

E 5867

ASSEMBLÉE NATIONALE

TREIZIÈME LÉGISLATURE

SÉNAT

SESSION ORDINAIRE DE 2010-2011

Reçu à la Présidence de l'Assemblée nationale
le 6 décembre 2010

Enregistré à la Présidence du Sénat
le 6 décembre 2010

**TEXTE SOUMIS EN APPLICATION DE
L'ARTICLE 88-4 DE LA CONSTITUTION**

PAR LE GOUVERNEMENT,

À L'ASSEMBLÉE NATIONALE ET AU SÉNAT.

Projet de règlement de la Commission portant application du règlement (CE) n° 1069/2009 du Parlement européen et du Conseil établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux et produits dérivés non destinés à la consommation humaine et portant application de la directive 97/78/CE du Conseil en ce qui concerne certains échantillons et articles exemptés des contrôles vétérinaires effectués aux frontières en vertu de cette directive (Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)



**CONSEIL DE
L'UNION EUROPÉENNE**

**Bruxelles, le 1^{er} décembre 2010 (02.12)
(OR. en)**

17316/10

AGRILEG 151

NOTE DE TRANSMISSION

Origine:	Commission européenne
Date de réception:	1 ^{er} décembre 2010
Destinataire:	Secrétariat général du Conseil
Objet:	Projet de règlement de la Commission du portant application du règlement (CE) n° 1069/2009 du Parlement européen et du Conseil établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux et produits dérivés non destinés à la consommation humaine et portant application de la directive 97/78/CE du Conseil en ce qui concerne certains échantillons et articles exemptés des contrôles vétérinaires effectués aux frontières en vertu de cette directive (Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)

Les délégations trouveront ci-joint le document de la Commission - D010438/04.

p.j.: D010438/04



COMMISSION EUROPÉENNE

Bruxelles, le
C(2010) final
D010438/04

Projet de

RÈGLEMENT DE LA COMMISSION

du

portant application du règlement (CE) n° 1069/2009 du Parlement européen et du Conseil établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux et produits dérivés non destinés à la consommation humaine et portant application de la directive 97/78/CE du Conseil en ce qui concerne certains échantillons et articles exemptés des contrôles vétérinaires effectués aux frontières en vertu de cette directive

(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)

Projet de

RÈGLEMENT DE LA COMMISSION

du

portant application du règlement (CE) n° 1069/2009 du Parlement européen et du Conseil établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux et produits dérivés non destinés à la consommation humaine et portant application de la directive 97/78/CE du Conseil en ce qui concerne certains échantillons et articles exemptés des contrôles vétérinaires effectués aux frontières en vertu de cette directive

(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)

LA COMMISSION EUROPÉENNE,

vu le traité sur le fonctionnement de l'Union européenne,

vu le règlement (CE) n° 1069/2009 du Parlement européen et du Conseil du 21 octobre 2009 établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux et produits dérivés non destinés à la consommation humaine et abrogeant le règlement (CE) n° 1774/2002 (règlement relatif aux sous-produits animaux)¹, et notamment son article 5, paragraphe 2, son article 6, paragraphe 1, premier alinéa, point b) ii), paragraphe 1, deuxième alinéa, et paragraphe 2, deuxième alinéa, son article 11, paragraphe 2, premier alinéa, points b) et c), et paragraphe 2, deuxième alinéa, son article 15, paragraphe 1, premier alinéa, points b), d), e), h) et i), et paragraphe 1, deuxième alinéa, son article 17, paragraphe 2, son article 18, paragraphe 3, son article 19, paragraphe 4, premier alinéa, points a), b) et c), et paragraphe 4, deuxième alinéa, son article 20, paragraphes 10 et 11, son article 21, paragraphes 5 et 6, son article 22, paragraphe 3, son article 23, paragraphe 3, son article 27, premier alinéa, points a), b), c) et e) à h), et deuxième alinéa, son article 31, paragraphe 2, son article 32, paragraphe 3, son article 40, son article 41, paragraphe 3, premier et troisième alinéas, son article 42, son article 43, paragraphe 3, son article 45, paragraphe 4, son article 47, paragraphe 2, et son article 48, paragraphe 2, paragraphe 7, premier alinéa, point a), paragraphe 8, premier alinéa, point a), et paragraphe 8, deuxième alinéa,

vu la directive 97/78/CE du Conseil du 18 décembre 1997 fixant les principes relatifs à l'organisation des contrôles vétérinaires pour les produits en provenance des pays tiers introduits dans la Communauté², et notamment son article 16, paragraphe 3,

considérant ce qui suit:

- (1) Le règlement (CE) n° 1069/2009 fixe les règles sanitaires et de police sanitaire applicables aux sous-produits animaux et aux produits qui en sont dérivés. Ce règlement détermine les conditions dans lesquelles il y a lieu d'éliminer les sous-

¹ JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.

² JO L 24 du 30.1.1998, p. 9.

produits animaux pour empêcher la propagation de risques pour la santé publique et animale. En outre, ce règlement énonce les conditions dans lesquelles les sous-produits animaux peuvent être utilisés dans l'alimentation animale et à diverses fins, notamment dans les cosmétiques, les médicaments et les applications techniques. Il impose également aux exploitants de manipuler les sous-produits animaux dans des usines et établissements soumis à des contrôles officiels.

- (2) Le règlement (CE) n° 1069/2009 prévoit l'adoption de mesures d'application fixant les règles détaillées relatives à la manipulation des sous-produits animaux et des produits dérivés, telles que les normes de transformation, les conditions d'hygiène et la structure des documents justificatifs qui doivent accompagner les envois de sous-produits animaux et de produits dérivés aux fins de leur traçabilité.
- (3) Il convient que les règles détaillées régissant l'utilisation et l'élimination des sous-produits animaux, fixées dans le présent règlement, concourent à la réalisation des objectifs du règlement (CE) n° 1069/2009, à savoir, notamment, assurer une utilisation durable des matières d'origine animale et maintenir un niveau élevé de protection de la santé publique et animale dans l'Union européenne.
- (4) Le règlement (CE) n° 1069/2009 ne s'applique pas aux cadavres entiers ou aux parties d'animaux sauvages non suspectés d'être infectés ou affectés par une maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, à l'exception des animaux aquatiques débarqués à des fins commerciales. Il ne s'applique pas non plus aux cadavres entiers ou aux parties de gibier sauvage qui ne sont pas collectés après la mise à mort dans le respect des bonnes pratiques cynégétiques. Les sous-produits animaux provenant de la chasse doivent être éliminés dans des conditions empêchant la propagation des risques qui soient adaptées aux pratiques cynégétiques spécifiques et conformes aux bonnes pratiques décrites par le secteur de la chasse.
- (5) Le règlement (CE) n° 1069/2009 s'applique aux sous-produits animaux destinés à la préparation de trophées de chasse. La préparation de tels trophées, ainsi que les préparations d'animaux et de parties d'animaux pour lesquelles d'autres méthodes, comme la plastination, sont utilisées, doivent se dérouler dans des conditions qui empêchent la propagation des risques pour la santé humaine ou animale.
- (6) Le règlement (CE) n° 1069/2009 s'applique aux déchets de cuisine et de table s'ils proviennent de moyens de transport opérant au niveau international, telles les matières provenant de denrées alimentaires servies à bord d'un avion ou d'un navire arrivant dans l'Union européenne en provenance d'un pays tiers. Le règlement s'applique également aux déchets de cuisine et de table destinés à l'alimentation animale, destinés à être transformés au moyen de l'une des méthodes autorisées en vertu du présent règlement et destinés à être convertis en biogaz ou à être compostés. Le règlement (CE) n° 1069/2009 interdit l'alimentation d'animaux d'élevage autres que des animaux à fourrure au moyen de déchets de cuisine et de table. Par conséquent, conformément au règlement (CE) n° 1069/2009, les déchets de cuisine et de table peuvent être transformés et ensuite utilisés, à condition que le produit dérivé ne soit pas utilisé dans l'alimentation des animaux d'élevage autres que des animaux à fourrure.
- (7) La cohérence de la législation de l'Union européenne commande que la définition des matières premières pour aliments des animaux contenue dans le règlement (CE) n° 767/2009 du Parlement européen et du Conseil du 13 juillet 2009 concernant la

mise sur le marché et l'utilisation des aliments pour animaux, modifiant le règlement (CE) n° 1831/2003 du Parlement européen et du Conseil et abrogeant la directive 79/373/CEE du Conseil, la directive 80/511/CEE de la Commission, les directives 82/471/CEE, 83/228/CEE, 93/74/CEE, 93/113/CE et 96/25/CE du Conseil, ainsi que la décision 2004/217/CE de la Commission³ serve de base pour définir les matières premières pour aliments des animaux d'origine animale dans le présent règlement.

- (8) Le règlement (CE) n° 1069/2009 interdit que les sous-produits animaux et produits dérivés provenant d'espèces sensibles fassent l'objet d'envois au départ d'exploitations, d'établissements, d'usines ou de zones soumis à des restrictions en raison de la présence d'une maladie transmissible grave. Il convient, pour assurer un niveau élevé de protection de la santé animale dans l'Union, que la liste des maladies contenue dans les codes sanitaires pour les animaux terrestres et aquatiques de l'Organisation mondiale de la santé animale (ci-après «l'OIE») soit mentionnée comme étant la liste des maladies transmissibles graves à utiliser pour déterminer la portée de cette interdiction.
- (9) Étant donné que la directive 2000/76/CE du Parlement européen et du Conseil du 4 décembre 2000 sur l'incinération des déchets⁴ ne s'applique pas à l'incinération ou à la coïncinération de certains sous-produits animaux, il convient de fixer des règles adéquates de prévention des risques sanitaires découlant de ces opérations dans le présent règlement, en tenant compte des effets possibles sur l'environnement. Les résidus provenant de l'incinération ou de la coïncinération de sous-produits animaux ou de produits dérivés doivent être recyclés ou éliminés conformément à la législation environnementale de l'Union, étant donné, notamment, que cette législation autorise l'utilisation de la fraction phosphorée des cendres dans les engrais et la remise des cendres provenant de la crémation d'animaux familiers aux propriétaires.
- (10) Il convient que les produits d'origine animale ou denrées alimentaires contenant de tels produits ne soient mis en décharge, conformément à la directive 1999/31/CE du Conseil du 26 avril 1999 concernant la mise en décharge des déchets⁵, que s'ils ont fait l'objet d'une transformation, au sens du règlement (CE) n° 852/2004 du Parlement européen et du Conseil du 29 avril 2004 relatif à l'hygiène des denrées alimentaires⁶, dans le but que soient réduits les risques potentiels pour la santé.
- (11) L'élimination des sous-produits animaux ou des produits dérivés par le flux d'eaux usées doit être interdite, car ce flux ne fait pas l'objet de dispositions qui garantiraient une gestion correcte des risques pour la santé publique et animale. Il convient de prendre des mesures adéquates visant à écarter les risques inacceptables d'élimination accidentelle de sous-produits animaux liquides, notamment lors du nettoyage des sols et des équipements utilisés lors de la transformation.
- (12) La directive 2008/98/CE du Parlement européen et du Conseil du 19 novembre 2008 relative aux déchets et abrogeant certaines directives⁷ prévoit certaines mesures de protection de l'environnement et de la santé humaine. L'article 2, paragraphe 2,

³ JO L 229 du 1.9.2009, p. 1.

⁴ JO L 332 du 28.12.2000, p. 91.

⁵ JO L 182 du 16.7.1999, p. 1.

⁶ JO L 139 du 30.4.2004, p. 1.

⁷ JO L 312 du 22.11.2008, p. 3.

point b), de cette directive prévoit que certaines matières, dont les sous-produits animaux régis par le règlement (CE) n° 1774/2002⁸, à l'exception de ceux qui sont destinés à l'incinération, la mise en décharge ou l'utilisation dans une usine de production de biogaz ou de compostage, sont exclues du champ d'application de la directive, dans la mesure où elles sont déjà régies par d'autres dispositions de l'Union. Le règlement précité a été abrogé et remplacé par le règlement (CE) n° 1069/2009 à compter du 4 mars 2011. La cohérence de la législation de l'Union commande que les procédés de conversion en biogaz et de compostage des sous-produits animaux et produits dérivés soient conformes aux règles sanitaires établies dans le présent règlement ainsi qu'aux dispositions relatives à la protection de l'environnement de la directive 2008/98/CE.

- (13) L'autorité compétente d'un État membre doit pouvoir autoriser l'utilisation d'autres paramètres de conversion des sous-produits animaux en biogaz ou de compostage de ceux-ci sur la base d'une validation conforme à un modèle harmonisé. Lorsque cette possibilité est exploitée, il doit être possible de mettre les résidus de digestion et le compost sur le marché dans l'ensemble de l'Union européenne. En outre, l'autorité compétente d'un État membre doit pouvoir autoriser l'utilisation de certains paramètres pour des sous-produits animaux spécifiques, tels les déchets de cuisine et de table et les mélanges de déchets de cuisine et de table avec certaines autres matières, qui sont convertis en biogaz ou compostés. Étant donné que ces autorisations ne font pas l'objet d'une harmonisation, il convient que les résidus de digestion et le compost ne soient mis sur le marché que dans l'État membre dans lequel l'utilisation de ces paramètres a été autorisée.
- (14) Il convient, pour prévenir la contamination des denrées alimentaires par des agents pathogènes, que les établissements ou usines transformant des sous-produits animaux et les abattoirs ou autres établissements transformant des denrées alimentaires exercent leurs activités sur des sites séparés, conformément, en particulier, au règlement (CE) n° 853/2004 du Parlement et du Conseil du 29 avril 2004 fixant des règles spécifiques d'hygiène applicables aux denrées alimentaires d'origine animale⁹, sauf si la transformation des sous-produits animaux se déroule dans des conditions qui ont été approuvées par l'autorité compétente, visant à empêcher la propagation des risques pour la santé publique et animale dans les établissements de transformation des denrées alimentaires.
- (15) Le règlement (CE) n° 999/2001 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2001 fixant les règles pour la prévention, le contrôle et l'éradication de certaines encéphalopathies spongiformes transmissibles¹⁰ impose aux États membres d'appliquer un programme annuel de surveillance des encéphalopathies spongiformes transmissibles (EST). Les cadavres d'animaux utilisés pour l'alimentation de certaines espèces dans le contexte d'actions visant à promouvoir la biodiversité devraient relever de ces programmes de surveillance dans la mesure nécessaire à garantir que lesdits programmes fournissent suffisamment d'informations au sujet de la prévalence des EST dans un État membre donné.

⁸ JO L 273 du 10.10.2002, p. 1.

⁹ JO L 139 du 20.4.2004, p. 55.

¹⁰ JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.

- (16) Le règlement (CE) n° 1069/2009 autorise l'utilisation de certaines matières de catégorie 1 pour l'alimentation d'espèces d'oiseaux nécrophages menacées d'extinction ou protégées et d'autres espèces vivant dans leur habitat naturel, afin d'encourager la biodiversité. Il convient d'autoriser ce régime alimentaire pour certaines espèces carnivores visées dans la directive 92/43/CEE du Conseil du 21 mai 1992 concernant la conservation des habitats naturels ainsi que de la faune et de la flore sauvages¹¹ et pour certaines espèces d'oiseaux de proie visées dans la directive 2009/147/CE du Parlement européen et du Conseil du 30 novembre 2009 concernant la conservation des oiseaux sauvages¹², afin de tenir compte des habitudes alimentaires naturelles de ces espèces.
- (17) Le règlement (CE) n° 1069/2009 a instauré une procédure d'autorisation d'autres méthodes d'utilisation ou d'élimination des sous-produits animaux ou produits dérivés. La Commission peut autoriser ces méthodes après s'être enquis de l'avis de l'Autorité européenne de sécurité des aliments (ci-après «l'EFSA»). Il convient, pour faciliter l'évaluation des demandes par l'EFSA, d'établir un modèle présentant aux demandeurs le type d'informations à fournir. Conformément aux traités, il doit être possible de soumettre des demandes d'autorisation d'autres méthodes dans les langues officielles de l'Union, mentionnées dans le règlement n° 1 de 1958 portant fixation du régime linguistique de la Communauté Économique Européenne¹³.
- (18) Conformément au règlement (CE) n° 183/2005 du Parlement européen et du Conseil du 12 janvier 2005 établissant des exigences en matière d'hygiène des aliments pour animaux¹⁴, les exploitants du secteur de l'alimentation animale autres que les producteurs primaires doivent respecter certaines conditions d'hygiène en matière d'entreposage et de transport des aliments pour animaux. Étant donné que ces conditions prévoient une atténuation équivalente des risques potentiels, les aliments composés pour animaux dérivés de sous-produits animaux ne doivent pas être soumis aux obligations du présent règlement relatives à l'entreposage et au transport.
- (19) Afin de promouvoir la science et la recherche et de garantir une utilisation optimale des sous-produits animaux et des produits dérivés dans le contexte de l'établissement de diagnostics pour des maladies humaines ou animales, il convient que l'autorité compétente soit autorisée à fixer les conditions applicables aux échantillons de ces matières destinés à la recherche, à l'enseignement et à l'établissement d'un diagnostic. Il convient néanmoins de ne pas prévoir de telles conditions pour les échantillons d'agents pathogènes, auxquels s'appliquent des règles particulières fixées dans la directive 92/118/CEE du Conseil du 17 décembre 1992 définissant les conditions de police sanitaire ainsi que les conditions sanitaires régissant les échanges et les importations dans la Communauté de produits non soumis, en ce qui concerne lesdites conditions, aux réglementations communautaires spécifiques visées à l'annexe A, chapitre I^{er}, de la directive 89/662/CEE et, en ce qui concerne les pathogènes, de la directive 90/425/CEE¹⁵.

