Export Health Certificate

| | I.1. Versender | | | | | I.2. IMSOC-Bez | zugsnumm | ier | | |
|--|---|---|--------------|----------------|---|--|------------------------------|-------------------|--------------|----------------|
| | Name | | | | | I.2.a. Lokale Bezugsnummer | | | | |
| | Adresse | | | | | Ziela Zotalo Zozagotatianoz | | | | |
| | Land | | ISO- | | | | | | | |
| | | | Länder | code | | | | | | |
| | I.5. Empfänger | | | | | I.3. Zentrale zuständige Behörde | | | | |
| | | | | | | I.4. Zuständige örtliche Behörde | | | | |
| | Name Adresse | | | | | | | | | |
| | Land | | ISO- | | | | | | | |
| | | | Länder | code | | | | | | |
| ŀ | I.7. Ursprungsland ISO- | | | | | I.9. Bestimmu | ngeland | | | ISO- |
| - | I.7. Ursprungsland ISO- Ländere | | | | Ländercode | 1.9. Destillitungstatiu | | | | Ländercode |
| 1 en 1 | | | | | | | | | | |
| | I.8. Ursprungsregio | on . | | | Code | I.10. Region de | s Restimn | ungsorts | | |
| 1 | I.11. Versandort | | | | | I.12. Bestimmungsort | | | | |
| | Name | | | | | Name | | | | |
| | Adresse | | | | | Adresse | | | | |
| | Zulassungsnumm | er | | | | Zulassungsnummer | | | | |
| | Land | | ISO- | | | Land ISO- | | | | |
| | | | | dercode | | Ländercode | | | | |
| | I.13. Ladeort | | | | | I.14. Datum und Uhrzeit des Abtransports | | | | |
| | | | | | | ייידיי שמושווו שו | ia omzell | ues anti ansports | | |
| | Name | | | | | | | | | |
| | Adresse Zulassungsnumm | or | | | | | | | | |
| | Land | CI | ISO- | | | | | | | |
| | Zuru | | | dercode | | | | | | |
| ŀ | I.15. Transportmit | tal | | | | I 16 Entry Dois | a+ | | | |
| | | | T.1 .:01 .: | | | I.16 Entry Point | | | | |
| | Тур | Dokument | Identifikati | Identifikation | | _ | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| ŀ | I.18. Beförderungs | hadingungan | | | | I 17 Paglaitda | lrumonto | | | |
| | Ilmgehingstemn | Gefroren | Controlled | Ge | kühlt 🗌 | I.17. Begleitdokumente Bezugsnum mer des Ausstellungs Handelspapi datum | | | | |
| | Umgebungstemp eratur | Genoren 🗖 | temperatur | e 🗆 💮 | <u> </u> | | | | | |
| | | • | | | | Handelspapi datum | | | | |
| | | | | | | Land Ausstellungs | | | | |
| | | | | | | Lanu | | ort | | |
| | I.19. Containernun | nmer/Plombennu | ımmer | | | | | | | |
| ŀ | T 0.0 THT | · C'' . / - 1 - | | | | | | | | |
| | I.20. Waren zertifiz Menschlicher Verz | | | | | | | | | |
| | Menschucher verz | enr 🗀 | | | | | | | | |
| Ì | I.21. Für die Durch | fuhr durch ein D | rittland | | | I.22. Für die Durchfuhr durch Mitgliedstaaten | | | | |
| | | | ISO- | | | | ` | .0 | | |
| | Country | | Ländercode | | | | | | | |
| | EU Exit Authority | uthority BCP code U Entry BCP code uthority | | | | Country | | ISO- Lände | ercode | |
| | EU Entry | | | | Zuntercode | | | | | |
| | Authority | | | | | | | | | |
| | I.23. Gesamtanzah | 23. Gesamtanzahl an Packungen I.25. Nettogesamtgewich | | | | | ht I.25. Bruttogesamtgewicht | | | |
| ŀ | I.28. Angaben zur | versendeten Sen | dung | | | | | <u> </u> | | |
| | | | | IED. NIATÝ | ірі іспер пом | IC CENTECED A | DE MANA DES | и тієрісснем преч | DIINCE ANDER | משתשואו שושואו |
| 1. 04 MILCH UND MILCHERZEUGNISSE; VOGELEIER; NATÜRLICHER HONIG; GENIESSBARE WAREN TIERISCHEN URSPRUNGS, AN GENANNT NOCH INBEGRIFFEN 0402 Milch und Rahm, eingedickt oder mit Zusatz von Zucker oder anderen Süßmitteln | | | | | | | KUNGS, ANDEI | VANTII AAEDEK | | |
| | | | | | | | | | | |
| | Erzeugnis | Art | | | Fertigungsan | age Packungsanzahl Nei | | Nettogewicht | | |
| | | | | | 2 2 0 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 | <u> </u> | 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | | | |
| | Chargennummer | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| ŀ | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |

