

Partea I	I.1. Expeditor Nume Adresă Țară Codul ISO		I.2. Referință IMSOC I.2.a. Local Reference																
	I.5. Destinatar Nume Adresă Țară Codul ISO		I.3. Autoritatea competentă centrală I.4. Local competent authority																
	I.7. Țara de origine Codul ISO		I.9. Country of destination Codul ISO																
	I.8. Region of origin Cod		I.10. Regiunea de destinație																
	I.11. Place of Dispatch Nume Adresă Numărul de autorizare Țară Codul ISO		I.12. Locul de destinație Nume Adresă Numărul de autorizare Țară Codul ISO																
	I.13. Locul de încărcare Nume Adresă Numărul de autorizare Țară Codul ISO		I.14. Date and time of departure																
	I.15. Mijloc de transport		I.16 Entry Point																
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Tip</th> <th>Document</th> <th>Identificare</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>		Tip	Document	Identificare														
	Tip	Document	Identificare																
I.18. Transport conditions Refrigerat <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/> Ambient <input type="checkbox"/>		I.17. Documente de însoțire Referința documentului comercial Țară Data emiterii Locul emiterii																	
I.19. Număr container / Număr sigiliu																			
I.20. Certified as Consum uman <input type="checkbox"/>																			
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Country _____ Codul ISO _____ EU Exit Authority _____ BCP code _____ EU Entry Authority _____ BCP code _____		I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Country _____ Codul ISO _____																	
I.23. Număr total de colete		I.25. Greutate netă totală		I.25. Greutatea brută totală															
I.28. Description of consignment 1. 35 SUBSTANȚE ALBUMINOIDE; PRODUSE PE BAZĂ DE AMIDON SAU DE FECULE MODIFICATE; CLEIURI; ENZIME 3502 Albumine (inclusiv concentratele care conțin două sau mai multe proteine din zer, care conțin proteine din zer peste 80 % din greutatea substanței uscate), albuminați și alți derivați de albumine																			
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Marfă</th> <th>Specii</th> <th>Unitate producătoare</th> <th>Număr colet</th> <th>Greutatea netă</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>					Marfă	Specii	Unitate producătoare	Număr colet	Greutatea netă										
Marfă	Specii	Unitate producătoare	Număr colet	Greutatea netă															

Part II: Certification	II. Informații sanitare			
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele:			
	1.	Colostrul/produsele pe bază de colostru descrise mai sus, care sunt exportate către Republica Moldova, au fost obținute de la animale:		
		a)	controlate de serviciul veterinar oficial.	
		b)	care s-au aflat într-o țară sau o parte dintr-o țară care a fost indemnă de febră aftoasă și de pestă bovină timp de minimum 12 luni înainte de data prezentului certificat și unde nu a fost practică vaccinarea împotriva febrei aftoase în cursul perioadei respective.	
		c)	aparținând unor exploatații care nu au fost supuse unor restricții din cauza febrei aftoase sau a pestei bovine; și	
		d)	care sunt supuse unor inspecții veterinare regulate pentru a garanta că satisfac cerințele de sănătate animală ale UE.	
	2.	Au fost fabricate din colostru:		
		a)	care provine de la exploatații înregistrate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și verificate în conformitate cu articolul 49 și articolul 50 din Regulamentul (UE) 2019/627 al Comisiei.	
		b)	care a fost produs, colectat, răcit, depozitat și transportat în conformitate cu condițiile de igienă prevăzute în anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.	
	c)	care respectă garanțiile privind situația reziduurilor pentru laptele crud, prevăzute în planurile de monitorizare pentru detectarea reziduurilor sau a substanțelor, prezentate în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625.		
	d)	care, în conformitate cu testele de depistare a reziduurilor de medicamente antibacteriene efectuate de către operatorul din sectorul alimentar în conformitate cu cerințele UE, respectă limitele maxime pentru reziduurile de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei		
	e)	a fost produs în condiții care garantează respectarea limitelor maxime pentru reziduurile de pesticide în conformitate cu cerințele UE.		
3.	Provin dintr-o unitate care aplică un program bazat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004.			
4.	Au fost procesate, depozitate, împachetate, ambalate și transportate în conformitate cu cerințele de igienă relevante ale UE.			
5.	Satisfac criteriile microbiologice relevante prevăzute în Regulamentul UE.			
Observații:				
Partea I:				
-	Rubrica I.19: Se indică greutatea brută și netă totale.			
-	Rubrica I.21: În această rubrică se indică fie numărul sigiliului, fie numărul containerului, fie ambele.			
	Rubrica I.25: Codul vamal și titlul: se utilizează codul corespunzător din Sistemul Armonizat (SA) de la următoarele rubrici: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 04.10; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06; 22.02; 28.35; 30.01; 35.01; 35.02; 35.04			
Semnătura și stampila trebuie să aibă o culoare diferită de cea a certificatului tipărit.				
Certifying Officer				
	Name (in capital letters)	Qualification and title		
	Data semnării	Semnătura		
	Stampila			