¹¹ JO L 206 du 22.7.1992, p. 7.

¹² JO L 20 du 26.1.2010, p. 7.

¹³ JO 17 du 6.10.1958, p. 385/58.

¹⁴ JO L 35 du 8.2.2005, p. 1.

¹⁵ JO L 62 du 15.3.1993, p. 49.

- (20) La directive 97/78/CE dispense les sous-produits animaux destinés à des expositions, sous réserve qu'ils ne soient pas destinés à être commercialisés, et les sous-produits animaux destinés à des analyses ou études particulières des contrôles vétérinaires effectués au poste d'inspection frontalier d'entrée dans l'Union. Cette directive permet l'adoption de mesures portant application de ce régime de dispenses. Le présent règlement doit fixer des conditions d'importation adéquates pour les sous-produits animaux et les produits dérivés destinés à des expositions et à des analyses ou études particulières, pour exclure qu'ils propagent des risques inacceptables pour la santé publique ou animale lorsqu'ils sont introduits dans l'Union. La cohérence de la législation de l'Union et la nécessité de garantir la certitude juridique dans l'intérêt des exploitants commandent que ces conditions et les mesures portant application de la directive 97/78/CE soient établies par le présent règlement.
- (21) Après leur collecte, les sous-produits animaux doivent être manipulés dans des conditions propres à exclure la propagation de risques inacceptables pour la santé publique ou animale. Les usines ou établissements dans lesquels sont accomplies certaines opérations avant que des sous-produits fassent l'objet d'une transformation doivent être construits et exploités d'une manière qui empêche la propagation de tels risques. Cela doit être le cas des usines et établissements dans lesquels sont accomplies des opérations telles que la manipulation de sous-produits animaux conformément à la législation vétérinaire de l'Union, à l'exclusion de la manipulation de sous-produits animaux au cours des activités curatives de vétérinaires privés.
- (22) Conformément au règlement (CE) n° 1069/2009, les exploitants doivent assurer la traçabilité des sous-produits animaux et des produits dérivés à tous les stades de la chaîne de fabrication, d'utilisation et d'élimination, de manière à éviter toute perturbation inutile du marché intérieur en cas d'événements liés à des risques avérés ou potentiels pour la santé publique ou animale. La traçabilité doit dès lors être assurée non seulement par les exploitants produisant, collectant ou transportant des sous-produits animaux, mais par les exploitants éliminant des sous-produits animaux ou des produits dérivés par incinération, coïncinération ou mise en décharge.
- (23) Les conteneurs et moyens servant au transport de sous-produits animaux ou de produits dérivés doivent être maintenus dans un état de propreté qui empêche toute contamination. Lorsque ces conteneurs et moyens sont affectés au transport d'une matière particulière, tel un sous-produit animal liquide qui ne présente pas de risque inacceptable pour la santé, les exploitants peuvent adapter leurs mesures de prévention de la contamination au risque réel que présente cette matière.
- (24) Les États membres doivent être autorisés à obliger les exploitants à utiliser le système informatique vétérinaire intégré (Traces), mis en œuvre par la décision 2004/292/CE de la Commission du 30 mars 2004 relative à la mise en application du système TRACES et modifiant la décision 92/486/CEE¹⁶ (ci-après «le système Traces»), pour fournir la preuve de l'arrivée au lieu de destination des envois de sous-produits animaux ou de produits dérivés. L'arrivée des envois doit également pouvoir être attestée au moyen d'un quatrième exemplaire du document commercial, à retourner au producteur. Ces deux solutions doivent être évaluées au terme de la première année d'application du présent règlement.

¹⁶ JO L 94 du 31.3.2004, p. 63.

- (25) Le règlement (CE) n° 853/2004 du Parlement européen et du Conseil du 29 avril 2004 fixant des règles spécifiques d'hygiène applicables aux denrées alimentaires d'origine animale énonce certains paramètres relatifs au traitement des graisses fondues, des huiles de poisson et des ovoproduits qui permettent de maîtriser correctement les risques éventuels pour la santé lorsque ces produits sont utilisés à des fins autres que la consommation humaine. Ces paramètres doivent dès lors être autorisés en tant que solutions de remplacement des traitements des sous-produits animaux prévus au présent règlement.
- (26) Le colostrum et les produits à base de colostrum doivent provenir de troupeaux de bovins qui sont indemnes de certaines maladies visées dans la directive 64/432/CEE du Conseil du 26 juin 1964 relative à des problèmes de police sanitaire en matière d'échanges intracommunautaires d'animaux des espèces bovine et porcine¹⁷.
- (27) Il convient de mettre à jour la référence à la directive 2009/158/CE du Conseil du 30 novembre 2009 relative aux conditions de police sanitaire régissant les échanges intracommunautaires et les importations en provenance des pays tiers de volailles et d'œufs à couver¹⁸ dans les règles sanitaires régissant les échanges de lisier non transformé.
- (28) Certaines matières importées en vue de la production d'aliments pour animaux familiers doivent être manipulées et utilisées dans des conditions adaptées au risque qu'elles peuvent présenter. Il convient en particulier de veiller à la sécurité d'acheminement de ces matières vers les établissements ou usines de destination où elles, et des matières de catégorie 3, sont incorporées à des aliments pour animaux familiers. L'autorité compétente doit être autorisée à permettre aux établissements ou usines de destination d'entreposer les matières importées avec des matières de catégories 3 à condition que la traçabilité des premières soit assurée.
- (29) Le règlement (CE) n° 1069/2009 mentionne certains produits dérivés qui peuvent être mis sur le marché conformément aux dispositions d'autres législations spécifiques de l'Union. Ces législations fixent également les conditions d'importation, de collecte et de circulation des sous-produits animaux et des produits dérivés destinés à la fabrication des produits dérivés en question. Le règlement (CE) n° 1069/2009 s'applique néanmoins lorsque les législations spécifiques de l'Union ne fixent pas de conditions applicables aux risques que ces matières premières peuvent présenter pour la santé publique et animale. Étant donné que de telles conditions n'ont pas été fixées pour les matières ayant subi certaines transformations préalables à leur mise en conformité avec les conditions de mise sur le marché, il convient que le présent règlement fixe ces conditions. Il convient en particulier de fixer les conditions d'importation et de manipulation de ces matières à l'intérieur de l'Union en prévoyant des dispositions strictes en matière de contrôle et de documentation, afin d'empêcher que ces matières puissent propager des risques pour la santé.
- (30) Il importe en particulier que le présent règlement fixe des conditions sanitaires appropriées pour les matières utilisées pour la fabrication de médicaments, de médicaments vétérinaires, de dispositifs médicaux, de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et de réactifs de laboratoire (ci après «les produits finis»). Si les

¹⁷ JO 121 du 29.7.1964, p. 1977/64.

¹⁸ JO L 343 du 22.12.2009, p. 74.

risques présentés par ces matières sont atténués par la purification ou la concentration des matières dans le produit ou par les conditions de manipulation et d'élimination de celles-ci, seules les dispositions du règlement (CE) n° 1069/2009 et du présent règlement relatives à la traçabilité doivent s'appliquer. En pareil cas, il convient de ne pas appliquer les dispositions relatives à la séparation des sous-produits animaux de différentes catégories au sein de l'établissement ou de l'usine fabriquant les produits finis, car l'utilisation ultérieure des matières à d'autres fins, en particulier leur détournement vers les chaînes alimentaires humaine et animale, peut être exclue par l'application correcte des règles par l'exploitant sous la responsabilité de l'autorité compétente. Les envois de ces matières destinés à être importés dans l'Union doivent être soumis à des contrôles vétérinaires au poste d'inspection frontalier d'entrée, conformément à la directive 97/78/CE, de manière à ce qu'il soit vérifié que ces produits satisfont aux conditions de mise sur le marché dans l'Union.

- (31) Conformément à la directive 2009/156/CE du Conseil du 30 novembre 2009 relative aux conditions de police sanitaire régissant les mouvements d'équidés et les importations d'équidés en provenance des pays tiers¹⁹, certaines maladies auxquelles les équidés sont sensibles sont des maladies à déclaration obligatoire. Il importe que les produits sanguins d'équidés destinés à des usages autres que l'alimentation animale, tels que les produits sanguins destinés à la zoopharmacie, proviennent d'équidés qui ne présentent aucun signe clinique de ces maladies, de manière que le risque de transmission de ces maladies soit réduit.
- (32) Il doit être permis de mettre sur le marché des peaux et cuirs frais à des fins autres que la consommation humaine, pourvu qu'ils satisfassent aux conditions de police sanitaire applicables aux viandes fraîches, fixées conformément à la directive 2002/99/CE du Conseil du 16 décembre 2002 fixant les règles de police sanitaire régissant la production, la transformation, la distribution et l'introduction des produits d'origine animale destinés à la consommation humaine²⁰, étant donné que ces conditions garantissent une atténuation appropriée des risques éventuels.
- (33) Les dispositions sanitaires du présent règlement relatives à la fabrication et à la mise sur le marché de trophées de chasse et d'autres préparations d'animaux qui éliminent les risques potentiels doivent s'appliquer sans préjudice des dispositions protégeant certaines espèces d'animaux sauvages du règlement (CE) n° 338/97 du Conseil du 9 décembre 1996 relatif à la protection des espèces de faune et de flore sauvages par le contrôle de leur commerce²¹, car l'objectif de ce règlement est différent. Les préparations anatomiques d'animaux ou de sous-produits animaux qui ont été soumises à un processus tel que la plastination, qui élimine également les risques potentiels, ne doivent pas faire l'objet de restrictions de police de sanitaire, de sorte que l'utilisation, en particulier dans l'enseignement, de ces préparations soit facilitée.
- (34) Les sous-produits apicoles destinés à être mis sur le marché doivent être indemnes de certaines maladies auxquelles les abeilles sont sensibles et qui sont mentionnées dans la directive 92/65/CEE du Conseil du 13 juillet 1992 définissant les conditions de police sanitaire régissant les échanges et les importations dans la Communauté d'animaux, de spermes, d'ovules et d'embryons non soumis, en ce qui concerne les

¹⁹ JO L 192 du 23.7.2010, p. 1.

²⁰ JO L 18 du 23.1.2003, p. 11.

²¹ JO L 61 du 3.3.1997, p. 1.

conditions de police sanitaire, aux réglementations communautaires spécifiques visées à l'annexe A section I de la directive 90/425/CEE²².

- (35) Le Parlement européen et le Conseil ont demandé à la Commission de déterminer le point final de la chaîne de fabrication des produits oléochimiques au-delà duquel ces produits ne sont plus soumis aux dispositions du règlement (CE) n° 1069/2009. La décision relative au point final doit être prise dès qu'il aura été procédé à une évaluation de la capacité des procédés oléochimiques à atténuer les risques sanitaires que peuvent présenter les graisses animales de toute catégorie de matières subissant une transformation.
- (36) Le présent règlement doit faire référence au règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission du 12 mars 2010 établissant des listes des pays tiers, territoires ou parties de pays tiers ou territoires en provenance desquels l'introduction dans l'Union européenne de certains animaux et viandes fraîches est autorisée, et définissant les exigences applicables en matière de certification vétérinaire²³, dans la mesure où ces pays tiers et autres territoires doivent faire l'objet d'une autorisation en vue de l'importation de certains sous-produits animaux ou produits dérivés, car les risques que présentent ces produits sont identiques à ceux que peuvent présenter les animaux vivants ou les viandes fraîches importés.
- (37) Il convient également de faire référence à d'autres listes des pays tiers en provenance desquels certaines matières d'origine animale peuvent être importées pour permettre que soient déterminés les pays tiers en provenance desquels des sous-produits animaux des différentes espèces peuvent être importés, et cela sur la base de considérations similaires concernant les risques sanitaires et dans le but d'assurer la cohérence de la législation de l'Union. Ces listes ont été établies par la décision 2004/211/CE de la Commission du 6 janvier 2004 établissant la liste des pays tiers et des parties de territoires de ces pays en provenance desquels les États membres autorisent les importations d'équidés vivants et de sperme, d'ovules et d'embryons de l'espèce équine²⁴, par le règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission du 2 juillet 2010 arrêtant les conditions sanitaires et de police sanitaire ainsi que les exigences en matière de certification vétérinaire pour l'introduction dans l'Union européenne de lait cru et de produits laitiers destinés à la consommation humaine²⁵, par la décision 2006/766/CE de la Commission du 6 novembre 2006 établissant les listes des pays tiers et territoires en provenance desquels l'importation de mollusques bivalves, d'échinodermes, de tuniciers, de gastéropodes marins et de produits de la pêche est autorisée²⁶, par le règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission du 8 août 2008 établissant une liste des pays tiers, territoires, zones ou compartiments en provenance desquels les volailles et les produits de volailles peuvent être importés dans la Communauté et transiter par celle-ci ainsi que les règles en matière de certification vétérinaire²⁷ et par le règlement (CE) n° 119/2009 de la Commission du 9 février 2009 établissant une liste de pays tiers, ou de parties de pays tiers, pour l'importation dans la Communauté ou le transit par celle-ci de viandes de léporidés sauvages, de certains

²² JO L 268 du 14.9.1992, p. 54.

²³ JO L 73 du 20.3.2010, p. 1.

²⁴ JO L 73 du 11.3.2004, p. 1.

²⁵ JO L 175 du 10.7.2010, p. 1.

²⁶ JO L 320 du 18.11.2006, p. 53.

²⁷ JO L 226 du 23.8.2008, p. 1.

mammifères terrestres sauvages et de lapins d'élevage, ainsi que les exigences applicables à la certification vétérinaire²⁸.

- (38) Étant donné que les déchets de l'industrie photographique, qui utilise certains sous-produits animaux tels que les colonnes vertébrales de bovins, présentent des risques non seulement pour la santé publique et animale, mais pour l'environnement, ces déchets doivent être éliminés ou exportés vers le pays tiers d'origine des sous-produits animaux conformément au règlement (CE) n° 1013/2006 du Parlement européen et du Conseil du 14 juin 2006 concernant les transferts de déchets²⁹.
- (39) Les règles applicables au transit de certains sous-produits animaux et produits dérivés par l'Union européenne entre des territoires de la Fédération de Russie doivent faire référence à la liste des postes d'inspection frontaliers figurant dans la décision 2009/821/CE de la Commission du 28 septembre 2009 établissant une liste de postes d'inspection frontaliers agréés, fixant certaines règles concernant les inspections réalisées par les experts vétérinaires de la Commission et définissant les unités vétérinaires du système TRACES³⁰. Le document vétérinaire commun d'entrée établi par le règlement (CE) n° 136/2004 de la Commission du 22 janvier 2004 fixant les procédures des contrôles vétérinaires aux postes d'inspection frontaliers de la Communauté lors de l'importation des produits en provenance de pays tiers³¹ doit être utilisé aux fins de ce transit.
- (40) Le présent règlement doit prévoir que les certificats sanitaires qui doivent accompagner les envois de sous-produits animaux ou de produits dérivés au point d'entrée dans l'Union, où les contrôles vétérinaires sont effectués, doivent être établis conformément à des principes de certification équivalents à ceux prévus dans la directive 96/93/CE du Conseil du 17 décembre 1996 concernant la certification des animaux et des produits animaux³².
- (41) La cohérence de la législation de l'Union commande que les contrôles officiels effectués tout au long de la chaîne des opérations portant sur les sous-produits animaux et les produits dérivés doivent l'être conformément aux obligations générales concernant l'organisation des contrôles officiels fixées par le règlement (CE) n° 882/2004 du Parlement européen et du Conseil du 29 avril 2004 relatif aux contrôles officiels effectués pour s'assurer de la conformité avec la législation sur les aliments pour animaux et les denrées alimentaires et avec les dispositions relatives à la santé animale et au bien-être des animaux³³.
- (42) Il est dès lors nécessaire que le présent règlement contienne des mesures d'application du règlement (CE) n° 1069/2009.
- (43) Le règlement (CE) n° 1069/2009 abroge le règlement (CE) n° 1774/2002 du Parlement européen et du Conseil du 3 octobre 2002 établissant des règles sanitaires applicables

²⁸ JO L 39 du 10.2.2009, p. 12.

²⁹ JO L 190 du 12.7.2006, p. 1.

³⁰ JO L 296 du 12.11.2009, p. 1.

³¹ JO L 21 du 28.1.2004, p. 11.

³² JO L 13 du 16.1.1997, p. 28.

³³ JO L 191 du 28.5.2004, p. 1.

aux sous-produits animaux non destinés à la consommation humaine³⁴ avec effet au 4 mars 2011.