1/3

EUROPÄISCHE UNION

| ъ | ROPAISCE | IE UNION | | | | | menschlichen verzehr | | | |
|------------------------|--|---------------|---|---|--|---|---|--|--|--|
| | II. Gesundheit | sinformatione | n | | | | | | | |
| | Der unterzeichnete amtliche Tierarzt/Die unterzeichnete a | | | | | amtliche Tierärztin bescheinigt hiermit Folgendes: | | | | |
| | 1. | Das vorste | hend bezeic | hnete Milch | erzeugnis zı | ur Ausfuhr in die Republik Moldau stammt von Tieren, | | | | |
| Part II: Certification | | | a) | die der Kontrolle durch den amtlichen Veterinärdienst unterstehen; | | | | | | |
| | o (1)entwed er | 2. | b) | die in Betrieben gehalten wurden, die keinen Beschränkungen aufgrund der Maul- und Klauenseuche oder der Rinderpest unterlagen, und | | | | | | |
| | | | c) | die regelmäßigen Veterinärkontrollen unterzogen werden, damit sichergestellt ist, dass sie die Tiergesundheitsanforderungen der EU erfüllen. | | | | | | |
| | | | Das Milcherzeugnis wurde aus Rohmilch von Kühen, Schafen, Ziegen, Büffeln oder Kamelen der Art Camelus Dromedarius hergestellt und folgender Behandlung unterzogen: | | | | | | | |
| | | | o (1)entwed er | i) | einer Steril wird; | isierung, mit der ein F0-Wert | von drei oder mehr erreicht | | | |
| | | | o (1)oder | ii) | einer Ultra Haltezeit; | hocherhitzung bei mindestens | s 135 °C mit einer geeigneten | | | |
| | | | ○ (1)oder | iii) | Milch mit e gegebenent | maligen Kurzzeiterhitzung bei 72°C für 15 Sekunden bei einem pH-Wert von 7,0 oder darüber, sodass falls bei einem Test auf alkalische Phosphatase ar nach der Hitzebehandlung eine negative Reaktion ird; | | | | |
| | | | ○ (1)oder | iv) | Ziffer iii erz gegebenent | ndlung mit einem Pasteurisier zielten Pasteurisierungseffekt falls bei einem Test auf alkalis r nach der Hitzebehandlung e rd; | gleichwertig ist, sodass che Phosphatase | | | |
| | | | o (1)oder | v) | einer Kurz | zeiterhitzung bei Milch mit eir | nem pHWert unter 7,0; | | | |
| | | | o (1)oder | vi) | | zeiterhitzung kombiniert mit e hen Verfahren, und zwar | einem anderen | | | |
| | | | | o (1)entwed er | (1) | einer Sterilisierung, mit der e mehr erreicht wird; | ein F0Wert von drei oder | | | |
| | | | | ○ (1)oder | (2) | einer weiteren Erhitzung auf kombiniert mit Trocknung. | mindestens 72 °C, | | | |
| | ○ (1)oder | 2. | Das Milcherzeugnis wurde aus Rohmilch von anderen Tieren als Kühen, Schafen, Ziege Büffeln oder Kamelen der Art Camelus Dromedarius hergestellt und folgender Behandl unterzogen: | | | | | | | |
| | | | o (1)entwed er | 1)entwed i) einer Sto wird: | | isierung, mit der ein F0-Wert | von drei oder mehr erreicht | | | |
| | | | o (1)oder | ii) | einer Ultra Haltezeit. | hocherhitzung bei mindestens | s 135 °C mit einer geeigneten | | | |
| | 3. | Das Milche | cherzeugnis wurde aus Rohmilch hergestellt, | | | | | | | |
| | | | a) | die aus Betrieben stammt, die gemäß der Verordnung (EG) Nr. 852/2004 registriert und gemäß den Artikeln 49 und 50 der Verordnung (EU) 2019/627 kontrolliert wurden; | | | | | | |
| | | | b) | die gemäß den Hygienevorschriften in Anhang III der Verordnung (EG) Nr. 853/2004 hergestellt, gesammelt, gekühlt, gelagert und befördert wurde; | | | | | | |
| | | | | die Kriterien für Keimzahl und Gehalt an somatischen Zellen gemäß ang III der Verordnung (EG) Nr. 853/2004 erfüllt; | | | | | | |
| | Untersuchungen auf R Lebensmittelunterneh (EG) Nr. 853/2004 durc | | | ungen auf Ri telunternehi 3/2004 durcl | tänden antibakterieller Tierarzneimittel gemäß den ückstände antibakterieller Arzneimittel, die der mer entsprechend den Anforderungen der Verordnung hgeführt hat, unter den in der Verordnung (EU) ission festgelegten Rückstandshöchstmengen liegt; | | | | | |

