

<b>Partea I</b>	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		<del>I.10. Regiunea de destinație</del>																
	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 Ambiant <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/>		I.17. Documente de însoțire Referința documentului comercial Data emiterii Țară Locul emiterii																	
I.19. Număr container / Număr sigiliu																			
I.20. Certified as Uz tehnic <input type="checkbox"/> Consum uman <input type="checkbox"/> Îngrășare <input type="checkbox"/> Reproducere artificială <input type="checkbox"/> Breeding and production <input type="checkbox"/> Breeding <input type="checkbox"/> Production <input type="checkbox"/> Uz farmaceutic <input type="checkbox"/> Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Production of petfood <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Sacrificare <input type="checkbox"/> Retransmitere <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 <b>1. 19 PREPARATE PE BAZĂ DE CEREALE, DE FĂINĂ, DE AMIDON, DE FECULE SAU DE LAPTE; PRODUSE DE PATISERIE</b> <b>1901</b> Extracte de malț; preparate alimentare din făină, crupe, griș, amidon, fecule sau extracte de malț, care nu conțin cacao sau care conțin cacao într-o proporție de sub 40   % din greutate, calculată pe o bază complet degresată, nedenumite și necuprinse în altă parte; preparate alimentare din produsele de la pozițiile   0401-0404, care nu conțin cacao sau care conțin cacao într-o proporție de sub 5   % din greutate calculată pe o bază complet degresată, nedenumite și necuprinse în altă parte																			
Marfă	Specii	Unitate producătoare	Număr colet	Greutatea netă															
Numărul lotului																			

Part II: Certification	II. Informații sanitare			
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:			
	1.	Produsul lactat descris mai sus, care este exportat către Republica Moldova, a fost obținut de la animale:		
		a)	controlate de serviciul veterinar oficial,	
		b)	aparținând unor exploatații care nu au fost supuse unor restricții din cauza febrei aftoase sau a pestei bovine; și	
		c)	care sunt supuse unor inspecții veterinare regulate pentru a garanta că satisfac cerințele de sănătate animală ale UE.	
	○ (1)fie	2.	A fost produs din lapte crud provenit de la vaci, oi, capre, bivolițe sau cămile din specia <i>Camelus dromedarius</i> , și a fost supus:	
		○ (1)fie	(i)	unui proces de sterilizare, pentru a permite atingerea unei valori F0 mai mari sau egale cu trei;
		○ (1)fie	(ii)	unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT) de cel puțin 135 °C pe o durată de timp adecvată;
		○ (1)fie	(iii)	pentru laptele al cărui pH este mai mare sau egal cu 7,0, unei pasteurizări ultrarapide la o temperatură foarte înaltă (HTST) de 72 °C, timp de 15 secunde, efectuată în două reprize, rezultând, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, realizat imediat după tratamentul termic;
	○ (1)fie	(iv)	unui tratament al cărui efect de pasteurizare este echivalent celui de la punctul (iii), rezultând, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, efectuat imediat după tratamentul termic;	
	○ (1)fie	(v)	un tratament HTST pentru laptele cu pH mai mic de 7,0;	
	○ (1)fie	(vi)	unui tratament HTST combinat cu un alt tratament fizic prin:	
		○ (1)fie	(1) un proces de sterilizare, pentru a permite atingerea unei valori F0 mai mari sau egale cu trei;	
		○ (1)fie	(2) o expunere suplimentară la o temperatură mai mare sau egală cu 72 °C, combinată cu uscare.	
○ (1)fie	2.	A fost produs din lapte crud provenit de la alte animale în afară de vaci, oi, capre, bivolițe sau cămile din specia <i>Camelus dromedarius</i> , și a fost supus:		
	○ (1)fie	(i)	unui proces de sterilizare, pentru a permite atingerea unei valori F0 mai mari sau egale cu trei;	
	○ (1)fie	(ii)	unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT) de cel puțin 135 °C pe o durată de timp adecvată;	
3.	A fost fabricat din lapte crud:			
	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 criteriile referitoare la numărul de germeni și de celule somatice stabilite în anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.		
	d)	care, în conformitate cu testele de depistare a reziduurilor de medicamente antibacteriene efectuate de către operatorul din sectorul alimentar în conformitate cu cerințele din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, respectă limitele maxime pentru reziduurile de medicamente antibacteriene de uz veterinar, stabilite în Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei;		
	e)	care a fost produs în condiții care garantează respectarea limitelor maxime pentru reziduurile de pesticide în conformitate cu cerințele UE.		
4.	Provine dintr-o unitate care aplică un program bazat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004.			

<b>Part II: Certification</b>	II. Informații sanitare	
	5.	A fost procesat, depozitat, împachetat, ambalat și transportat în conformitate cu cerințele de igienă relevante ale UE.
	6.	Satisface criteriile microbiologice relevante prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei.
	7.	Sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute în planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu cerințele din Regulamentul (UE) 2017/625.
	Observații:	
	Partea I:	
	-	Rubrica I.19: Indicați 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; 19.01; 21.05; 21.06.90; 35.01; 35.02
	Partea II:	
(1)	Se păstrează mențiunea corespunzătoare.	
Semnătura și ștampila trebuie să aibă o culoare diferită de cea a certificatului tipărit.		
Certifying Officer		
Name (in capital letters)	Qualification and title	
Data semnării	Semnătura	
Ștampila		