- (44) À la suite de l'adoption du règlement (CE) n° 1774/2002, un certain nombre d'actes d'application ont été adoptés; il s'agit du règlement (CE) n° 811/2003 de la Commission relatif à l'interdiction de la réutilisation du poisson au sein de l'espèce, et à l'enfouissement et l'incinération de sous-produits animaux³⁵, de la décision 2003/322/CE de la Commission relative à l'utilisation de matières de catégorie 1 pour l'alimentation de certains oiseaux nécrophages³⁶, de la décision 2003/324/CE de la Commission relative à une dérogation à l'interdiction de la réutilisation des animaux à fourrure au sein de l'espèce³⁷, du règlement (CE) n° 79/2005 de la Commission relatif au lait et aux produits à base de lait³⁸, du règlement (CE) n° 92/2005 de la Commission relatif aux modes d'élimination ou à l'utilisation des sous-produits animaux³⁹, du règlement (CE) n° 181/2006 de la Commission relatif aux engrais organiques et aux amendements autres que le lisier⁴⁰, du règlement (CE) n° 1192/2006 de la Commission relatif aux listes d'établissements agréés⁴¹ et du règlement (CE) n° 2007/2006 de la Commission relatif à l'importation et au transit de certains produits intermédiaires dérivés de matières de catégorie 3⁴².
- (45) En outre, certaines mesures transitoires ont été adoptées, notamment le règlement (CE) n° 878/2004 de la Commission relatif à l'importation et au traitement de certaines matières de catégorie 1 ou 2⁴³, la décision 2004/407/CE de la Commission relative à l'importation de certaines matières en vue de la production de gélatine photographique⁴⁴ et le règlement (CE) n° 197/2006 de la Commission relatif au traitement et à l'élimination des anciennes denrées alimentaires⁴⁵, pour que certaines utilisations spécifiques de sous-produits animaux soient soumises à des mesures proportionnées aux risques.
- (46) La Présidence du Conseil ayant demandé de poursuivre la simplification de la réglementation de l'Union relative aux sous-produits animaux lors de l'adoption du règlement (CE) n° 1069/2009, ces mesures d'application et ces mesures transitoires ont été révisées. Elles doivent maintenant être abrogées et remplacées, dans la mesure où c'est nécessaire, par le présent règlement, qui constituera un cadre légal cohérent dans le domaine des sous-produits animaux et des produits dérivés.
- (47) Le règlement (CE) n° 1069/2009 est applicable à partir du 4 mars 2011 et il convient donc que le présent règlement soit applicable à partir de la même date. Il est en outre nécessaire de prévoir une période transitoire pour permettre aux parties concernées de s'adapter aux nouvelles règles instaurées par le présent règlement et de mettre sur le

³⁴ JO L 273 du 10.10.2002, p. 1.
³⁵ JO L 117 du 13.5.2003, p. 14.
³⁶ JO L 117 du 13.5.2003, p. 32.
³⁷ JO L 117 du 13.5.2003, p. 37.
³⁸ JO L 16 du 20.1.2005, p. 46.
³⁹ JO L 19 du 21.1.2005, p. 27.
⁴⁰ JO L 29 du 2.2.2006, p. 31.
⁴¹ JO L 215 du 5.8.2006, p. 10.
⁴² JO L 379 du 28.12.2006, p. 98.
⁴³ JO L 162 du 30.4.2004, p. 62.
⁴⁴ JO L 208 du 10.6.2004, p. 9.
⁴⁵ JO L 32 du 4.2.2006, p. 13.

marché certains produits qui ont été produits conformément aux règles sanitaires de l'Union applicables avant cette date, et pour permettre la poursuite des importations après la mise en application des dispositions du présent règlement.

- (48) La mise sur le marché et l'exportation de certains produits visés dans le règlement (CE) n° 878/2004 doivent continuer à s'effectuer conformément aux mesures nationales, car les risques associés aux quantités limitées de matières concernées permettent actuellement qu'elles soient régies au niveau national, dans l'attente d'une éventuelle harmonisation. Dans l'attente de l'adoption de mesures relatives à la collecte et à l'élimination de certaines quantités limitées de produits d'origine animale provenant du commerce de détail sur la base de données supplémentaires, l'autorité compétente doit rester habilitée à autoriser la collecte et l'élimination de ces produits par d'autres moyens, à condition que la santé publique et animale jouisse d'une protection équivalente.
- (49) Conformément à la demande formulée par le Parlement européen lorsqu'il a approuvé le règlement (CE) n° 1069/2009 en première lecture et eu égard aux suggestions plus spécifiques du Parlement au sujet de certaines questions techniques, un projet du présent règlement a été présenté le 27 septembre 2010 à sa commission de l'environnement, de la santé publique et de la sécurité alimentaire en prélude à un échange de vues.
- (50) Les mesures prévues au présent règlement sont conformes à l'avis du comité permanent de la chaîne alimentaire et de la santé animale,

A ADOPTÉ LE PRÉSENT RÈGLEMENT:

CHAPITRE I DISPOSITIONS GÉNÉRALES

Article premier Objet et champ d'application

Le présent règlement établit des mesures d'application:

- a) concernant les règles sanitaires et les règles de police sanitaire relatives aux sous-produits animaux et aux produits qui en sont dérivés, établies par le règlement (CE) n° 1069/2009;
- b) concernant certains échantillons et articles exemptés des contrôles vétérinaires aux postes d'inspection frontaliers conformément à l'article 16, paragraphe 1, points e) et f), de la directive 97/78/CE.

Article 2 Définitions

Aux fins du présent règlement, les définitions figurant à l'annexe I sont applicables.

Article 3
Point final de la chaîne de fabrication de certains produits dérivés

Les produits dérivés suivants peuvent être mis sur le marché, mais pas importés, sans restrictions, conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 1069/2009:

- a) le biogazole qui remplit les conditions d'élimination et d'utilisation des produits dérivés énoncées à l'annexe IV, chapitre IV, section 3, point 2 b), du présent règlement;
- b) les aliments transformés pour animaux familiers qui satisfont aux exigences spécifiques relatives aux aliments transformés pour animaux familiers énoncées à l'annexe XIII, chapitre II, point 7 a), du présent règlement;
- c) les articles à mastiquer qui satisfont aux exigences spécifiques relatives aux articles à mastiquer énoncées à l'annexe XIII, chapitre II, point 7 b), du présent règlement;
- d) les cuirs et les peaux d'ongulés qui satisfont aux exigences spécifiques relatives au point final de la chaîne de fabrication de ces produits, énoncées à l'annexe XIII, chapitre V, point C, du présent règlement;
- e) la laine et les poils qui satisfont aux exigences spécifiques relatives au point final de la chaîne de fabrication de ces produits, énoncées à l'annexe XIII, chapitre VII, point B, du présent règlement;
- f) les plumes et le duvet qui satisfont aux exigences spécifiques relatives au point final de la chaîne de fabrication de ces produits, énoncées à l'annexe XIII, chapitre VII, point C, du présent règlement;
- g) la fourrure qui satisfait aux exigences spécifiques de l'annexe XIII, chapitre VIII, du présent règlement.

Article 4
Maladies transmissibles graves

Les maladies énumérées à l'article 1.2.3 du Code sanitaire pour les animaux terrestres 2010 et au chapitre 1.3 du Code sanitaire pour les animaux aquatiques 2010 de l'OIE sont considérées comme des maladies transmissibles graves aux fins des restrictions de police sanitaire générales prévues à l'article 6, paragraphe 1, point b) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009.

CHAPITRE II
ÉLIMINATION ET UTILISATION DE SOUS-PRODUITS ANIMAUX
ET DE PRODUITS DÉRIVÉS

Article 5
Restrictions concernant l'utilisation de sous-produits animaux et de produits dérivés

1. Les exploitants des États membres visés à l'annexe II, chapitre I, satisfont aux conditions d'alimentation des animaux à fourrure au moyen de certaines matières

dérivées de cadavres ou de parties d'animaux de la même espèce, énoncées au même chapitre.

2. Les exploitants satisfont aux restrictions concernant l'alimentation des animaux d'élevage au moyen de fourrages provenant de prairies auxquelles ont été appliqués certains engrais organiques ou amendements, énoncées à l'annexe II, chapitre II.

Article 6

Élimination par incinération et coïncinération

1. L'autorité compétente veille à ce que l'incinération et la coïncinération de sous-produits animaux et de produits dérivés soient réalisées uniquement:
 - a) dans des installations d'incinération et de coïncinération qui ont obtenu un permis conformément à la directive 2000/76/CE; ou
 - b) pour les installations auxquelles cette directive n'impose pas d'avoir un permis, dans des installations d'incinération et de coïncinération qui ont été agréées par l'autorité compétente pour effectuer l'élimination par incinération, ou l'élimination ou la valorisation par coïncinération, en tant que déchets, de sous-produits animaux ou de produits dérivés, conformément à l'article 24, paragraphe 1, point b) ou c), du règlement (CE) n° 1069/2009.
2. L'autorité compétente n'agrée les installations d'incinération et les installations de coïncinération visées au paragraphe 1, point b), conformément à l'article 24, paragraphe 1, point b) ou c), du règlement (CE) n° 1069/2009, que si elles satisfont aux exigences énoncées à l'annexe III du présent règlement.
3. Les exploitants d'installations d'incinération et d'installations de coïncinération satisfont aux exigences générales relatives à l'incinération et à la coïncinération énoncées à l'annexe III, chapitre I, du présent règlement.
4. Les exploitants d'installations d'incinération et de coïncinération de grande capacité satisfont aux exigences énoncées à l'annexe III, chapitre II, du présent règlement.
5. Les exploitants d'installations d'incinération et de coïncinération de faible capacité satisfont aux exigences énoncées à l'annexe III, chapitre III, du présent règlement.

Article 7

Mise en décharge de certaines matières des catégories 1 et 3

Par dérogation à l'article 12 et à l'article 14, point c), du règlement (CE) n° 1069/2009, l'autorité compétente peut autoriser l'élimination des matières suivantes des catégories 1 et 3 dans une décharge autorisée:

- a) les aliments pour animaux familiers importés ou produits à partir de matières importées, provenant de matières de catégorie 1 visées à l'article 8, point c), du règlement (CE) n° 1069/2009;

- b) les matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points f) et g), du règlement (CE) n° 1069/2009, à condition:
- i) que ces matières n'aient pas été en contact avec les sous-produits animaux visés aux articles 8 et 9 et à l'article 10, points a) à e) et h) à p), dudit règlement;
 - ii) qu'au moment où elles sont vouées à l'élimination, les matières:
 - visées à l'article 10, point f), dudit règlement aient subi une transformation au sens de l'article 2, paragraphe 1, point m), du règlement (CE) n° 852/2004, et
 - visées à l'article 10, point g), dudit règlement aient subi une transformation conformément à l'annexe X, chapitre II, du présent règlement ou conformément aux exigences spécifiques applicables aux aliments pour animaux familiers énoncées à l'annexe XIII, chapitre II, du présent règlement; et
 - iii) que l'élimination de ces matières ne présente pas de risque pour la santé publique ou animale.

Article 8

Exigences applicables aux usines de transformation et aux autres établissements

1. Les exploitants veillent à ce que les usines de transformation et les autres établissements se trouvant sous leur contrôle satisfassent aux conditions suivantes, détaillées à l'annexe IV, chapitre I:
 - a) les conditions générales de transformation énoncées à la section 1;
 - b) les conditions de traitement des eaux usées énoncées à la section 2;
 - c) les conditions spécifiques de transformation des matières de catégorie 1 et de catégorie 2, énoncées à la section 3;
 - d) les conditions spécifiques de transformation des matières de catégorie 3, énoncées à la section 4.
2. L'autorité compétente n'agrée les usines de transformation et les autres établissements que s'ils satisfont aux conditions fixées à l'annexe IV, chapitre I.

Article 9

Exigences en matière d'hygiène et de transformation applicables aux usines de transformation et autres établissements

Les exploitants veillent à ce que les établissements et les usines se trouvant sous leur contrôle satisfassent aux exigences suivantes, détaillées à l'annexe IV:

- a) les exigences en matière d'hygiène et de transformation énoncées au chapitre II;

- b) les méthodes de transformation normalisées décrites au chapitre III, à condition qu'elles soient employées dans l'établissement ou l'usine;
- c) les autres méthodes de transformation décrites au chapitre IV, à condition qu'elles soient employées dans l'établissement ou l'usine.

Article 10

Exigences concernant la conversion de sous-produits animaux et de produits dérivés en biogaz et le compostage

1. Les exploitants veillent à ce que les établissements et usines sous leur contrôle satisfassent aux exigences suivantes concernant la conversion de sous-produits animaux en biogaz et le compostage, détaillées à l'annexe V:
 - a) les exigences applicables aux usines de production de biogaz et de compostage, énoncées au chapitre I;
 - b) les exigences en matière d'hygiène applicables aux usines de production de biogaz et de compostage, énoncées au chapitre II;
 - c) les paramètres de conversion normalisés énoncés au chapitre III, section 1;
 - d) les normes relatives aux résidus de digestion et au compost énoncées au chapitre III, section 3.
2. L'autorité compétente n'agrée les usines de production de biogaz et de compostage que si elles satisfont aux exigences énoncées à l'annexe V.
3. L'autorité compétente peut autoriser les usines de production de biogaz et de compostage à utiliser d'autres paramètres de conversion sous réserve des exigences énoncées à l'annexe V, chapitre III, section 2.

CHAPITRE III DÉROGATIONS À CERTAINES DISPOSITIONS DU RÈGLEMENT (CE) N° 1069/2009

Article 11

Règles particulières relatives aux échantillons de recherche et de diagnostic

1. L'autorité compétente peut autoriser le transport, l'utilisation et l'élimination des échantillons de recherche et de diagnostic dans des conditions qui garantissent la maîtrise des risques pour la santé publique et animale.

L'autorité compétente veille en particulier à ce que les exploitants satisfassent aux exigences de l'annexe VI, chapitre I.
2. Les exploitants se conforment aux règles particulières relatives aux échantillons de recherche et de diagnostic, énoncées à l'annexe VI, chapitre I.

3. Les exploitants peuvent expédier des échantillons de recherche et de diagnostic constitués des sous-produits animaux et des produits dérivés mentionnés ci-après vers un autre État membre sans en informer l'autorité compétente de l'État membre d'origine conformément à l'article 48, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009 et sans que l'autorité compétente de l'État membre de destination en ait été informée au moyen du système Traces et ait décidé d'accepter l'envoi conformément à l'article 48, paragraphes 1 et 3, de ce règlement:
 - a) les matières des catégories 1 et 2 et les farines de viande et d'os ou les graisses animales dérivées de matières de ces catégories;
 - b) les protéines animales transformées.

Article 12

Règles particulières relatives aux échantillons commerciaux et aux articles d'exposition

1. L'autorité compétente peut autoriser le transport, l'utilisation et l'élimination des échantillons commerciaux et des articles d'exposition dans des conditions qui garantissent la maîtrise des risques pour la santé publique et animale.

L'autorité compétente veille en particulier à ce que les exploitants satisfassent aux exigences de l'annexe VI, chapitre I, section 1, points 2, 3 et 4.
2. Les exploitants se conforment aux règles particulières relatives aux échantillons commerciaux et aux articles d'exposition, énoncées à l'annexe VI, chapitre I, section 2.
3. Les exploitants peuvent expédier des échantillons commerciaux constitués des sous-produits animaux et des produits dérivés mentionnés ci-après vers un autre État membre sans en informer l'autorité compétente de l'État membre d'origine conformément à l'article 48, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009 et sans que l'autorité compétente de l'État membre de destination en ait été informée au moyen du système Traces et ait décidé d'accepter l'envoi conformément à l'article 48, paragraphes 1 et 3, de ce règlement:
 - a) les matières des catégories 1 et 2 et les farines de viande et d'os ou les graisses animales dérivées de matières de ces catégories;
 - b) les protéines animales transformées.

Article 13

Règles particulières relatives à l'alimentation des animaux

1. Les exploitants peuvent utiliser les matières de catégorie 2, à condition qu'elles proviennent d'animaux qui n'ont pas été mis à mort et ne sont pas morts en raison de la présence ou de la présence suspectée d'une maladie transmissible aux humains ou aux animaux, sous réserve des exigences générales établies à l'annexe VI, chapitre II, section 1, et de toutes autres conditions que l'autorité compétente pourrait fixer, pour l'alimentation des animaux suivants:

- a) les animaux de zoo;
 - b) les animaux à fourrure;
 - c) les chiens provenant d'élevages ou de meutes reconnus;
 - d) les chiens et les chats dans des refuges;
 - e) les asticots et les vers destinés à servir d'appâts de pêche.
2. Les exploitants peuvent utiliser les matières de catégorie 3, sous réserve des exigences générales établies à l'annexe VI, chapitre II, section 1, et de toutes autres conditions que l'autorité compétente pourrait fixer, pour l'alimentation des animaux suivants:
- a) les animaux de zoo;
 - b) les animaux à fourrure;
 - c) les chiens provenant d'élevages ou de meutes reconnus;
 - d) les chiens et les chats dans des refuges;
 - e) les asticots et les vers destinés à servir d'appâts de pêche.

Article 14

Alimentation des animaux de certaines espèces à l'intérieur et à l'extérieur de placettes de nourrissage et à l'intérieur de zoos

1. L'autorité compétente peut autoriser l'utilisation des matières de catégorie 1 consistant en cadavres entiers ou parties d'animaux morts contenant des matériels à risque spécifiés pour:
- a) l'alimentation, dans des placettes de nourrissage, d'espèces d'oiseaux nécrophages menacées d'extinction ou protégées et d'autres espèces vivant dans leur habitat naturel, afin d'encourager la biodiversité, sous réserve des conditions énoncées à l'annexe VI, chapitre II, section 2;
 - b) l'alimentation, en dehors de placettes de nourrissage, s'il y a lieu en l'absence de collecte préalable des animaux morts, des animaux sauvages visés à l'annexe VI, chapitre II, section 2, point 1 a), sous réserve des conditions fixées à l'annexe VI, chapitre II, section 3.
2. L'autorité compétente peut autoriser l'utilisation de matières de catégorie 1 consistant en cadavres entiers ou parties d'animaux morts contenant des matériels à risque spécifiés et l'utilisation de matières provenant d'animaux de zoo pour l'alimentation d'animaux de zoo, sous réserve des conditions fixées à l'annexe VI, chapitre II, section 4.

Article 15
Règles particulières relatives à la collecte et à l'élimination

Si l'autorité compétente autorise que les sous-produits animaux soient éliminés suivant l'une des méthodes dérogatoires prévues à l'article 19, paragraphe 1, point a), b), c) et e), du règlement (CE) n° 1069/2009, l'élimination s'effectue dans le respect des règles particulières suivantes, détaillées à l'annexe VI, chapitre III, du présent règlement:

- a) les règles particulières relatives à l'élimination des sous-produits animaux, énoncées à la section 1;
- b) les règles relatives à l'incinération et à l'enfouissement des sous-produits animaux dans les régions éloignées, énoncées à la section 2;
- c) les règles relatives à l'incinération et à l'enfouissement des abeilles et des sous-produits apicoles, énoncées à la section 3.

