt toegepast, of
		(ii) bevatten de van runderen, schapen en geiten afgeleide producten geen gespecificeerd risicomateriaal en zijn niet afkomstig van gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in de Code voor Regels inzake maatregelen voor de bestrijding en uitroeiing van overdraagbare spongiforme encefalopathieën en/of het equivalent van punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001.
En/of ⁽¹⁾	II.2.B	Verwerkte zuivelproducten⁽⁶⁾ die minstens de helft van het samengesteld product uitmaken of zuivelproducten die in welke hoeveelheid dan ook niet bij kamertemperatuur te houden zijn:
	(a)	Zijn geproduceerd in het land..... in de inrichting..... (erkenningsnummer van de inrichtingen van oorsprong van de zuivelproducten die het samengestelde product bevat, als toegelaten op het tijdstip van de productie voor de uitvoer van de zuivelproducten naar de EU). Het land van oorsprong van de zuivelproducten moet een van de volgende zijn:
		- Hetzelfde als het land van uitvoer in vak I.7;
		- een lidstaat van de Europese Unie;
		- een derde land dat melk en melkproducten in kolom A of B in de nationale wetgeving en/of in de overeenkomstige bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 naar de Europese Unie of de Republiek Noord-Macedonië mag uitvoeren, op voorwaarde dat het derde land waar het samengestelde product is vervaardigd, ook melk en zuivelproducten naar de Europese Unie of de Republiek Noord-Macedonië onder dezelfde voorwaarden mag uitvoeren.
		Het in vak I.7 vermelde land van oorsprong moet zijn opgenomen in de nationale wetgeving en/of in de overeenkomstige bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 en de toegepaste behandeling moet in overeenstemming zijn met de behandeling die in de lijst voor dat land is vastgesteld;
	(b)	Zijn geproduceerd met melk die verkregen is van dieren die:
		(i) Door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd;
		(ii) verblijven op bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest;
		(iii) onderworpen zijn aan regelmatige veterinaire inspecties om de naleving van de veterinairerechtelijke voorschriften van de Code voor Regels betreffende specifieke voorwaarden voor voedsel van dierlijke oorsprong en de voedselveiligheidswet en/of het gelijkwaardige hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en van Richtlijn 2002/99/EG te waarborgen;
	(c)	Zuivelproducten zijn die gemaakt zijn uit rauwe melk, verkregen van:
		hetzij koeien, ooien, geiten of buffels en die vóór de invoer in de Europese Unie een van de volgende behandelingen hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een van de volgende behandelingen heeft ondergaan:
		hetzij ⁽¹⁾ een pasteurisatiebehandeling die bestaat uit één enkele warmtebehandeling waarvan het thermische effect ten minste gelijkwaardig is aan dat van een pasteurisatieproces waarbij gedurende 15 seconden een temperatuur van ten minste 72°C wordt gehandhaafd en die, in voorkomend geval, volstaat om een negatieve reactie te veroorzaken op de alkalische-fosfatetest die onmiddellijk na de warmtebehandeling wordt uitgevoerd;
		hetzij ⁽¹⁾ een sterilisatie met een F ₀ -waarde van ten minste 3 ;
		hetzij ⁽¹⁾ ultrahoge temperatuur (UHT) behandeling bij een temperatuur van ten minste 135°C gedurende voldoende lange tijd;
		hetzij ⁽¹⁾ voor melk met een pH-waarde onder 7,0, een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (HTST) gedurende 15 seconden bij 72°C of een equivalente pasteurisatiebehandeling die, in voorkomend geval, een negatieve reactie op de alkalische-fosfatetest garandeert;
		hetzij ⁽¹⁾ voor melk met een pH van 7,0 of hoger, een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (HTST) gedurende 15 seconden bij 72°C of een equivalente pasteurisatiebehandeling die tweemaal wordt toegepast om ervoor te zorgen dat de alkalische-fosfatetest zo nodig negatief wordt beantwoord, onmiddellijk gevolgd door:
		hetzij ⁽¹⁾ een verlaging van de pH-waarde tot onder 6 gedurende één uur;
		hetzij ⁽¹⁾ Extra verhitting tot ten minste 72°C, gecombineerd met een droogproces ;
		hetzij Andere dieren dan koeien, ooien, geiten of buffels en die vóór invoer in de Europese Unie een van de volgende behandelingen hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een van de volgende behandelingen heeft ondergaan:
		hetzij ⁽¹⁾ een sterilisatieproces om een F ₀ -waarde gelijk aan of groter dan drie te bereiken;
		hetzij ⁽¹⁾ Een ultrahoge temperatuur (UHT) behandeling bij een temperatuur van ten minste 135°C gedurende een passende periode;
	(d)	Zijn geproduceerd op..... of tussen.....en..... ⁽⁷⁾ .
