



VETERINAIR GEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR ZUIVELPRODUCTEN VOOR HUMANE CONSUMPTIE
BESTEMD VOOR UITVOER NAAR DE REPUBLIEK TURKIJE (*)

Deel 1: Gegevens betreffende de zending/	I.1. Verzender: Naam: Adres: Postcode: Tel.:				I.2. Referentienummer certificaat:		I.2.a.:		
	I.5. Bestemming: Naam: Adres: Postcode: Tel.:				I.3. Bevoegde centrale overheid:				
	I.7. Land van oorsprong:				ISO-Code:	I.8. Regio van oorsprong:	Code:	I.4. Lokale bevoegde overheid:	
	I.11. Plaats van oorsprong: Naam: Erkeningsnummer: Adres:				I.9. Land van bestemming:		ISO-code:	I.10.	
	I.13. Plaats van lading:				I.12.				
	I.15. Transportmiddel: Vliegtuig <input type="checkbox"/> Schip <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Ander <input type="checkbox"/> Identificatie: Referenties van de documenten:				I.16. Punt van binnenkomst in TR: I.17.				
	I.18. Beschrijving van de goederen:				I.19. Goederencode (GN-code):		I.20. Hoeveelheid:		
	I.21. Temperatuur van het product: Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>				I.22. Aantal verpakkingen:				
	I.23. Zegel/ Containernummer:				I.24. Aard van de verpakking:				
	I.25. Goederen gecertificeerd voor: Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>				I.27. Voor invoer of toelating in Turkije <input type="checkbox"/>				
I.26.				I.28. Identificatie van de goederen:					
Productie-inrichting:		Aantal verpakkingen:		Diersoort (Wetenschappelijke benaming):		Nettogewicht:		Lotnummer:	