CHAPITRE IV
AUTORISATIONS D'AUTRES MÉTHODES

Article 16
Exigences de présentation des demandes d'autorisation d'autres méthodes

1. Les demandes d'autorisation d'autres méthodes d'utilisation ou d'élimination des sous-produits animaux ou des produits dérivés, visées à l'article 20, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009, sont introduites par les États membres ou les parties intéressées, qui se conforment aux exigences de présentation des demandes d'autorisation d'autres méthodes figurant à l'annexe VII du présent règlement.
2. Les États membres désignent des points de contact nationaux chargés de communiquer des informations sur l'autorité compétente chargée de l'évaluation des demandes d'autorisation d'autres méthodes d'utilisation ou d'élimination des sous-produits animaux.
3. La Commission publie la liste des points de contact nationaux sur son site web.

CHAPITRE V
COLLECTE, TRANSPORT, IDENTIFICATION
ET TRAÇABILITÉ

Article 17
Exigences relatives aux documents commerciaux et certificats sanitaires, à l'identification, à la collecte et au transport des sous-produits animaux et à la traçabilité

1. Les exploitants veillent à ce que les sous-produits animaux et les produits dérivés:
 - a) satisfassent aux exigences relatives à la collecte, au transport et à l'identification énoncées à l'annexe VIII, chapitres I et II;

- b) soient accompagnés durant le transport par des documents commerciaux ou des certificats sanitaires conformément aux exigences énoncées à l'annexe VIII, chapitre III.
2. Les exploitants qui expédient, transportent ou reçoivent des sous-produits animaux ou des produits dérivés enregistrent les envois et les documents commerciaux ou certificats sanitaires s'y rapportant conformément aux exigences énoncées à l'annexe VIII, chapitre IV.
 3. Les exploitants se conforment aux exigences relatives au marquage de certains produits dérivés énoncées à l'annexe VIII, chapitre V.

CHAPITRE VI ENREGISTREMENT ET AGRÉMENT DES ÉTABLISSEMENTS ET USINES

Article 18

Exigences relatives à l'agrément d'un ou de plusieurs établissements et usines manipulant des sous-produits animaux sur un même site

L'autorité compétente peut accorder l'agrément à plusieurs établissements ou usines manipulant des sous-produits animaux sur un même site, à condition que la propagation des risques pour la santé publique et animale entre les établissements ou usines soit exclue par leur aménagement et la manipulation des sous-produits animaux et produits dérivés au sein des établissements ou usines.

Article 19

Exigences concernant certains établissements et usines agréés manipulant des sous-produits animaux et des produits dérivés

Les exploitants veillent à ce que les établissements et usines sous leur contrôle qui ont été agréés par l'autorité compétente satisfassent aux exigences énoncées aux chapitres de l'annexe IX du présent règlement mentionnés ci-après lorsqu'ils exercent une ou plusieurs des activités suivantes visées à l'article 24, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009:

- a) le chapitre I, lorsqu'ils fabriquent des aliments pour animaux familiers, comme visé à l'article 24, paragraphe 1, point e), dudit règlement;
- b) le chapitre II, lorsqu'ils entreposent des sous-produits animaux, comme visé à l'article 24, paragraphe 1, point i), dudit règlement et lorsqu'ils manipulent des sous-produits animaux après leur collecte, sous la forme des opérations suivantes visées à l'article 24, paragraphe 1, point h), dudit règlement:
 - i) le tri,
 - ii) la découpe,
 - iii) la réfrigération,

- iv) la congélation,
 - v) le salage,
 - vi) la conservation par d'autres procédés,
 - vii) l'enlèvement des peaux et des cuirs ou le retrait de matériels à risque spécifiés,
 - viii) les opérations comprenant la manipulation de sous-produits animaux qui sont accomplies en exécution d'obligations découlant de la législation vétérinaire de l'Union,
 - ix) l'hygiénisation ou la pasteurisation de sous-produits animaux destinés à être convertis en biogaz ou compostés avant cette conversion ou ce compostage dans un autre établissement ou une autre usine conformément à l'annexe V du présent règlement,
 - x) le tamisage;
- c) le chapitre III, lorsqu'ils entreposent des produits dérivés destinés à certains usages visés à l'article 24, paragraphe 1, point j), dudit règlement.

Article 20

Exigences concernant certains établissements et usines enregistrés manipulant des sous-produits animaux et des produits dérivés

1. Les exploitants d'usines ou d'établissements enregistrés et les autres exploitants enregistrés manipulent les sous-produits animaux et les produits dérivés conformément aux conditions énoncées à l'annexe IX, chapitre IV.
2. Les exploitants enregistrés transportant des sous-produits animaux ou des produits dérivés entre des endroits autres que des locaux du même exploitant satisfont en particulier aux conditions énoncées à l'annexe IX, chapitre IV, point 2.
3. Les paragraphes 1 et 2 ne s'appliquent pas:
 - a) aux exploitants agréés qui font du transport des sous-produits animaux ou des produits dérivés une activité auxiliaire;
 - b) aux exploitants qui ont été enregistrés pour des activités de transport conformément au règlement (CE) n° 183/2005.
4. L'autorité compétente peut exempter les exploitants mentionnés ci-après de l'obligation de communiquer des informations visée à l'article 23, paragraphe 1, point a), du règlement (CE) n° 1069/2009:
 - a) les exploitants manipulant ou produisant des trophées de chasse ou d'autres préparations visés à l'annexe XIII, chapitre VI, du présent règlement à des fins privées ou non commerciales;

- b) les exploitants manipulant ou éliminant des échantillons de recherche et de diagnostic à des fins éducatives.

CHAPITRE VII MISE SUR LE MARCHÉ

Article 21

Transformation et mise sur le marché des sous-produits animaux et des produits dérivés destinés à l'alimentation des animaux d'élevage à l'exception des animaux à fourrure

1. Les exploitants satisfont aux exigences visées ci-après concernant la mise sur le marché, à l'exception de l'importation, des sous-produits animaux et des produits dérivés destinés à l'alimentation des animaux d'élevage à l'exception des animaux à fourrure, arrêtées conformément à l'article 31, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 1069/2009 et énoncées à l'annexe X du présent règlement:
 - a) les exigences générales relatives à la transformation et à la mise sur le marché énoncées au chapitre I;
 - b) les exigences spécifiques relatives aux protéines animales transformées et aux autres produits dérivés, énoncées au chapitre II;
 - c) les exigences relatives à certains aliments pour poissons et appâts de pêche énoncées au chapitre III.

2. L'autorité compétente peut autoriser la mise sur le marché, à l'exception de l'importation, du lait, des produits à base de lait et des produits dérivés du lait qui sont classés dans les matières de catégorie 3 conformément à l'article 10, points e), f) et h), du règlement (CE) n° 1069/2009 et qui n'ont pas été transformés conformément aux exigences générales énoncées à l'annexe X, chapitre II, section 4, partie I, du présent règlement, à condition que ces matières satisfassent aux conditions de dérogation relatives à la mise sur le marché de lait transformé conformément aux normes nationales énoncées à l'annexe X, chapitre II, section 4, partie II, du présent règlement.

Article 22

Mise sur le marché et utilisation d'engrais organiques et d'amendements

1. Les exploitants satisfont aux exigences relatives à la mise sur le marché, à l'exception de l'importation, d'engrais organiques et d'amendements et à l'utilisation de ces produits, en particulier leur application au sol, arrêtées conformément à l'article 15, paragraphe 1, point i), et à l'article 32, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009 et énoncées à l'annexe XI du présent règlement.

2. La mise sur le marché, y compris l'importation, de guano d'oiseaux marins sauvages n'est soumise à aucune condition de police sanitaire.

3. L'autorité compétente de l'État membre dans lequel un engrais organique ou un amendement produit à partir de farines de viande et d'os dérivées de matières de

catégorie 2 ou de protéines animales transformées doit être appliqué au sol, autorise un ou plusieurs constituants à mélanger avec ces matières conformément à l'article 32, paragraphe 1, point d), du règlement (CE) n° 1069/2009, dans le respect des conditions énoncées à l'annexe XI, chapitre II, section I, point 3, du présent règlement.

4. Par dérogation à l'article 48, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009, les autorités compétentes d'un État membre d'origine et d'un État membre de destination qui ont une frontière commune peuvent autoriser l'expédition de lisier entre des exploitations agricoles situées dans des régions frontalières de ces deux États membres sous réserve de conditions appropriées de maîtrise de tous les risques éventuels pour la santé publique ou animale, dont l'obligation faite aux exploitants concernés de conserver les informations appropriées, énoncées dans un accord bilatéral.
5. Comme prévu à l'article 30, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009, les autorités compétentes des États membres encouragent, si nécessaire, l'élaboration, la diffusion et l'utilisation de guides nationaux de bonnes pratiques agricoles pour l'application au sol d'engrais organiques et d'amendements.

Article 23 *Produits intermédiaires*

1. Les produits intermédiaires importés dans l'Union ou transitant par celle-ci satisfont aux conditions de maîtrise des risques potentiels pour la santé publique et animale énoncées à l'annexe XII du présent règlement.
2. Les produits intermédiaires qui ont été transportés dans un établissement ou une usine visés à l'annexe XII, point 3, du présent règlement peuvent être manipulés sans autres restrictions au titre du règlement (CE) n° 1069/2009 et du présent règlement, à condition:
 - a) que l'établissement ou l'usine dispose des équipements qui permettent de réceptionner les produits intermédiaires en empêchant la transmission de maladies transmissibles à l'homme ou aux animaux;
 - b) que les produits intermédiaires ne présentent aucun risque de transmission de maladies transmissibles à l'homme ou aux animaux, en raison de leur purification ou des traitements auxquels les sous-produits animaux contenus dans les produits intermédiaires ont été soumis, en raison de la concentration de sous-produits animaux dans les produits intermédiaires ou en raison de l'application de mesures de biosécurité adéquates lors de la manipulation des produits intermédiaires;
 - c) que l'établissement ou l'usine tienne un registre sur lequel figurent les quantités de matières reçues, leur catégorie, le cas échéant, et l'établissement, l'usine ou l'exploitant où les produits ont été livrés; et
 - d) que les produits intermédiaires inutilisés ou les autres matières excédentaires de l'établissement ou de l'usine, tels les produits périmés, soient éliminés conformément au règlement (CE) n° 1069/2009.

3. L'exploitant ou le propriétaire de l'établissement ou usine de destination des produits intermédiaires ou son représentant utilise et/ou expédie les produits intermédiaires dans le seul but qu'ils soient mélangés, enrobés, assemblés, emballés ou étiquetés.

Article 24

Aliments pour animaux familiers et autres produits dérivés

1. Il est interdit d'utiliser des matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points a), b), d) et e), du règlement (CE) n° 1069/2009 pour la fabrication de produits dérivés destinés à être ingérés par des humains ou des animaux, ou appliqués à ceux-ci, autres que les produits dérivés visés aux articles 33 et 36 dudit règlement.
2. Lorsqu'un sous-produit animal ou produit dérivé peut être utilisé pour l'alimentation des animaux d'élevage ou à d'autres fins visées à l'article 36, point a), du règlement (CE) n° 1069/2009, il fait l'objet d'une mise sur le marché autre qu'une importation conformément aux exigences spécifiques relatives aux protéines animales transformées et aux autres produits dérivés énoncées à l'annexe X, chapitre II, du présent règlement, à condition que l'annexe XIII du présent règlement n'énonce pas d'exigences spécifiques pour ces produits.
3. Les exploitants satisfont aux exigences relatives à la mise sur le marché, autre que l'importation, d'aliments pour animaux familiers, visées à l'article 40 du règlement (CE) n° 1069/2009 et énoncées à l'annexe XIII, chapitres I et II, du présent règlement.
4. Les exploitants satisfont aux exigences relatives à la mise sur le marché, autre que l'importation, de produits dérivés, visées à l'article 40 du règlement (CE) n° 1069/2009 et énoncées à l'annexe XIII, chapitre I et chapitres III à XII, du présent règlement.

CHAPITRE VIII IMPORTATION, TRANSIT ET EXPORTATION

Article 25

Importation, transit et exportation des sous-produits animaux et des produits dérivés

1. L'importation dans l'Union et le transit par celle-ci des sous-produits animaux suivants sont interdits:
 - a) le lisier non transformé;
 - b) les plumes, les parties de plumes et le duvet non traités;
 - c) la cire d'abeille sous la forme de rayon de miel.
2. L'importation dans l'Union et le transit par celle-ci des produits suivants ne sont soumis à aucune condition de police sanitaire:

- a) la laine et les poils qui ont été lavés en usine ou qui ont été traités selon une autre méthode garantissant l'élimination de tout risque inacceptable;
 - b) les fourrures qui ont été séchées à une température ambiante de 18 °C pendant au moins deux jours à un taux d'humidité de 55 %.
3. Les exploitants satisfont aux exigences spécifiques visées ci-après relatives à l'importation dans l'Union et au transit par celle-ci de certains sous-produits animaux et produits dérivés arrêtées conformément à l'article 41, paragraphe 3, et à l'article 42 du règlement (CE) n° 1069/2009 et énoncées à l'annexe XIV du présent règlement:
- a) les exigences spécifiques relatives à l'importation et au transit de matières de catégorie 3 et de produits dérivés destinés à être utilisés dans la chaîne alimentaire animale, mais pas comme aliments pour animaux familiers ou pour animaux à fourrure, énoncées à l'annexe XIV, chapitre I;
 - b) les exigences spécifiques relatives à l'importation et au transit de sous-produits animaux et de produits dérivés destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage, énoncées à l'annexe XIV, chapitre II.

Article 26

Mise sur le marché, y compris l'importation, et exportation de certaines matières de catégorie 1

L'autorité compétente peut autoriser la mise sur le marché, y compris l'importation, et l'exportation de peaux et de cuirs provenant d'animaux qui ont fait l'objet d'un traitement illégal au sens de l'article 1^{er}, paragraphe 2, point d), de la directive 96/22/CE ou de l'article 2, point b), de la directive 96/23/CE, d'intestins de ruminants (vidés ou non), d'os et de produits à base d'os contenant la colonne vertébrale et le crâne, sous réserve des exigences suivantes:

- a) ces matières ne peuvent être des matières de catégorie 1 provenant des animaux suivants:
 - i) les animaux suspectés d'être infectés par une EST conformément au règlement (CE) n° 999/2001,
 - ii) les animaux chez qui la présence d'une EST a été officiellement confirmée,
 - iii) les animaux mis à mort dans le cadre de mesures d'éradication des EST;
- b) ces matières ne peuvent être destinées à aucun des usages suivants:
 - i) l'alimentation des animaux;
 - ii) l'application aux sols servant à l'alimentation d'animaux d'élevage;
 - iii) la fabrication:
 - de produits cosmétiques au sens de l'article 1^{er}, paragraphe 1, de la directive 76/768/CEE,

- de dispositifs médicaux implantables actifs au sens de l'article 1^{er}, paragraphe 2, point c), de la directive 90/385/CEE,
 - de dispositifs médicaux au sens de l'article 1^{er}, paragraphe 2, point a), de la directive 93/42/CEE,
 - de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro au sens de l'article 1^{er}, paragraphe 2, point b), de la directive 98/79/CE,
 - de médicaments vétérinaires au sens l'article 1^{er}, point 2), de la directive 2001/82/CE,
 - de médicaments au sens l'article 1^{er}, point 2), de la directive 2001/83/CE;
- c) les matières doivent être importées munies d'une étiquette et doivent satisfaire aux exigences spécifiques applicables à certains mouvements de sous-produits animaux énoncées à l'annexe XIV, chapitre IV, section 1, du présent règlement;
- d) les matières doivent être importées conformément aux dispositions légales nationales relatives à la certification sanitaire.

Article 27

Importation et transit d'échantillons de recherche et de diagnostic

1. L'autorité compétente peut autoriser l'importation et le transit d'échantillons de recherche et de diagnostic qui comprennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, y compris les sous-produits animaux visés à l'article 25, paragraphe 1, dans des conditions qui garantissent la maîtrise des risques pour la santé publique et animale.

Ces conditions prévoient au moins ce qui suit:

- a) l'introduction de l'envoi doit avoir été préalablement autorisée par l'autorité compétente de l'État membre de destination; et
 - b) l'envoi doit être expédié directement à l'utilisateur autorisé à partir du point d'entrée dans l'Union européenne.
2. Les exploitants présentent les échantillons de recherche et de diagnostic qui sont destinés à être importés via un État membre autre que l'État membre de destination à un poste d'inspection frontalier agréé de l'Union mentionné sur la liste figurant à l'annexe I de la décision 2009/821/CE. Au poste d'inspection frontalier, ces échantillons de recherche et de diagnostic ne font pas l'objet des contrôles vétérinaires effectués conformément au chapitre I de la directive 97/78/CE. L'autorité compétente du poste d'inspection frontalier informe l'autorité compétente de l'État membre de destination de l'introduction des échantillons de recherche et de diagnostic au moyen du système Traces.
 3. Les exploitants manipulant des échantillons de recherche et de diagnostic satisfont aux exigences particulières applicables à l'élimination des échantillons de recherche

et de diagnostic, énoncées à l'annexe XIV, chapitre III, section I, du présent règlement.