de 2 / 3

EUROPÄISCHE UNION

| L | KOPAISCE | HE UNION | | menschlichen verzehr | | | | | |
|------------------------|---|--|--|----------------------|--|--|--|--|--|
| | II. Gesundheit | sinformationen | | | | | | | |
| | | | h hergestellt wurde, bei denen die Einhaltung der in den legten Rückstandshöchstgehalte für Pestizide | | | | | | |
| | 4. | 4. Das Milcherzeugnis stammt aus einem Betrieb, der ein Programm auf Basis der HACCP-Grundsätze gemäß der Verordnung (EG) Nr. 852/2004 durchführt. | | | | | | | |
| Part II: Certification | 5. Es wurde gemäß den einschlägigen Hygienevorschriften der EU verarbeitet, gelagert, umhüllt, verpac und befördert. | | | | | | | | |
| | 6. | Es erfüllt die einschlägigen mikrobiologischen Kommission. | Kriterien der Verordnung (EG) Nr. 2073/2005 der | | | | | | |
| rt II: (| 7. Die Garantien für lebende Tiere und daraus gewonnene Erzeugnisse gemäß den Rückstandsüberwachungsplänen im Sinne der Verordnung (EU) 2017/625 sind gegeben. | | | | | | | | |
| Pa | Erläuterun | gen | | | | | | | |
| | Teil I: | | | | | | | | |
| | TCII I. | Tillian Consultation in the Consultation of | | | | | | | |
| | - | Feld I.19: Gesamtbrutto- und Gesamtnettogewi | _ | | | | | | |
| | - | Feld I.21: Hier ist die Plomben- oder Container | nummer oder beides anzugel | oen. | | | | | |
| | - | Feld I.25: HS-Code und Bezeichnung: Den betreffenden HS-Code angeben: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 19.01; 21.05; 21.06.90; 35.01; 35.02 | | | | | | | |
| | Teil II: | | | | | | | | |
| | (1) | Nichtzutreffendes streichen. | | | | | | | |
| | Unterschri | ft und Stempel müssen sich farblich von der Dr | uckfarbe der Bescheinigung a | ibsetzen. | | | | | |
| | Certifying Off | | | | | | | | |
| | Name (in cap | oital letters) | Qualification and title | | | | | | |
| | | nterzeichnung | Unterschrift | | | | | | |
| | Stempel | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |

de 3/3