Deel II: Certificatie /	II. Gezondheidsinformatie:	II.a. Referentienummer certificaat: Cert. N° :	II.b.
	II.1. Verklaring inzake diergezondheid: Ik, de ondergetekende officiële dierenarts, verklaar dat ik kennis heb van de desbetreffende bepalingen van richtlijn 2002/99/EG en van verordening (EG) nr. 853/2004 en dat het hierboven beschreven zuivelproduct:		
	(a) Verkregen is van dieren:		
	(i) Onder controle van de officiële veterinaire dienst;		
	(ii) Die behoren tot bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest, en;		
	(iii) Onderworpen aan regelmatige veterinaire inspecties om na te gaan of zij voldoen aan de veterinaire voorschriften, vastgesteld in Hoofdstuk I van Sectie IX van Bijlage III bij verordening (EG) nr. 853/2004 en in richtlijn 2002/99/EG;		
(¹)	(b) In het geval van zuivelproducten die zijn vervaardigd uit rauwe melk afkomstig van koeien, oeien, geiten of buffels die voorafgaand aan de invoer in de Republiek Turkije zijn onderworpen aan:		
(¹) of	(i) een sterilisatieproces gedurende 3 minuten bij ten minste 121°C;		
(¹) of	(ii) een ultrahoge temperatuurbehandeling (UHT) bij ten minste 135°C en dit gedurende voldoende lange tijd;		
(¹) of	(iii) een kortstondige pasteurisatiebehandeling bij hoge temperatuur (HTST) aan 72 °C gedurende 15 seconden, tweemaal toegepast op melk met een pH gelijk aan of hoger dan 7.0 om, waar van toepassing, een negatieve reactie te bekomen op een alkalische fosfatasetest, onmiddellijk toegepast na de warmtebehandeling;		
(¹) of	(iv) een behandeling met een pasteurisatie-effect gelijkwaardig aan punt (iii) om, waar van toepassing, een negatieve reactie te bekomen op een alkalische fosfatasetest onmiddellijk toegepast na de warmtebehandeling;		
(¹) of	(v) een HTST-behandeling met een pH onder 7.0;		
(¹) of	(vi) een HTST-behandeling gecombineerd met een andere behandeling door:		
(¹) hetzij	(vi) (1) de pH te verlagen tot minder dan 6 gedurende een uur;		
(¹) hetzij	(vi) (2) extra verhitting tot ten minste 72°C, gecombineerd met een droogprocedé.		
(¹)	(b) in het geval van zuivelproducten vervaardigd uit rauwe melk afkomstig van andere dieren dan koeien, oeien, geiten of buffels, voorafgaand aan de invoer in de Republiek Turkije de volgende behandeling hebben ondergaan:		
(¹) hetzij	(i) een sterilisatieproces van ten minste 121°C gedurende 3 minuten;		
(¹) hetzij	(ii) een ultrahoge temperatuurbehandeling (UHT) bij ten minste 135°C en dit gedurende voldoende lange tijd.		
	II.2. Verklaring inzake volksgezondheid:		
	Ik, de ondergetekende officiële inspecteur, verklaar dat ik kennis heb van de desbetreffende bepalingen van de verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 en dat het hierboven beschreven zuivelproduct is geproduceerd overeenkomstig deze voorschriften, met name dat:		
	(a) Het bereid is uit rauwe melk:		
	(i) die afkomstig is van bedrijven die zijn geregistreerd overeenkomstig verordening (EG) nr. 852/2004 en worden gecontroleerd overeenkomstig bijlage IV bij verordening (EG) nr. 854/2004;		
	(ii) die is geproduceerd, opgehaald, gekoeld, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig de hygiënevoorschriften vastgesteld in Hoofdstuk I van Sectie IX van Bijlage III bij Verordening (EG) Nr. 853/2004;		
	(iii) die voldoet aan de criteria voor het kiemgetal en het aantal somatische cellen, vastgesteld in Hoofdstuk I van Sectie IX van Bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;		
	(iv) die voldoet aan de garanties inzake de residustatus van rauwe melk, voorzien in de monitoringplannen voor de opsporing van residuen en stoffen, ingediend overeenkomstig richtlijn 96/23/EG van de Raad, en in het bijzonder artikel 29 daarvan;		
	(v) die overeenkomstig de tests met betrekking tot residuen van antibacteriële geneesmiddelen, die door de operator van het levensmiddelenbedrijf overeenkomstig de voorschriften van Bijlage III, Sectie IX, Hoofdstuk 1, Deel III, punt 4, bij verordening (EG) nr. 853/2004 zijn uitgevoerd, voldoet aan de maximumresidugehalten voor residuen van antibacteriële geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, als vastgesteld in de Bijlage bij verordening (EU) nr. 37/2010;		
	(vi) die is geproduceerd onder omstandigheden die de naleving van de maximumresidugehalten voor bestrijdingsmiddelen, als vastgesteld in verordening (EG) nr. 396/2005, en de maximumgehalten voor verontreinigingen, als vastgesteld in verordening (EG) nr. 1881/2006, garanderen;		
	(b) het afkomstig is van een inrichting die overeenkomstig verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepast;		
	(c) het verwerkt, opgeslagen, van een onmiddellijke eindverpakking voorzien en vervoerd is overeenkomstig de desbetreffende hygiënevoorschriften, vastgesteld in Bijlage II bij verordening (EG) nr. 852/2004 en Hoofdstuk II van Sectie IX van Bijlage III bij verordening (EG) nr. 853/2004;		
	(d) het voldoet aan de desbetreffende criteria die zijn vastgelegd in Hoofdstuk II van Sectie IX van Bijlage III bij verordening (EG) nr. 853/2004 en de desbetreffende microbiologische criteria vastgelegd in verordening (EG) nr. 2073/2005 van de Commissie inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;		
	(e) de garanties voor levende dieren en de daarvan afgeleide producten voorzien in de residu-plannen ingediend overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, en met name artikel 29, zijn vervuld.		
	Nota's:		
*	Dit certificaat is geldig voor alle landen.		
(¹)	Schrappen indien niet van toepassing.		
	Dit certificaat is bedoeld voor zuivelproducten voor menselijke consumptie.		
	Deel I		
Vak I.7:	Verschaf naam en ISO-code van het land.		
Vak I.11:	Naam, adres en erkenningsnummer van het bedrijf van verzending.		
Vak I.15:	Registratienummer (treinwagons of container en wegvoertuigen), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip). Bij vervoer in containers moeten het totale aantal containers en hun registratienummer en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel worden vermeld in vak I.23. In geval van overslag moet de verzender het punt van binnenkomst in Turkije hiervan op de hoogte stellen.		
Vak I.19:	Toepasselijke goederencode (GN-code): 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06; 22.02; 28.35; 35.01; 35.02; 35.04.		

Vak I.20: Vermeld het totale brutogewicht en het totale nettogewicht.

Vak I.23: Voor containers of boxen moet het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) worden vermeld.

Vak I.28: De productie-inrichting: vul het erkenningsnummer van de behandelings- en/of verwerkingsinrichting(en) in.

Deel II

De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Diezelfde regel geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.

Aantal bijlagen: (bladzijden)

Officiële Dierenarts:

Naam (in hoofdletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