Article 28

Importation et transit d'échantillons commerciaux et d'articles d'exposition

1. L'autorité compétente peut autoriser l'importation et le transit d'échantillons commerciaux conformément aux règles particulières énoncées à l'annexe XIV, chapitre III, section 2, point 1, du présent règlement.
2. Les exploitants manipulant des échantillons commerciaux satisfont aux règles particulières relatives à la manipulation et à l'élimination des échantillons commerciaux, énoncées à l'annexe XIV, chapitre III, section 2, points 2 et 3, du présent règlement.
3. L'autorité compétente peut autoriser l'importation et le transit d'articles d'exposition conformément aux règles particulières relatives aux articles d'exposition, énoncées à l'annexe XIV, chapitre III, section 3, du présent règlement.
4. Les exploitants manipulant des articles d'exposition satisfont aux conditions relatives à l'emballage, à la manipulation et à l'élimination des articles d'exposition, énoncées à l'annexe XIV, chapitre III, section 3, du présent règlement.

Article 29

Dispositions spécifiques concernant certains mouvements de sous-produits animaux entre des territoires de la Fédération de Russie

1. L'autorité compétente autorise les mouvements spécifiques d'envois de sous-produits animaux provenant de la Fédération de Russie et destinés à celle-ci, transportés directement ou via un autre pays tiers, par route ou par rail, sur le territoire de l'Union, entre des postes d'inspection frontaliers agréés de l'Union mentionnés à l'annexe I de la décision 2009/821/CE, pour autant que les conditions suivantes soient remplies:
 - a) l'envoi est scellé par les services vétérinaires de l'autorité compétente au poste d'inspection frontalier d'entrée dans l'Union au moyen d'un sceau portant un numéro d'ordre;
 - b) les documents accompagnant l'envoi, visés à l'article 7 de la directive 97/78/CE, sont marqués sur chaque page, par le vétérinaire officiel de l'autorité compétente responsable du poste d'inspection frontalier, au moyen d'un cachet portant la mention «UNIQUEMENT POUR TRANSIT PAR L'UE À DESTINATION DE LA RUSSIE»;
 - c) les exigences procédurales prévues à l'article 11 de la directive 97/78/CE sont respectées;
 - d) le vétérinaire officiel du poste d'inspection frontalier d'introduction a certifié que l'envoi était acceptable pour le transit sur le document vétérinaire commun d'entrée prévu à l'annexe III du règlement (CE) n° 136/2004.

2. Le déchargement ou l'entreposage de tels envois sur le territoire d'un État membre, au sens de l'article 12, paragraphe 4, ou de l'article 13 de la directive 97/78/CE, ne sont pas autorisés.
3. L'autorité compétente effectue régulièrement des contrôles afin de vérifier que le nombre d'envois et les quantités de produits quittant le territoire de l'Union européenne correspondent au nombre et aux quantités qui y ont été introduites.

Article 30

Listes des établissements et usines dans les pays tiers

Les listes des établissements et des usines dans les pays tiers sont introduites dans le système Traces conformément aux spécifications techniques publiées sur le site web de la Commission.

Chaque liste est régulièrement mise à jour.

Article 31

Modèles de certificats sanitaires et de déclarations à utiliser pour l'importation et le transit

Les envois de sous-produits animaux et de produits dérivés destinés à être importés dans l'Union ou à transiter par celle-ci sont accompagnés de certificats sanitaires et de déclarations établis conformément aux modèles figurant à l'annexe XV du présent règlement, lorsqu'ils sont présentés au point d'entrée dans l'Union où les contrôles vétérinaires sont effectués, comme le prévoit la directive 97/78/CE.

CHAPITRE IX CONTRÔLES OFFICIELS

Article 32

Contrôles officiels

1. L'autorité compétente prend les mesures nécessaires pour contrôler tous les stades de la collecte, du transport, de l'utilisation et de l'élimination des sous-produits animaux et des produits dérivés, visés l'article 4, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 1069/2009.

Ces mesures sont appliquées conformément aux principes relatifs aux contrôles officiels, énoncés à l'article 3 du règlement (CE) n° 882/2004.

2. Les contrôles officiels visés au paragraphe 1 comprennent des vérifications des relevés et autres documents requis par les dispositions du présent règlement.
3. L'autorité compétente effectue les contrôles officiels mentionnés ci-dessous, visés à l'article 45, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009, conformément aux exigences énoncées à l'annexe XVI du présent règlement:
 - a) les contrôles officiels dans les usines de transformation, décrits au chapitre I;

- b) les contrôles officiels concernant d'autres activités incluant la manipulation de sous-produits animaux et de produits dérivés, décrits au chapitre III, sections 1 à 9.
4. L'autorité compétente contrôle les scellés apposés sur les envois de sous-produits animaux ou de produits dérivés.
- Lorsque l'autorité compétente appose un scellé sur un tel envoi qui est transporté vers un lieu de destination, elle doit en informer l'autorité compétente du lieu de destination.
5. L'autorité compétente établit la liste des établissements, usines et exploitants visée à l'article 47, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009, en respectant les modalités fixées à l'annexe XVI, chapitre II, du présent règlement.
6. L'autorité compétente de l'État membre de destination se prononce sur la demande d'un exploitant concernant l'acceptation ou le refus de certaines matières de catégorie 1 ou 2 et de farines de viande et d'os ou des graisses animales dérivées de matières de catégorie 1 ou 2 dans un délai de 20 jours civils à compter de la date de réception de la demande, à condition qu'elle ait été introduite dans l'une des langues officielles de cet État membre.
7. Les exploitants introduisent les demandes d'autorisation visées au paragraphe 6 en respectant le modèle figurant à l'annexe XVI, chapitre III, section 10, du présent règlement.

Article 33

Nouvel agrément d'usines et d'établissements après l'octroi d'un agrément temporaire

1. Lorsqu'une usine ou un établissement agréé pour la transformation de matières de catégorie 3 est ensuite agréé temporairement pour la transformation de matières de catégorie 1 ou 2 conformément à l'article 24, paragraphe 2, point b) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009, cette usine ou cet établissement ne peut recommencer à transformer des matières de catégorie 3 sans avoir été préalablement agréé à cet effet par l'autorité compétente conformément à l'article 44 de ce règlement.
2. Lorsqu'une usine ou un établissement agréé pour la transformation de matières de catégorie 2 est ensuite agréé temporairement pour la transformation de matières de catégorie 1 conformément à l'article 24, paragraphe 2, point b) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009, cette usine ou cet établissement ne peut recommencer à transformer des matières de catégorie 2 sans avoir été préalablement agréé à cet effet par l'autorité compétente conformément à l'article 44 de ce règlement.

CHAPITRE X DISPOSITIONS FINALES

Article 34

Restrictions concernant la mise sur le marché de certains sous-produits animaux et produits dérivés pour des raisons de santé publique ou animale

L'autorité compétente n'interdit pas et ne limite pas la mise sur le marché des sous-produits animaux et des produits dérivés mentionnés ci-après pour des raisons de santé publique ou de santé animale autres que celles prévues dans la législation de l'Union, en particulier dans le règlement (CE) n° 1069/2009 et dans le présent règlement:

- a) les protéines animales transformées et les autres produits dérivés visés à l'annexe X, chapitre II, du présent règlement;
- b) les aliments pour animaux familiers et certains autres produits dérivés visés à l'annexe XIII du présent règlement;
- c) les sous-produits animaux et les produits dérivés importés ou en transit dans l'Union visés à l'annexe XIV du présent règlement.

Article 35

Abrogation

1. Les actes suivants sont abrogés:
 - a) le règlement (CE) n° 811/2003;
 - b) la décision 2003/322/CE;
 - c) la décision 2003/324/CE;
 - d) le règlement (CE) n° 878/2004;
 - e) la décision 2004/407/CE;
 - f) le règlement (CE) n° 79/2005;
 - g) le règlement (CE) n° 92/2005;
 - h) le règlement (CE) n° 181/2006;
 - i) le règlement (CE) n° 197/2006;
 - j) le règlement (CE) n° 1192/2006;
 - k) le règlement (CE) n° 2007/2006.
2. Les références aux actes abrogés s'entendent comme faites au présent règlement.

Article 36
Mesures transitoires

1. Pendant une période transitoire expirant le 31 décembre 2011, les exploitants peuvent mettre sur le marché des engrais organiques et des amendements qui ont été produits avant le 4 mars 2011 conformément aux dispositions des règlements (CE) n° 1774/2002 et (CE) n° 181/2006:
 - a) à condition qu'ils aient été produits à partir:
 - i) de farines de viande et d'os dérivées de matières de catégorie 2,
 - ii) de protéines animales transformées;
 - b) même s'ils n'ont pas été mélangés à un constituant de façon à exclure l'utilisation ultérieure du mélange aux fins de l'alimentation des animaux.
2. Pendant une période transitoire expirant le 31 janvier 2012, les envois de sous-produits animaux et de produits dérivés accompagnés par un certificat sanitaire, une déclaration ou un document commercial rempli et signé conforme au modèle approprié figurant à l'annexe X du règlement (CE) n° 1774/2002 continuent d'être acceptés en vue de leur importation dans l'Union, à condition que ce certificat, cette déclaration ou ce document ait été rempli et signé avant le 30 novembre 2011.
3. Pendant une période transitoire expirant le 31 décembre 2012 et par dérogation à l'article 14 du règlement (CE) n° 1069/2009, les États membres peuvent autoriser la collecte, le transport et l'élimination des matières de catégorie 3 comprenant des produits d'origine animale, ou des denrées alimentaires contenant des produits d'origine animale, qui ne sont plus destinées à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale, visées à l'article 10, point f), de ce règlement, par des moyens autres que l'incinération ou l'enfouissement sur place, visés à l'article 19, paragraphe 1, point d), de ce règlement, sous réserve des exigences relatives à l'élimination par d'autres moyens énoncées à l'annexe VI, chapitre IV, du présent règlement.

Article 37

Le présent règlement entre en vigueur le vingtième jour suivant celui de sa publication au *Journal officiel de l'Union européenne*.

Il est applicable à partir du 4 mars 2011.

Le présent règlement est obligatoire dans tous ses éléments et directement applicable dans tout État membre.

Fait à Bruxelles, le

Par la Commission
José Manuel BARROSO
Le Président

ANNEXE I

DÉFINITIONS VISÉES À L'ARTICLE 2

Aux fins du présent règlement, on entend par:

1. «**animaux à fourrure**», les animaux qui sont détenus ou élevés pour la production de fourrure et qui ne sont pas utilisés pour la consommation humaine;
2. «**sang**», le sang frais entier;
3. «**matières premières pour aliments des animaux**», les matières premières pour aliments des animaux qui sont définies à l'article 3, paragraphe 2, point g), du règlement (CE) n° 767/2009 et qui sont d'origine animale, dont les protéines animales transformées, les produits sanguins, les graisses fondues, les ovoproduits, les huiles de poisson, les dérivés lipidiques, le collagène, la gélatine, les protéines hydrolysées, le phosphate dicalcique, le phosphate tricalcique, le lait, les produits à base de lait, les produits dérivés du lait, le colostrum, les produits à base de colostrum et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs;
4. «**produits sanguins**», les produits dérivés du sang ou de composants du sang, à l'exclusion des farines de sang; il s'agit notamment du plasma sec/congelé/liquide, du sang entier sec, de globules rouges sous forme séchée/congelée/liquide ou de composants ou mélanges de ces produits;
5. «**protéines animales transformées**», les protéines animales issues entièrement de matières de catégorie 3 traitées conformément à l'annexe X, chapitre II, section I, (y compris les farines de sang et les farines de poisson) de manière à pouvoir être utilisées directement en tant que matières premières pour aliments des animaux ou à toute autre fin dans les aliments pour animaux, y compris les aliments pour animaux familiers, ou à pouvoir être utilisées dans des engrais organiques ou des amendements; néanmoins, elles ne comprennent pas les produits sanguins, le lait, les produits à base de lait, les produits dérivés du lait, le colostrum, les produits à base de colostrum, les boues de centrifugeuses ou de séparateurs, la gélatine, les protéines hydrolysées et le phosphate dicalcique, les œufs et les ovoproduits, y compris les coquilles, le phosphate tricalcique et le collagène;
6. «**farines de sang**», les protéines animales transformées provenant du traitement thermique du sang ou de composants du sang conformément à l'annexe X, chapitre II, section I;
7. «**farines de poisson**», les protéines animales transformées dérivées d'animaux aquatiques autres que des mammifères marins;
8. «**graisses fondues**», les matières grasses issues de la transformation:
 - a) de sous-produits animaux, ou
 - b) de produits destinés à la consommation humaine, qu'un exploitant a destinés à d'autres usages;

9. «**huiles de poisson**», les huiles provenant de la transformation d'animaux aquatiques ou les huiles provenant de la transformation de poissons destinés à la consommation humaine, qu'un exploitant a destinées à des usages autres que la consommation humaine;
10. «**sous-produits apicoles**», le miel, la cire, la gelée royale, la propolis ou le pollen qui ne sont pas destinés à la consommation humaine;
11. «**collagène**», le produit à base de protéines dérivé des cuirs, des peaux, des os et des tendons des animaux;
12. «**gélatine**», la protéine naturelle et soluble, gélifiée ou non, obtenue par hydrolyse partielle du collagène produit à partir des os, peaux et cuirs, tendons et ligaments des animaux;
13. «**cretons**», les résidus protéiniques de la fonte, après séparation partielle des graisses et de l'eau;
14. «**protéines hydrolysées**», les polypeptides, peptides et acides aminés ainsi que leurs mélanges, obtenus par hydrolyse de sous-produits animaux;
15. «**eau blanche**», un mélange de lait, de produits à base de lait ou de produits dérivés du lait et d'eau provenant du rinçage du matériel de laiterie, y compris les récipients utilisés pour les produits laitiers, avant son nettoyage et sa désinfection;
16. «**aliments en conserve pour animaux familiers**», les aliments pour animaux familiers ayant subi un traitement thermique et conditionnés en récipients hermétiquement clos;
17. «**articles à mastiquer**», les produits destinés à être mâchés par les animaux familiers, fabriqués à partir de peaux et de cuirs non tannés d'ongulés ou d'autres matières d'origine animale;
18. «**viscère aromatique**», un produit dérivé liquide ou déshydraté d'origine animale utilisé pour améliorer les valeurs de sapidité des aliments pour animaux familiers;
19. «**aliments pour animaux familiers**», les aliments destinés aux animaux familiers et les articles à mastiquer qui:
 - a) contiennent des matières de catégorie 3 autres que celles visées à l'article 10, points n), o) et p), du règlement (CE) n° 1069/2009, et
 - b) peuvent contenir des matières de catégorie 1 importées composées de sous-produits animaux provenant d'animaux qui ont fait l'objet d'un traitement illégal au sens de l'article 1^{er}, paragraphe 2, point d), de la directive 96/22/CE ou de l'article 2, point b), de la directive 96/23/CE;
20. «**aliments transformés pour animaux familiers**», les aliments pour animaux familiers, autres que les aliments crus pour animaux familiers, qui ont été transformés conformément à l'annexe XIII, chapitre II, point 3;

21. «**aliments crus pour animaux familiers**», les aliments pour animaux familiers contenant certaines matières de catégorie 3, qui n'ont subi aucun processus de conservation, exception faite de la réfrigération et de la congélation;
22. «**déchets de cuisine et de table**», tous les déchets d'aliments y compris les huiles de cuisson usagées provenant de la restauration et des cuisines, y compris les cuisines centrales et les cuisines des ménages;
23. «**résidus de digestion**», les résidus résultant de la transformation de sous-produits animaux dans une usine de production de biogaz;
24. «**contenu de l'appareil digestif**», le contenu de l'appareil digestif de mammifères et de ratites;
25. «**dérivés lipidiques**», les produits dérivés de graisses fondues qui, dans le cas des graisses fondues de matières de catégorie 1 ou de catégorie 2, ont été transformées conformément à l'annexe XIII, chapitre XI;
26. «**guano**», un produit naturel qui est constitué d'excréments de chauves-souris ou d'oiseaux marins sauvages et qui n'est pas minéralisé;
27. «**farines de viande et d'os**», les protéines animales résultant de la transformation de matières de catégorie 1 ou de catégorie 2 conformément à l'une des méthodes de transformation décrites à l'annexe IV, chapitre III;
28. «**cuirs et peaux traités**», les produits dérivés de cuirs et de peaux non traités autres que les articles à mastiquer, qui ont été:
 - a) séchés,
 - b) salés à sec ou en saumure pendant une période d'au moins 14 jours avant leur expédition,
 - c) soumis pendant une période d'au moins 7 jours à un salage au sel de mer additionné de 2 % de carbonate de soude,
 - d) séchés pendant une période d'au moins 42 jours à une température d'au moins 20 °C, ou
 - e) soumis à un procédé de conservation autre que le tannage;
29. «**cuirs et peaux non traités**», tous les tissus cutanés et sous-cutanés qui n'ont subi aucun traitement autre que la découpe, la réfrigération ou la congélation;
30. «**plumes et parties de plumes non traitées**», les plumes et parties de plumes qui n'ont pas été traitées:
 - a) par jet de vapeur, ou
 - b) au moyen d'une autre méthode écartant tout risque inacceptable;
31. «**laine non traitée**», la laine qui:

- a) n'a pas subi de lavage en usine,
 - b) ne résulte pas d'un tannage, et
 - c) n'a pas été traitée au moyen d'une autre méthode écartant tout risque inacceptable;
32. «**poils non traités**», les poils qui:
- a) n'ont pas subi de lavage en usine,
 - b) ne résultent pas d'un tannage, et
 - c) n'ont pas été traités au moyen d'une autre méthode écartant tout risque inacceptable;
33. «**soies de porc non traitées**», les soies de porc qui:
- a) n'ont pas subi de lavage en usine,
 - b) ne résultent pas d'un tannage, et
 - c) n'ont pas été traitées au moyen d'une autre méthode écartant tout risque inacceptable;
34. «**articles d'exposition**», les sous-produits animaux ou les produits dérivés destinés à des expositions ou des activités artistiques;
35. «**produit intermédiaire**», un produit dérivé:
- a) qui est destiné à la fabrication de médicaments, de médicaments vétérinaires, de dispositifs médicaux, de dispositifs médicaux implantables actifs, de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro ou de réactifs de laboratoire,
 - b) dont les phases de conception, de transformation et de fabrication sont suffisamment abouties pour qu'il soit considéré comme un produit dérivé et pour rendre la matière, en tant que telle ou en tant que composant d'un produit, utilisable à cette fin,
 - c) qui nécessite néanmoins une manipulation ou une transformation supplémentaire, telle qu'une mixtion, un enrobage, un assemblage, un emballage ou un étiquetage, pour pouvoir être mis sur le marché ou mis en service, selon le cas, en tant que médicament, médicament vétérinaire, dispositif médical, dispositif médical implantable actif, dispositif médical de diagnostic in vitro ou réactif de laboratoire;
36. «**réactif de laboratoire**», un produit conditionné, prêt à l'emploi, contenant des sous-produits animaux ou des produits dérivés et destiné à être spécifiquement utilisé, seul ou en combinaison avec des substances d'origine non animale, en laboratoire comme réactif ou produit réactif, calibreur ou matériau de contrôle pour la détection, la mesure, l'examen ou la fabrication d'autres substances;

37. «**produit pour diagnostic in vitro**», un produit conditionné, prêt à l'emploi, contenant un produit sanguin ou un autre sous-produit animal et utilisé en tant que réactif, produit réactif, calibreur, kit ou tout autre système destiné à être employé in vitro, seul ou combiné, pour des examens d'échantillons d'origine humaine ou animale, dans le but unique ou principal de diagnostiquer un état physiologique, un état de santé, une maladie ou une anomalie génétique, ou de déterminer leur innocuité et leur compatibilité avec des réactifs; il ne comprend pas les dons d'organes ou de sang;
38. «**échantillons de recherche et de diagnostic**», les sous-produits animaux et les produits dérivés destinés aux usages suivants: l'examen dans le contexte d'activités liées à l'établissement de diagnostics ou l'analyse visant à faire progresser les sciences et les techniques, dans le contexte d'activités liées à l'éducation ou à la recherche;
39. «**échantillons commerciaux**», les sous-produits animaux ou les produits dérivés devant faire l'objet d'analyses ou d'études particulières en vue de la réalisation d'un procédé de fabrication ou du développement d'aliments pour animaux ou d'autres produits dérivés, y compris l'essai des machines, et destinés à un établissement ou à une usine qui:
- a) produit des aliments pour animaux ou des produits autres que des denrées alimentaires et des aliments pour animaux, ou
 - b) transforme des sous-produits animaux ou des produits dérivés;
40. «**coïncinération**», la valorisation ou l'élimination de sous-produits animaux ou de produits dérivés, s'il s'agit de déchets, dans une installation de coïncinération;
41. «**combustion**», un processus d'oxydation de carburant permettant d'utiliser la valeur énergétique des sous-produits animaux ou des produits dérivés, s'il ne s'agit pas de déchets;
42. «**incinération**», l'élimination de sous-produits animaux ou de produits dérivés, en tant que déchets, dans une installation d'incinération au sens de l'article 3, point 4, de la directive 2000/76/CE;
43. «**résidu d'incinération et de coïncinération**», tout résidu au sens de l'article 3, point 13, de la directive 2000/76/CE qui est produit par une installation d'incinération ou de coïncinération traitant des sous-produits animaux ou des produits dérivés;
44. «**codage par couleur**», l'emploi systématique de couleurs, conformément à l'annexe VIII, chapitre II, point 1 c), pour afficher les informations prévues dans le présent règlement sur la surface ou une partie de la surface de l'emballage, du conteneur ou du véhicule, ou sur une étiquette ou un symbole apposé sur ces supports;
45. «**opérations intermédiaires**», les opérations autres que l'entreposage visées à l'article 19, point b);
46. «**tannage**», le raffermissement des peaux à l'aide d'agents de tannage végétaux, de sels de chrome ou d'autres substances telles que les sels d'aluminium, les sels

ferriques, les sels siliciques, les aldéhydes et les quinones, ou d'autres agents synthétiques;

47. «**taxidermie**», l'art de préparer, d'empailler et de naturaliser les peaux d'animaux pour les conserver avec l'apparence de la vie, en excluant que des risques inacceptables pour la santé publique et animale puissent être propagés par les peaux naturalisées;
48. «**échanges**», les échanges de marchandises entre les États membres, tels que visés à l'article 28 du traité sur le fonctionnement de l'Union européenne;
49. «**méthodes de transformation**», les méthodes décrites à l'annexe IV, chapitres III et IV;
50. «**lot**», une quantité de produit fabriquée dans une seule usine au moyen de paramètres de production uniformes, comme l'origine des matières, ou plusieurs de ces quantités lorsqu'elles sont produites en ordre continu dans une seule usine et entreposées ensemble pour former une unité de chargement;
51. «**réceptif hermétiquement clos**», un réceptif conçu pour empêcher la pénétration de micro-organismes;
52. «**usine de production de biogaz**», une usine dans laquelle des sous-produits animaux ou des produits dérivés font au moins partie des matières soumises à la dégradation biologique en anaérobiose;
53. «**centres de collecte**», les établissements autres que les usines de transformation dans lesquels sont collectés les sous-produits animaux visés à l'article 18, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009 afin d'être utilisés comme aliments pour les animaux visés au même article;
54. «**usine de compostage**», une usine dans laquelle des sous-produits animaux ou des produits dérivés font au moins partie des matières soumises à la dégradation biologique en aérobiose;
55. «**installation de coïncinération**», toute installation fixe ou mobile dont la fonction essentielle consiste à produire de l'énergie ou des produits matériels, au sens de l'article 3, point 5), de la directive 2000/76/CE;
56. «**installation d'incinération**», tout équipement ou unité technique fixe ou mobile destiné spécifiquement au traitement thermique de déchets, au sens de l'article 3, point 4, de la directive 2000/76/CE;
57. «**usine de production d'aliments pour animaux familiers**», des locaux ou des installations servant à la production d'aliments pour animaux familiers ou de viscères aromatiques, comme le prévoit l'article 24, paragraphe 1, point e), du règlement (CE) n° 1069/2009;
58. «**usine de transformation**», des locaux ou des installations servant à la transformation de sous-produits animaux, telle que visée à l'article 24, paragraphe 1, point a), du règlement (CE) n° 1069/2009, dans lesquels les sous-produits animaux sont transformés conformément à l'annexe IV et/ou à l'annexe X.

ANNEXE II

RESTRICTIONS CONCERNANT L'UTILISATION DE SOUS-PRODUITS ANIMAUX

CHAPITRE I

Réutilisation des animaux à fourrure au sein de l'espèce

1. En Estonie, en Lettonie et en Finlande, les animaux à fourrure suivants peuvent être nourris au moyen de farines de viande et d'os ou d'autres produits qui ont été transformés conformément à l'annexe IV, chapitre III, et qui sont issus de cadavres ou de parties de cadavres d'animaux de la même espèce:
 - a) les renards roux (*Vulpes vulpes*);
 - b) les chiens viverrins (*Nyctereutes procyonides*).
2. En Estonie et en Lettonie, les animaux à fourrure appartenant à l'espèce du vison d'Amérique (*Mustela vison*) peuvent être nourris au moyen de farines de viande et d'os ou d'autres produits qui ont été transformés conformément aux méthodes de transformation décrites à l'annexe IV, chapitre III, et qui sont issus de cadavres ou de parties de cadavres d'animaux de la même espèce.
3. Le nourrissage visé aux points 1 et 2 doit avoir lieu dans les conditions énoncées ci-après.
 - a) Le nourrissage ne peut avoir lieu que dans une exploitation:
 - i) qui a été enregistrée par l'autorité compétente sur la base d'une demande accompagnée d'une documentation établissant qu'il n'y a aucune raison de suspecter la présence de l'agent d'une EST dans la population de l'espèce concernée par la demande;
 - ii) dans laquelle un système adapté de surveillance des encéphalopathies spongiformes transmissibles (EST) chez les animaux à fourrure est en place et garantit la réalisation régulière en laboratoire de tests de dépistage des EST sur des échantillons;
 - iii) qui a fourni des garanties adéquates quant au fait qu'aucun sous-produit animal, qu'aucune farine de viande et d'os et qu'aucun autre produit transformés conformément à l'annexe IV, chapitre III, et issus de ces animaux ou de leur progéniture ne peuvent entrer dans la chaîne alimentaire humaine ou dans la chaîne alimentaire d'animaux autres que les animaux à fourrure;
 - iv) qui n'a eu aucun contact avéré avec d'autres exploitations dans lesquelles la présence d'un foyer d'EST est suspectée ou confirmée;

- v) dont l'exploitant garantit:
 - que les carcasses d'animaux à fourrure destinées à l'alimentation d'animaux de la même espèce sont manipulées et transformées séparément des carcasses ne pouvant être utilisées à cette fin,
 - que les animaux à fourrure nourris au moyen de farines de viande et d'os ou d'autres produits qui ont été transformés conformément à l'annexe IV, chapitre III, et qui proviennent d'animaux de la même espèce sont séparés des animaux non nourris au moyen de produits provenant d'animaux de la même espèce,
 - qu'elle satisfait aux exigences énoncées à l'annexe VI, chapitre II, section 1, point 2, et à l'annexe VIII, chapitre II, point 2 b) ii).
- b) L'exploitant de l'exploitation doit s'assurer que les farines de viande et d'os ou les autres produits provenant d'une espèce et destinés à l'alimentation de cette espèce ont:
 - i) été transformés dans une usine de transformation agréée conformément à l'article 24, paragraphe 1, point a), du règlement (CE) n° 1069/2009 et utilisant uniquement les méthodes 1 à 5 ou la méthode 7 décrites à l'annexe IV, chapitre III, du présent règlement;
 - ii) été produits à partir d'animaux sains mis à mort pour la production de fourrure.
- c) En cas de contact suspecté ou avéré avec toute autre exploitation dans laquelle la présence d'un foyer d'EST est suspectée ou confirmée, l'exploitant de l'exploitation doit immédiatement:
 - i) en informer l'autorité compétente;
 - ii) arrêter l'envoi d'animaux à fourrure vers toute destination en l'absence d'autorisation écrite de l'autorité compétente.

CHAPITRE II

Alimentation d'animaux d'élevage au moyen de fourrages

Les conditions énoncées ci-après s'appliquent à l'alimentation d'animaux d'élevage au moyen de fourrages provenant de prairies auxquelles les animaux ont directement accès ou constitués d'herbes coupées, lorsque les sols dont ils proviennent ont été fertilisés au moyen d'engrais organiques ou d'amendements:

- a) la période d'attente d'au moins 21 jours visée à l'article 11, paragraphe 1, point c), du règlement (CE) n° 1069/2009 doit avoir été respectée;

- b) seuls des engrais organiques ou des amendements satisfaisant aux dispositions de l'article 32, paragraphes 1 et 2, du règlement (CE) n° 1069/2009 et de l'annexe XI, chapitre II, du présent règlement doivent avoir été utilisés.

Néanmoins, ces conditions ne s'appliquent pas si les seuls engrais organiques ou amendements utilisés sont les suivants:

- a) le lisier et le guano;
- b) le contenu de l'appareil digestif, le lait, les produits à base de lait, les produits dérivés du lait, le colostrum et les produits à base de colostrum dont les autorités compétentes estiment qu'ils ne présentent pas de risque de propagation de maladies animales graves.

ANNEXE III

ÉLIMINATION ET VALORISATION

CHAPITRE I

EXIGENCES GÉNÉRALES RELATIVES À L'INCINÉRATION ET À LA COÏNCINÉRATION

Section 1

Conditions générales

1. Les exploitants d'installations d'incinération et de coïncinération visées à l'article 6, paragraphe 1, point b), du présent règlement doivent veiller à ce que les conditions d'hygiène énoncées ci-après soient remplies dans les installations se trouvant sous leur contrôle.
 - a) Les sous-produits animaux et produits dérivés doivent être éliminés le plus rapidement possible après leur arrivée, dans le respect des conditions fixées par l'autorité compétente. Ils doivent être entreposés correctement jusqu'à leur élimination, dans le respect des conditions fixées par l'autorité compétente.
 - b) Les installations doivent être organisées efficacement en vue du nettoyage et de la désinfection des conteneurs et des véhicules, et disposer notamment d'un secteur délimité à cette fin à partir duquel les eaux résiduaires sont éliminées conformément à la législation de l'Union, de manière à écarter les risques de contamination.
 - c) Les installations doivent se trouver sur un emplacement en dur pourvu d'un système adéquat d'évacuation des liquides.
 - d) Les installations doivent faire l'objet de mesures de protection appropriées contre les animaux nuisibles tels que les insectes, les rongeurs et les oiseaux. Il faut mettre en œuvre à cet effet un programme détaillé de lutte contre les nuisibles.
 - e) Le personnel doit avoir accès à des installations sanitaires adéquates, notamment à des toilettes, à des vestiaires et à des lavabos, si c'est nécessaire à la prévention des risques de contamination.
 - f) Des procédures de nettoyage doivent être établies et consignées pour toutes les parties de l'établissement. Les équipements et produits d'entretien appropriés doivent être fournis aux fins du nettoyage des locaux.
 - g) Le contrôle de l'hygiène doit comprendre des inspections régulières de l'environnement et des équipements. Le calendrier des inspections et les résultats doivent être consignés et conservés pendant au moins deux ans.

2. L'exploitant d'une installation d'incinération ou de coïncinération doit prendre toutes les précautions nécessaires concernant la réception des sous-produits animaux ou produits dérivés afin de prévenir ou de limiter, autant que faire se peut, les risques directs pour la santé humaine ou animale.
3. Les animaux ne peuvent avoir accès aux installations, aux sous-produits animaux et produits dérivés qui attendent l'incinération ou la coïncinération ou aux cendres résultant de l'incinération ou de la coïncinération de sous-produits animaux.
4. Si l'installation d'incinération ou de coïncinération est située dans un élevage:
 - a) il faut assurer une séparation physique totale entre l'équipement d'incinération ou de coïncinération, d'une part, et les animaux d'élevage, leurs aliments et leur litière, d'autre part, si nécessaire au moyen de clôtures;
 - b) des équipements doivent être affectés exclusivement au fonctionnement de l'incinérateur et ne pas être utilisés ailleurs dans l'élevage, ou, s'ils sont utilisés ailleurs, ces équipements doivent être nettoyés et désinfectés au préalable;
 - c) les personnes travaillant dans l'installation doivent changer de vêtements de dessus et de chaussures avant de manipuler des animaux d'élevage ou des aliments destinés à ceux-ci.
5. Les sous-produits animaux et produits dérivés qui doivent faire l'objet d'une incinération ou d'une coïncinération ainsi que les cendres doivent être entreposés dans des conteneurs couverts, correctement identifiés et, si nécessaire, étanches.
6. Les sous-produits animaux ayant fait l'objet d'une incinération incomplète doivent être à nouveau incinérés ou éliminés d'une autre manière, qui ne soit pas l'élimination dans une décharge autorisée, conformément à l'article 12, 13 ou 14, selon le cas, du règlement (CE) n° 1069/2009.

Section 2

Conditions d'exploitation

Toute installation d'incinération ou de coïncinération doit être conçue, équipée, construite et exploitée de manière que les émanations gazeuses produites par l'incinération soient portées, d'une manière contrôlée et homogène, même dans les conditions les plus défavorables, à une température de 850 °C pendant au moins 2 secondes ou à une température de 1 100 °C pendant 0,2 seconde, à mesurer près de la paroi intérieure ou en tout autre point représentatif de la chambre d'incinération ou de coïncinération, conformément à ce qui est autorisé par l'autorité compétente.

Section 3

Résidus d'incinération et de coïncinération

1. La quantité et la nocivité des résidus d'incinération et de coïncinération doivent être réduites au maximum. Ces résidus doivent être valorisés, selon le cas, sur place dans l'installation ou à l'extérieur de celle-ci, conformément à la législation applicable de l'Union, ou être éliminés dans une décharge autorisée.
2. Le transport et l'entreposage intermédiaire de résidus secs, y compris de poussières, doivent être effectués de manière à éviter la dispersion des résidus dans l'environnement, par exemple dans des conteneurs fermés.

Section 4

Mesure de la température et d'autres paramètres

1. Des techniques doivent être utilisées afin de surveiller les paramètres et les conditions applicables au processus d'incinération ou de coïncinération.
2. L'agrément délivré par l'autorité compétente ou les conditions qui y sont assorties doivent fixer les exigences relatives aux mesures de la température.
3. Le fonctionnement de tout appareil de surveillance automatisée doit faire l'objet d'un contrôle et d'un test de surveillance annuel.
4. Les résultats des opérations de mesure de la température doivent être enregistrés et présentés de manière à permettre à l'autorité compétente de s'assurer que l'installation d'incinération ou de coïncinération respecte les conditions d'exploitation autorisées, telles que fixées dans le présent règlement, conformément aux procédures établies par cette autorité.

Section 5

Fonctionnement anormal

En cas de panne ou de conditions de fonctionnement anormales d'une installation d'incinération ou de coïncinération, l'exploitant doit ralentir ou arrêter, dès que possible, le processus jusqu'à ce que le fonctionnement puisse reprendre dans des conditions normales.

CHAPITRE II

INSTALLATIONS D'INCINÉRATION ET DE COÏNCINÉRATION DE GRANDE CAPACITÉ

Section 1

Conditions d'exploitation spécifiques

Les installations d'incinération ou de coïncinération traitant exclusivement des sous-produits animaux et des produits dérivés, dont la capacité est supérieure à 50 kg par heure (installations de grande capacité) et auxquelles la directive 2000/76/CE n'impose pas d'avoir un permis d'exploitation, doivent satisfaire aux conditions énoncées ci-après.