En/of ⁽¹⁾	II.2.C.	Verwerkte visserijproducten die afkomstig zijn van de erkende inrichting nr. ⁽⁸⁾..... gelegen in het land ⁽⁹⁾

En/of ⁽¹⁾	II.2.D. Verwerkte eiprodukten die afkomstig zijn van het erkende land ^(*) En die :
	zijn geproduceerd met eieren die afkomstig zijn van een inrichting die voldoet aan de voorschriften van de Code voor Regels betreffende specifieke voorwaarden voor voedsel van dierlijke oorsprong en/of het gelijkwaardige deel X van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 of de gelijkwaardige veterinaire wetgeving in de Republiek Noord-Macedonië, en die op de datum van afgifte van het certificaat vrij is van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in de nationale veterinaire wetgeving en/of de gelijkwaardige Verordening (EG) nr. 798/2008, en
hetzij ⁽¹⁾	II.2.D.1. binnen een straal van 10 km, waaronder [zo nodig met inbegrip van het grondgebied van een buurland] zich in de laatste 30 dagen geen uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of de ziekte van Newcastle hebben voorgedaan;
hetzij ⁽¹⁾	II.2.D.2. De eiprodukten zijn als volgt verwerkt:
	hetzij ⁽¹⁾ het vloeibare eiwit is :
	hetzij ⁽¹⁾ aan 55,6°C gedurende 870 seconden behandeld ;
	hetzij ⁽¹⁾ aan 56,7°C gedurende 232 seconden behandeld ;
	hetzij ⁽¹⁾ De dooier met een gehalte van toegevoegd zout van 10% is gedurende 138 seconden bij 62.2°C behandeld;
	hetzij ⁽¹⁾ Gedroogd eiwit is :
	hetzij ⁽¹⁾ Gedurende 20 uur bij 67°C behandeld;
	hetzij ⁽¹⁾ Gedurende 513 uur bij 54.5°C behandeld;
	hetzij ⁽¹⁾ Hele eieren zijn :
	hetzij ⁽¹⁾ Ten minste gedurende 188 seconden bij 60°C behandeld ;
	hetzij ⁽¹⁾ Volledig gekookt ;
	hetzij ⁽¹⁾ Heeleimengsels zijn tenminste als volgt behandeld :
	hetzij ⁽¹⁾ Gedurende 188 seconden bij 60°C ;
	hetzij ⁽¹⁾ Gedurende 94 seconden bij 61.1°C.
Opmerkingen	
Deel I :	
-	Vak I.7 : de ISO-code van het land van oorsprong van het samengestelde product, als vermeld in de nationale veterinaire wetgeving en/of in het gelijkwaardige deel 2 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG voor samengestelde producten die een vleesproduct of behandelde magen, blazen en darmen bevatten, en/of in de nationale wetgeving en/of in het gelijkwaardige deel 2 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie voor producten die verwerkte melkproducten bevatten, invoegen, en/of in de nationale wetgeving en/of in de gelijkwaardige bijlagen I en II bij Beschikking 2007/766/EG van de Commissie voor die welke verwerkte visserijproducten bevatten, en/of in de nationale wetgeving en/of in het gelijkwaardige deel I van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie voor die welke verwerkte eiprodukten bevatten.
-	Vak I.11: Naam, adres en registratie-/erkenningnummer, indien beschikbaar, van de inrichtingen die het (de) samengestelde product(en) vervaardigen. De naam van het land van oorsprong moet dezelfde zijn als die van het in vak I.7 vermelde land van oorsprong.
-	Vak I.15: Registratienummer (voor wagons of containers en wegvoertuigen), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip). Bij vervoer in containers, in vak I.23 het totale aantal containers, het registratienummer en eventueel het aantal verzegelingen vermelden. In geval van lossen en herladen moet de afzender de GIP van binnenkomst in de Republiek Noord-Macedonië hiervan op de hoogte brengen.
-	Vak I.19: Gebruik de juiste GS-code van de Werelddouaneorganisatie, bijvoorbeeld: 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 19.01; 19.02; 19.05; 20.04; 20.05; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06.
-	Vak I.20: Geef totaal brutogewicht en totaal nettogewicht aan.
-	Vak I.23: Bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.
-	Case I.28 : Verwerkingsbedrijf: vermeld de naam en het kenningnummer, indien beschikbaar, van de inrichtingen die het (de) samengestelde product(en) vervaardigen. Aard van de goederen: voor samengestelde producten die vleesproducten of behandelde magen, blazen en darmen bevatten, "vleesproducten", "behandelde magen", "blazen" of "darmen" vermelden. Voor samengestelde producten die zuivelproducten bevatten, "zuivelproducten" vermelden. Voor samengestelde producten die verwerkte visserijproducten bevatten, aangeven of zij van aquacultuur of van wilde oorsprong zijn. Voor samengestelde producten die eiprodukten bevatten, het eigealte vermelden.