- a) Toutes les chaînes d'installations d'incinération doivent être équipées d'au moins un brûleur auxiliaire. Celui-ci doit s'enclencher automatiquement lorsque la température des gaz de combustion descend en dessous de 850 °C ou de 1 100 °C, selon le cas, après la dernière injection d'air de combustion. Il doit également être mis en action lors des opérations de démarrage et d'arrêt pour faire en sorte que la température de 850 °C ou de 1 100 °C, selon le cas, soit maintenue à tout instant pendant celles-ci et aussi longtemps que des matières non brûlées se trouvent dans la chambre d'incinération ou de coïncinération.
- b) Lorsque l'introduction des sous-produits animaux ou des produits dérivés dans la chambre d'incinération ou de coïncinération résulte d'un procédé continu, l'installation doit être munie d'un système automatique empêchant l'introduction de sous-produits animaux ou de produits dérivés pendant la phase de démarrage, avant que la température de 850 °C ou de 1 100 °C, selon le cas, ait été atteinte et chaque fois que cette température n'est plus atteinte.
- c) L'exploitant doit veiller à ce que l'installation d'incinération atteigne un niveau d'incinération tel que la teneur en carbone organique total (COT) des cendres et mâchefers soit inférieure à 3 % de la masse sèche de ces matières ou que leur perte au feu soit inférieure à 5 % de cette masse sèche. Des techniques appropriées de prétraitement doivent être utilisées, si nécessaire.

Section 2

Rejet des eaux

1. Les implantations des installations de grande capacité, y compris les aires annexes d'entreposage des sous-produits animaux, doivent être conçues de manière à empêcher le rejet non autorisé et accidentel de substances polluantes dans le sol, les eaux de surface et les eaux souterraines.

2. Un collecteur doit être prévu pour les eaux de pluie contaminées s'écoulant du site de l'installation ainsi que pour l'eau contaminée résultant de débordements ou d'opérations de lutte contre l'incendie.

L'exploitant doit, si nécessaire, veiller à ce que ces eaux puissent être analysées et, au besoin, traitées avant d'être rejetées.

CHAPITRE III

INSTALLATIONS D'INCINÉRATION ET DE COÏNCINÉRATION DE FAIBLE CAPACITÉ

Les installations d'incinération et de coïncinération traitant exclusivement des sous-produits animaux et des produits dérivés, dont la capacité maximale est inférieure à 50 kg de sous-produits animaux par heure ou par lot (installations de faible capacité) et auxquelles la directive 2000/76/CE n'impose pas d'avoir un permis d'exploitation, doivent:

- a) être utilisées uniquement pour l'élimination:
 - i) des animaux familiers morts visés à l'article 8, point a) iii), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou
 - ii) des matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points b), e) et f), des matières de catégorie 2 visées à l'article 9 ou des matières de catégorie 3 visées à l'article 10 dudit règlement;
- b) être équipées d'un brûleur auxiliaire lorsque des matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points b), du règlement (CE) n° 1069/2009 y sont introduites;
- c) fonctionner de manière que les sous-produits animaux soient entièrement réduits en cendres.

ANNEXE IV

TRANSFORMATION

CHAPITRE I

EXIGENCES APPLICABLES AUX USINES DE TRANSFORMATION ET À CERTAINS AUTRES ÉTABLISSEMENTS ET USINES

Section 1

Conditions générales

1. Les usines de transformation doivent satisfaire aux exigences ci-après pour la transformation réalisée par stérilisation sous pression ou conformément aux méthodes de transformation visées à l'article 15, paragraphe 1, point b), du règlement (CE) n° 1069/2009.
 - a) Une usine de transformation ne peut se trouver sur le même site qu'un abattoir ou qu'un autre établissement agréé ou enregistré conformément au règlement (CE) n° 852/2004 ou au règlement (CE) n° 853/2004, sauf si les risques pour la santé publique et animale résultant de la transformation de sous-produits animaux provenant de cet abattoir ou de cet autre établissement sont limités par le respect, au minimum, des conditions suivantes:
 - i) l'usine de transformation doit être physiquement séparée de l'abattoir ou de l'autre établissement; si nécessaire, elle doit être localisée dans un bâtiment totalement séparé de l'abattoir ou de l'autre établissement;
 - ii) les installations suivantes doivent être présentes et en état de fonctionnement dans l'usine de transformation:
 - un système de transporteur reliant l'usine de transformation à l'abattoir ou à l'autre établissement, qui ne peut être contourné,
 - des entrées, des aires de réception, des équipements et des sorties séparés pour l'usine de transformation et pour l'abattoir ou l'autre établissement;
 - iii) des mesures doivent être prises pour empêcher la propagation des risques par le personnel travaillant à la fois dans l'usine de transformation et dans l'abattoir ou l'autre établissement;
 - iv) les personnes non autorisées et les animaux ne peuvent avoir accès à l'usine de transformation.

Par dérogation aux points i) à iv), l'autorité compétente peut, lorsqu'il s'agit d'usines transformant des matières de catégorie 3, autoriser des conditions

autres que celles énoncées auxdits points en vue de limiter les risques pour la santé publique et animale, y compris les risques résultant de la transformation des matières de catégorie 3 provenant d'établissements hors site agréés ou enregistrés conformément aux dispositions du règlement (CE) n° 852/2004 ou du règlement (CE) n° 853/2004.

S'il est fait usage de cette dérogation par les autorités compétentes d'un État membre, celui-ci doit en informer la Commission et les autres États membres par l'intermédiaire du comité permanent de la chaîne alimentaire et de la santé animale visé à l'article 52, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009.

- b) L'usine de transformation doit posséder un secteur «propre» et un secteur «souillé» convenablement séparés. Le secteur souillé doit disposer d'une aire couverte pour la réception des sous-produits animaux et être construit de façon à pouvoir être aisément nettoyé et désinfecté. Les sols doivent être conçus de manière à faciliter l'écoulement des liquides.
 - c) L'usine de transformation doit disposer d'installations appropriées, y compris des toilettes, des vestiaires et des lavabos, à l'intention du personnel.
 - d) L'usine de transformation doit disposer d'une capacité de production d'eau chaude et de vapeur suffisante pour assurer la transformation des sous-produits animaux.
 - e) Le secteur souillé doit être doté, s'il y a lieu, des équipements permettant de réduire les dimensions des sous-produits animaux et des équipements nécessaires à l'acheminement des sous-produits animaux broyés jusqu'à l'unité de transformation.
 - f) Lorsqu'un traitement thermique est requis, toutes les installations doivent être dotées des équipements suivants:
 - i) un équipement de mesure pour contrôler la température au fil du temps et, si nécessaire compte tenu de la méthode de transformation appliquée, la pression aux points critiques;
 - ii) des enregistreurs permettant d'enregistrer en permanence les résultats des mesures de manière qu'ils soient conservés aux fins des vérifications et des contrôles officiels;
 - iii) un système de sécurité adéquat pour éviter tout problème de température insuffisante.
 - g) En vue d'empêcher toute recontamination du produit dérivé par des sous-produits animaux introduits dans l'usine, le secteur réservé au déchargement des matières destinées à la transformation doit être nettement séparé des secteurs réservés aux opérations de transformation du produit ainsi qu'à l'entreposage du produit dérivé.
2. L'usine de transformation doit disposer d'équipements adéquats pour le nettoyage et la désinfection des conteneurs ou récipients dans lesquels sont réceptionnés les sous-

produits animaux ainsi que des moyens de transport – autres que les navires – dans lesquels ils sont transportés.

3. Des équipements appropriés doivent être prévus pour la désinfection des roues et, s'il y a lieu, des autres parties des véhicules quittant le secteur souillé de l'usine de transformation.
4. Toute usine de transformation doit disposer d'un système d'évacuation des eaux résiduaires satisfaisant aux exigences fixées par l'autorité compétente conformément à la législation de l'Union.
5. L'usine de transformation doit avoir son propre laboratoire ou faire appel aux services d'un laboratoire externe. Le laboratoire doit être équipé pour effectuer les analyses nécessaires, être agréé par l'autorité compétente sur la base d'une évaluation de sa capacité à effectuer ces analyses et être accrédité selon des normes reconnues au niveau international ou être soumis par l'autorité compétente à des contrôles réguliers visant à évaluer sa capacité à effectuer ces analyses.
6. Si, sur la base d'une évaluation des risques, le volume de produits traités requiert la présence régulière ou permanente de l'autorité compétente, l'usine de transformation doit mettre un local convenablement aménagé, fermant à clé, à la disposition exclusive du service d'inspection.

Section 2

Traitement des eaux résiduaires

1. Les usines de transformation de matières de catégorie 1 et les autres locaux où sont enlevés des matériels à risque spécifiés, les abattoirs et les usines de transformation de matières de catégorie 2 doivent disposer d'un processus de prétraitement qui permet de retenir et de recueillir les matières d'origine animale et constitue la première étape du traitement des eaux résiduaires.

L'équipement utilisé pour le prétraitement doit consister en puisards ou cribles situés en aval du processus et munis d'ouvertures dont les pores de filtration ou les mailles n'excèdent pas 6 mm ou de systèmes équivalents assurant que la taille des particules solides des eaux résiduaires qui passent au travers de ces systèmes n'est pas supérieure à 6 mm.

2. Toutes les eaux résiduaires provenant des locaux visés au point 1 doivent subir un prétraitement garantissant leur filtrage par ce processus avant leur évacuation des locaux. Tout broyage, toute macération, toute autre transformation ou toute application d'une pression pouvant faciliter le passage de matières animales solides au-delà du stade du prétraitement est exclu.
3. Toute matière animale recueillie lors du prétraitement dans les locaux visés au point 1 est collectée et transportée en tant que matière de catégorie 1 ou de catégorie 2, selon le cas, et éliminée conformément au règlement (CE) n° 1069/2009.

4. Les eaux résiduaires ayant subi le prétraitement dans les locaux visés au point 1 et les eaux résiduaires provenant d'autres locaux où sont manipulés ou transformés des sous-produits animaux doivent être traitées conformément à la législation de l'Union et donc, sans restrictions, conformément au présent règlement.
5. Outre les exigences visées au point 4, l'autorité compétente peut obliger les exploitants à traiter les eaux résiduaires provenant du secteur souillé des usines de transformation et des usines ou établissements effectuant des opérations intermédiaires sur des matières de catégorie 1 ou de catégorie 2 ou entreposant des matières de catégorie 1 ou de catégorie 2 conformément à des conditions garantissant la limitation des risques dus aux agents pathogènes.
6. Sans préjudice des points 1 à 5, l'élimination des sous-produits animaux, y compris le sang et le lait, ou des produits dérivés par le flux d'eaux usées est interdite.

Néanmoins, les matières de catégorie 3 constituées de boues de centrifugeuses ou de séparateurs peuvent être éliminées par le flux d'eaux usées à condition d'avoir subi l'un des traitements prévus pour les boues de centrifugeuses ou de séparateurs qui sont décrits à l'annexe X, chapitre II, section 4, partie III, du présent règlement.

Section 3

Exigences spécifiques relatives à la transformation des matières de catégorie 1 et de catégorie 2

L'aménagement des usines de transformation transformant des matières de catégorie 1 et de catégorie 2 doit garantir la séparation totale entre les matières de catégorie 1 et les matières de catégorie 2 de la réception des matières premières jusqu'à l'expédition des produits dérivés, sauf si un mélange de matières de catégorie 1 et de matières de catégorie 2 est transformé en matières de catégorie 1.

Section 4

Exigences spécifiques relatives à la transformation des matières de catégorie 3

Outre les conditions générales énoncées à la section 1, les exigences suivantes s'appliquent.

1. Les usines de transformation de matières de catégorie 3 ne peuvent se trouver sur le même site que des usines de transformation de matières de catégorie 1 ou 2, sauf si elles sont situées dans des bâtiments totalement séparés.

2. Néanmoins, l'autorité compétente peut autoriser la transformation de matières de catégorie 3 sur un site où sont manipulées ou transformées des matières de catégorie 1 ou 2, si la contamination croisée est empêchée par:
 - a) l'aménagement des locaux, notamment en ce qui concerne la réception, et la manipulation ultérieure des matières premières;
 - b) l'aménagement et la gestion des équipements utilisés pour la transformation, y compris l'aménagement et la gestion de chaînes de transformation distinctes ou de procédures de nettoyage qui empêchent la propagation de tout risque éventuel pour la santé publique et animale; et
 - c) l'aménagement et la gestion des zones d'entreposage temporaire des produits finaux.
3. Les usines de transformation de matières de catégorie 3 doivent être dotées d'une installation permettant de détecter la présence de corps étrangers, tels des matériaux d'emballage et des pièces métalliques, dans les sous-produits animaux ou les produits dérivés, si elles transforment des matières destinées à l'alimentation des animaux. Ces corps étrangers doivent être enlevés avant ou pendant la transformation.

CHAPITRE II

EXIGENCES RELATIVES À L'HYGIÈNE ET À LA TRANSFORMATION

Section 1

Exigences générales en matière d'hygiène

Non seulement les usines de transformation doivent respecter les règles générales d'hygiène prévues à l'article 25 du règlement (CE) n° 1069/2009, mais elles doivent disposer d'un programme détaillé de lutte contre les nuisibles afin d'assurer la mise en œuvre des dispositifs de protection contre les animaux nuisibles, tels que les insectes, les rongeurs et les oiseaux, visés à l'article 25, paragraphe 1, point c), de ce règlement.

Section 2

Exigences générales en matière de transformation

1. Des dispositifs de mesure et d'enregistrement correctement étalonnés doivent être utilisés pour surveiller en permanence les conditions de transformation. Les documents attestant les dates d'étalonnage des dispositifs de mesure et d'enregistrement doivent être conservés.
2. Les matières qui n'ont pas subi le traitement thermique requis (chutes en début de processus ou fuites échappées du cuiseur, par exemple) doivent être réintroduites au

début du circuit de traitement thermique ou collectées et soumises à une nouvelle transformation, ou encore éliminées conformément au règlement (CE) n° 1069/2009.

Section 3

Méthodes de transformation des matières de catégorie 1 et de catégorie 2

Sauf si l'autorité compétente requiert la stérilisation sous pression (méthode 1), les matières de catégorie 1 et de catégorie 2 doivent être transformées conformément à la méthode de transformation 2, 3, 4 ou 5 décrite au chapitre III.

Section 4

Transformation des matières de catégorie 3

1. Pour chacune des méthodes de transformation décrites au chapitre III, les points critiques déterminant l'intensité des traitements thermiques appliqués lors de la transformation doivent comprendre:
 - a) la taille des particules de matière première;
 - b) la température atteinte lors du processus de traitement thermique;
 - c) la pression éventuellement appliquée à la matière première;
 - d) la durée du processus de traitement thermique ou le taux d'alimentation du système en continu. Les normes minimales de transformation doivent être précisées pour chaque point critique applicable.
2. Dans le cas de traitements chimiques ayant été autorisés par l'autorité compétente en tant que méthode de transformation 7, conformément chapitre III, point G, les points critiques déterminant l'intensité des traitements chimiques appliqués doivent comprendre l'ajustement du pH réalisé.
3. Les données attestant le respect des valeurs minimales de transformation pour chaque point critique doivent être conservées pendant une période minimale de deux ans.
4. Les matières de catégorie 3 doivent être transformées conformément à l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou à la méthode de transformation 7 ou, dans le cas de matières provenant d'animaux aquatiques, conformément à l'une des méthodes 1 à 7, décrites au chapitre III.

CHAPITRE III

MÉTHODES DE TRANSFORMATION NORMALISÉES

- A. Méthode de transformation 1 (stérilisation sous pression)

Réduction

1. Si la taille des particules des sous-produits animaux à transformer excède 50 millimètres, les sous-produits en question doivent être fragmentés à l'aide des équipements appropriés, de manière que la taille des particules soit réduite à 50 millimètres au maximum. Le bon fonctionnement des équipements doit faire l'objet d'une vérification et d'un relevé quotidiens. Si les contrôles révèlent la présence de particules excédant 50 millimètres, le processus doit être arrêté et des réparations doivent être effectuées avant sa reprise.

Durée, température et pression

2. Les sous-produits animaux dont les particules ont une taille n'excédant pas 50 millimètres doivent être portés à une température à cœur supérieure à 133 °C pendant au moins 20 minutes, sans interruption et à une pression (absolue) d'au moins 3 bars. La pression doit être produite par l'évacuation de tout l'air présent dans la chambre de stérilisation et son remplacement par de la vapeur («vapeur saturée»); ce traitement thermique peut être appliqué en tant que procédé unique ou en tant que phase de stérilisation antérieure ou postérieure à un autre procédé.
3. La transformation peut être effectuée dans un système par lot ou dans un système en continu.

B. Méthode de transformation 2

Réduction

1. Si la taille des particules des sous-produits animaux à transformer excède 150 millimètres, les sous-produits en question doivent être fragmentés à l'aide des équipements appropriés, de manière que la taille des particules soit réduite à 150 millimètres au maximum. Le bon fonctionnement des équipements doit faire l'objet d'une vérification et d'un relevé quotidiens. Si les contrôles révèlent la présence de particules excédant 150 millimètres, le processus doit être arrêté et des réparations doivent être effectuées avant sa reprise.

Durée, température et pression

2. Après réduction, les sous-produits animaux doivent être chauffés de manière que leur température à cœur soit maintenue à plus de 100 °C pendant au moins 125 minutes, à plus de 110 °C pendant au moins 120 minutes et à plus de 120 °C pendant au moins 50 minutes.

Les températures à cœur peuvent être atteintes consécutivement ou par une combinaison concomitante des périodes mentionnées.