Deel II :	
(¹)	Doorhalen wat niet van toepassing is.
(²)	Vleesproducten in de zin van de Code voor Regels betreffende specifieke voorwaarden voor voedsel van dierlijke oorsprong en/of punt 7.1 dat gelijkwaardig is aan bijlage I bij Verordening (EG) nr. 853/2004, en behandelde magen, blazen en darmen in de zin van de Code voor Regels betreffende specifieke voorwaarden voor voedsel van dierlijke oorsprong en/of punt 7.9 dat gelijkwaardig is aan bijlage I van Verordening (EG) nr. 853/2004, die een van de behandelingen hebben ondergaan die zijn vastgesteld in de nationale wetgeving en/of in het gelijkwaardige deel 4 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG.
(³)	In afwijking van punt 4 mogen hele of halve geslachte dieren die in ten hoogste drie voor de groothandel bestemde deelstukken en voor- en achtervoeten die geen ander gespecificeerd risicomateriaal dan de wervelkolom, met inbegrip van de achterwortelganglia, bevatten, worden ingevoerd. Wanneer de wervelkolom niet hoeft te worden verwijderd, worden karkassen of delen van runderkarkassen die de wervelkolom bevatten, geïdentificeerd met een blauwe streep op het etiket als bedoeld in de Code voor Regels betreffende de etikettering van vlees en vleesproducten van koeien, geiten, schapen of varkens en/of in Verordening (EG) nr. 1760/2000. Het aantal geslachte runderen of delen van runderen waarvoor de wervelkolom moet worden verwijderd en het aantal geslachte runderen waarvoor de wervelkolom niet hoeft te worden verwijderd, wordt toegevoegd aan het in de nationale wetgeving en/of, in het geval van invoer, het in artikel 2, lid 1, van Verordening (EG) nr. 136/2004 bedoelde document.
(⁴)	Alleen van toepassing op behandelde darmen.
(⁵)	In afwijking van punt 3 mogen hele of halve geslachte dieren die in ten hoogste drie voor de groothandel bestemde deelstukken en voor- en achtervoeten die geen ander gespecificeerd risicomateriaal dan de wervelkolom, met inbegrip van de dorsale wortelganglia, bevatten, worden ingevoerd. Wanneer de wervelkolom niet hoeft te worden verwijderd, worden de scheuren of delen van de wervelkolom van runderen die de wervelkolom bevatten, geïdentificeerd door middel van een duidelijk zichtbare blauwe streep op het etiket, zoals bedoeld in de Code voor Regels betreffende de etikettering van vlees en vleesproducten van koeien, geiten, schapen of varkens en/of gelijkwaardige Verordening (EG) nr. 1760/2000. Specifieke informatie over het aantal geslachte of voor de groothandel bestemde delen van geslachte runderen waarvan de wervelkolom moet worden verwijderd en het aantal dieren waarvan de wervelkolom niet hoeft te worden verwijderd, wordt toegevoegd aan het in de nationale wetgeving of, in het geval van invoer, in artikel 2, lid 1, van Verordening (EG) nr. 136/2004 bedoelde document.
(⁶)	Rauwe melk en melkproducten: rauwe melk en melkproducten voor menselijke consumptie, zoals gedefinieerd in de Code voor Regels betreffende specifieke voorwaarden voor voedsel van dierlijke oorsprong en/of in punt 7.2 dat gelijkwaardig is aan bijlage I bij Verordening (EG) nr. 853/2004.
(⁷)	Productiedatum of -data. Invoer van rauwe melk en melkproducten is niet toegestaan indien deze melk of melkproducten zijn verkregen hetzij vóór de datum waarop toestemming voor uitvoer naar de Republiek Macedonië, het in de punten I.7 en I.8 bedoelde derde land of deel van een derde land of deel van een derde land is verleend, hetzij gedurende een periode waarin de Republiek Macedonië maatregelen heeft genomen om de invoer van rauwe melk en melkproducten uit dat derde land of deel van een derde land te beperken.
(⁸)	Nummer van de visserij productie inrichtingen die naar de RNM mogen uitvoeren.
(⁹)	Land van oorsprong waaruit naar de RNM mag worden uitgevoerd.
(¹⁰)	In geval van samengestelde producten die alleen ei- of visserijproducten bevatten, kan de handtekening van een officiële inspecteur aanvaard worden.
(¹¹)	De verwijdering van gespecificeerd risicomateriaal is niet vereist indien de producten van runderen, schapen of geiten afkomstig zijn van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een derde land of gebied van een derde land dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land of gebied van een derde land met een verwaarloosbaar BSE-risico is ingedeeld.
	De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.
Officiële dierenarts	
Naam (in hoofdletters)	Kwalificatie en titel:
Datum:	Handtekening:
Stempel:	