3. La transformation doit être effectuée dans un système par lot.

C. Méthode de transformation 3

Réduction

1. Si la taille des particules des sous-produits animaux à transformer excède 30 millimètres, les sous-produits en question doivent être fragmentés à l'aide des équipements appropriés, de manière que la taille des particules soit réduite à 30 millimètres au maximum. Le bon fonctionnement des équipements doit faire l'objet d'une vérification et d'un relevé quotidiens. Si les contrôles révèlent la présence de particules excédant 30 millimètres, le processus doit être arrêté et des réparations doivent être effectuées avant sa reprise.

Durée, température et pression

2. Après réduction, les sous-produits animaux doivent être chauffés de manière que leur température à cœur soit maintenue à plus de 100 °C pendant au moins 95 minutes, à plus de 110 °C pendant au moins 55 minutes et à plus de 120 °C pendant au moins 13 minutes.

Les températures à cœur peuvent être atteintes consécutivement ou par une combinaison concomitante des périodes mentionnées.

3. La transformation peut être effectuée dans un système par lot ou dans un système en continu.

D. Méthode de transformation 4

Réduction

1. Si la taille des particules des sous-produits animaux à transformer excède 30 millimètres, les sous-produits en question doivent être fragmentés à l'aide des équipements appropriés, de manière que la taille des particules soit réduite à 30 millimètres au maximum. Le bon fonctionnement des équipements doit faire l'objet d'une vérification et d'un relevé quotidiens. Si les contrôles révèlent la présence de particules excédant 30 millimètres, le processus doit être arrêté et des réparations doivent être effectuées avant sa reprise.

Durée, température et pression

2. Après réduction, les sous-produits animaux doivent être placés dans une cuve contenant des graisses ajoutées et chauffés de manière que leur température à cœur soit maintenue à plus de 100 °C pendant au moins 16 minutes, à plus de 110 °C pendant au moins 13 minutes, à plus de 120 °C pendant au moins 8 minutes et à plus de 130 °C pendant au moins 3 minutes.

Les températures à cœur peuvent être atteintes consécutivement ou par une combinaison concomitante des périodes mentionnées.

3. La transformation peut être effectuée dans un système par lot ou dans un système en continu.

E. Méthode de transformation 5

Réduction

1. Si la taille des particules des sous-produits animaux à transformer excède 20 millimètres, les sous-produits en question doivent être fragmentés à l'aide des équipements appropriés, de manière que la taille des particules soit réduite à 20 millimètres au maximum. Le bon fonctionnement des équipements doit faire l'objet d'une vérification et d'un relevé quotidiens. Si les contrôles révèlent la présence de particules excédant 20 millimètres, le processus doit être arrêté et des réparations doivent être effectuées avant sa reprise.

Durée, température et pression

2. Après réduction, les sous-produits animaux doivent être chauffés jusqu'à la coagulation, puis pressés de manière que l'eau et les graisses soient extraites des matières protéiniques. Celles-ci doivent ensuite être chauffées de manière que leur température à cœur soit maintenue à plus de 80 °C pendant au moins 120 minutes et à plus de 100 °C pendant au moins 60 minutes.

Les températures à cœur peuvent être atteintes consécutivement ou par une combinaison concomitante des périodes mentionnées.

3. La transformation peut être effectuée dans un système par lot ou dans un système en continu.

F. Méthode de transformation 6 (uniquement pour les sous-produits animaux de catégorie 3 provenant d'animaux aquatiques ou d'invertébrés aquatiques)

Réduction

1. Les sous-produits animaux doivent être réduits en fragments de manière que la taille des particules n'excède pas:
 - a) 50 mm, dans le cas d'un traitement thermique conforme au point 2 a); ou
 - b) 30 mm, dans le cas d'un traitement thermique conforme au point 2 b).

Il faut ensuite les mélanger à de l'acide formique pour abaisser et maintenir leur pH à une valeur égale ou inférieure à 4,0. Il faut laisser reposer le mélange pendant au moins 24 heures avant d'entamer la phase de traitement suivante.

Durée, température et pression

2. Après réduction, le mélange doit être porté:
 - a) à une température à cœur d'au moins 90 °C pendant au moins 60 minutes; ou
 - b) à une température à cœur d'au moins 70 °C pendant au moins 60 minutes.

Lorsqu'un système en continu est utilisé, la progression du produit dans le convertisseur thermique doit être contrôlée au moyen de commandes mécaniques qui en règlent le mouvement de manière à ce qu'en fin de traitement thermique, le produit ait subi un cycle suffisant en ce qui concerne la durée et la température.

3. La transformation peut être effectuée dans un système par lot ou dans un système en continu.

G. Méthode de transformation 7

1. Toute méthode de transformation autorisée par l'autorité compétente, à qui l'exploitant a démontré que les conditions suivantes étaient remplies:

- a) détermination des dangers pertinents dans les matières de départ, eu égard à l'origine des matières, et des risques potentiels, eu égard au statut zoosanitaire de l'État membre ou de la région ou zone où la méthode doit être appliquée;
- b) capacité de la méthode de transformation de limiter ces dangers à un niveau qui ne présente aucun risque important pour la santé publique et animale;
- c) prélèvement quotidien d'échantillons sur le produit final pendant 30 jours de production, dans le respect des normes microbiologiques suivantes:

- i) échantillons prélevés directement après le traitement:

absence de *Clostridium perfringens* dans 1 g des produits,

- ii) échantillons prélevés pendant l'entreposage ou à l'issue de celui-ci:

Salmonella: absence dans 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 300$ dans 1 g

où:

n = le nombre d'échantillons à tester,

m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m ,

M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M , et

c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M , les échantillons étant toujours considérés comme acceptables si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m .

2. Les données détaillées concernant les points critiques permettant d'établir que chaque usine de transformation respecte les normes microbiologiques de manière satisfaisante doivent être consignées et conservées de manière que l'exploitant et l'autorité compétente puissent contrôler le fonctionnement de l'usine concernée. Parmi les informations à consigner et à contrôler doivent

figurer la taille des particules et, selon le cas, la température critique, la durée absolue du traitement, la pression, le taux d'alimentation en matières premières et le taux de recyclage des graisses.

3. Par dérogation au point 1, l'autorité compétente peut autoriser le recours à des méthodes de transformation qui ont été approuvées avant la mise en application du présent règlement conformément à l'annexe V, chapitre III, du règlement (CE) n° 1774/2002.
4. L'autorité compétente doit interdire ou suspendre l'application des méthodes de transformation visées aux points 1 et 3 si elle obtient la preuve que l'une des conditions énoncées au point 1 a) ou 1 b) a changé substantiellement.
5. L'autorité compétente doit communiquer à l'autorité compétente d'un autre État membre qui le demande les informations relatives à une méthode de transformation autorisée qui lui ont été transmises en application des points 1 et 2.

CHAPITRE IV

AUTRES MÉTHODES DE TRANSFORMATION

Section 1

Dispositions générales

1. Les matières résultant de la transformation de matières de catégorie 1 et de catégorie 2, à l'exception du biogazole produit conformément à la section 2, point D, du présent chapitre, doivent être marquées de façon permanente conformément aux exigences relatives au marquage de certains produits dérivés énoncées à l'annexe VIII, chapitre V.
2. L'autorité compétente d'un État membre doit communiquer à l'autorité compétente d'un autre État membre qui le demande les résultats des contrôles officiels lorsqu'une autre méthode est utilisée pour la première fois dans cet État membre, de manière à faciliter l'introduction de cette nouvelle méthode.

Section 2

Normes de transformation

A. Procédé d'hydrolyse alcaline

1. Matières de départ

Pour ce procédé, les sous-produits animaux de toutes les catégories peuvent être utilisés.

2. Méthode de transformation

L'hydrolyse alcaline doit être réalisée dans le respect des normes de transformation suivantes:

- a) on doit utiliser une solution d'hydroxyde de sodium (NaOH) ou d'hydroxyde de potassium (KOH) (ou une combinaison des deux) en une quantité garantissant une équivalence molaire approximative par rapport à la masse, au type et à la composition des sous-produits animaux devant être digérés.

Si une teneur élevée en lipides des sous-produits animaux neutralise la base, la base ajoutée doit être adaptée de manière que l'équivalence molaire mentionnée soit atteinte;

- b) les sous-produits animaux doivent être placés dans un récipient en alliage d'acier. La quantité d'alcali mesurée doit être ajoutée soit sous forme solide, soit sous forme de solution, telle que décrite au point a);
- c) le récipient doit être fermé et les sous-produits animaux et le mélange alcalin doivent être portés à une température à cœur d'au moins 150 °C et à une pression (absolue) d'au minimum 4 bars pendant au moins:

- i) 3 heures sans interruption,
- ii) 6 heures sans interruption pour le traitement des sous-produits animaux visés à l'article 8, points a) i) et a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009.

Néanmoins, les matières provenant de matières de catégorie 1 composées d'animaux mis à mort dans le cadre de mesures d'éradication des EST, qui sont des ruminants ne devant pas faire l'objet d'un dépistage des EST ou des ruminants qui ont réagi négativement à un dépistage réalisé conformément à l'article 6, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 999/2001 peuvent être transformées conformément au point 2 c) i) de la présente section, ou

- iii) une heure sans interruption pour les sous-produits animaux composés de poisson ou de matières issues de volailles;
- d) la transformation doit être effectuée dans un système par lot et la matière dans la cuve doit être constamment mélangée, de manière à faciliter le processus de digestion jusqu'à la dissolution des tissus et l'amollissement des os et des dents; et
- e) le traitement des sous-produits animaux doit être organisé de manière qu'il soit satisfait simultanément aux exigences de durée, de température et de pression.

B. Procédé d'hydrolyse à température élevée et à haute pression

1. Matières de départ

Pour ce procédé, les matières de catégorie 2 et de catégorie 3 peuvent être utilisées.

2. Méthode de transformation

L'hydrolyse à température élevée et à haute pression doit être réalisée dans le respect des normes de transformation suivantes:

- a) les sous-produits animaux doivent être portés à une température à cœur d'au moins 180 °C pendant au minimum 40 minutes sans interruption à une pression (absolue) d'au moins 12 bars, la montée en température étant produite par apport indirect de vapeur au réacteur biolytique;
- b) la transformation doit être effectuée dans un système par lot et la matière dans la cuve doit être constamment mélangée; et
- c) le traitement des sous-produits animaux doit être organisé de manière qu'il soit satisfait simultanément aux exigences de durée, de température et de pression.

C. Procédé de production de biogaz par hydrolyse à haute pression

1. Matières de départ

Pour ce procédé, les sous-produits animaux de toutes les catégories peuvent être utilisés.

2. Méthode de transformation

Le procédé de production de biogaz par hydrolyse à haute pression doit être réalisé dans le respect des normes de transformation suivantes:

- a) les sous-produits animaux doivent d'abord être transformés au moyen de la méthode de transformation 1 (stérilisation sous pression) décrite au chapitre III dans une usine de transformation agréée;
- b) au terme du processus visé au point a), les matières dégraissées doivent être traitées à une température d'au moins 220 °C pendant au minimum 20 minutes à une pression (absolue) d'au moins 25 bars, la montée en température étant produite en deux temps, premièrement par injection directe de vapeur et, deuxièmement, de manière indirecte, via un échangeur de chaleur coaxial;
- c) la transformation doit être effectuée dans un système par lot ou dans un système en continu et la matière doit être constamment mélangée;
- d) le traitement des sous-produits animaux doit être organisé de manière qu'il soit satisfait simultanément aux exigences de durée, de température et de pression;

- e) la matière obtenue doit ensuite être mélangée avec de l'eau et soumise à un processus de fermentation anaérobie (conversion en biogaz) dans un réacteur;
- f) si les matières de départ sont de catégorie 1, la totalité du procédé doit se dérouler sur le même site et en circuit fermé, et le biogaz produit lors de l'application du procédé doit être brûlé rapidement dans la même usine à au moins 900 °C, puis refroidi rapidement (*quenching*).

D. Procédé de production de biogazole

1. Matières de départ

Pour ce procédé, une fraction lipidique dérivée de sous-produits animaux de toutes catégories peut être utilisée.

2. Méthode de transformation

La production de biogazole doit être réalisée dans le respect des normes de transformation suivantes:

- a) sauf en cas d'utilisation d'huiles de poisson ou de graisses fondues produites conformément à l'annexe III, section VIII ou section XII (selon le cas), du règlement (CE) n° 853/2004, la fraction lipidique dérivée de sous-produits animaux doit tout d'abord être soumise:
 - i) dans le cas de matières de catégorie 1 ou 2, à la méthode de transformation 1 (stérilisation sous pression) décrite au chapitre III, et
 - ii) dans le cas de matières de catégorie 3, à n'importe laquelle des méthodes de transformation 1 à 5 ou à la méthode de transformation 7, ou, dans le cas de matières issues de poissons, à l'une des méthodes 1 à 7 décrites au chapitre III;
- b) la transformation des graisses transformées doit se poursuivre au moyen de l'une des méthodes suivantes:
 - i) un procédé par lequel les graisses transformées sont séparées des protéines, les impuretés insolubles étant éliminées pour que leur niveau ne représente pas plus de 0,15 % de la masse dans le cas de graisses provenant de ruminants, et ensuite soumises à un processus d'estérification et de transestérification.

Néanmoins, l'estérification n'est pas requise pour les graisses transformées dérivées de matières de catégorie 3. Pour l'estérification, le pH doit être réduit à un niveau inférieur à 1 grâce à l'ajout d'acide sulfurique (H₂SO₄) ou d'un acide équivalent et le mélange doit être porté à 72 °C pendant une période d'au moins 2 heures au cours de laquelle il est intensément mélangé.

La transestérification doit être effectuée en portant le pH à environ 14 au moyen d'hydroxyde de potassium ou d'une base équivalente à une température comprise entre 35 °C et 50 °C pendant au moins 15 minutes. La transestérification doit être réalisée deux fois dans les conditions décrites au présent point en utilisant une nouvelle solution basique. Ce processus doit être suivi du raffinage des produits incluant une distillation sous vide à 150 °C et aboutissant à la production de biogazole,

- ii) un procédé avec des paramètres équivalents, autorisé par l'autorité compétente.

E. Procédé de gazéification Brookes

1. Matières de départ

Pour ce procédé, les matières de catégorie 2 et de catégorie 3 peuvent être utilisées.

2. Méthode de transformation

Le procédé de gazéification Brookes doit être réalisé dans le respect des normes de transformation suivantes:

- a) la chambre de postcombustion doit être chauffée au gaz naturel;
- b) les sous-produits animaux doivent être placés dans la chambre primaire du gazéificateur, puis la porte doit être fermée. La chambre primaire doit être dépourvue de brûleurs et doit être chauffée par la chaleur transférée par conduction depuis la chambre de postcombustion, qui doit être située en dessous de la chambre primaire. Trois valves d'admission montées sur la porte principale afin d'accroître l'efficacité du processus doivent constituer la seule entrée d'air dans la chambre primaire;
- c) les sous-produits animaux doivent être volatilisés en hydrocarbures complexes et les gaz obtenus doivent passer par une ouverture étroite située en haut de la paroi arrière de la chambre primaire vers les zones de mélange et de craquage où ils doivent être brisés au niveau de leurs éléments constitutants. Enfin, les gaz doivent être évacués dans la chambre de postcombustion où ils doivent être brûlés à la flamme d'un brûleur au gaz naturel en présence d'un excès d'air;
- d) chaque unité de transformation doit posséder deux brûleurs et deux ventilateurs secondaires de manière qu'il puisse être remédié à la défaillance d'un brûleur ou d'un ventilateur. La chambre secondaire doit être conçue pour un temps de résidence minimal de deux secondes à une température d'au moins 950 °C quelles que soient les conditions de combustion;
- e) à la sortie de la chambre secondaire, les gaz d'échappement doivent passer par un volet barométrique situé à la base de la cheminée, qui les

refroidit et les dilue avec l'air ambiant, en maintenant une pression constante dans les chambres primaire et secondaire;

- f) le processus doit être réalisé au cours d'un cycle de 24 heures incluant le chargement, la transformation, le refroidissement et l'élimination des cendres. Au terme du cycle, les cendres résiduelles doivent être évacuées de la chambre primaire par un système d'extraction sous vide vers des sacs fermés qui sont ensuite scellés avant d'être transportés;
- g) la gazéification de matières autres que des sous-produits animaux doit être interdite.

F. Procédé de combustion des graisses animales dans une chaudière thermique

1. Matières de départ

Pour ce procédé, une fraction lipidique dérivée de sous-produits animaux de toutes catégories peut être utilisée.

2. Méthode de transformation

La combustion de graisses animales dans une chaudière thermique doit être réalisée dans le respect des normes de transformation suivantes:

- a) sauf en cas d'utilisation d'huiles de poisson ou de graisses fondues produites conformément à l'annexe III, section VIII ou section XII (selon le cas), du règlement (CE) n° 853/2004, la fraction lipidique dérivée de sous-produits animaux doit tout d'abord être soumise:
 - i) s'il s'agit de la fraction lipidique de matières de catégorie 1 et de catégorie 2 destinée à être brûlée dans une autre usine,
 - pour la fraction lipidique provenant de la transformation de ruminants qui ont obtenu un résultat négatif au test réalisé conformément à l'article 6, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 999/2001 et de la transformation d'animaux autres que les ruminants qui doivent subir un test de dépistage des EST, à l'une des méthodes de transformation 1 à 5 décrites au chapitre III de la présente annexe,
 - pour la fraction lipidique provenant de la transformation d'autres ruminants, à la méthode de transformation 1 décrite au chapitre III, et
 - ii) s'il s'agit de matières de catégorie 1 et de catégorie 2 destinées à être brûlées dans la même usine et de matières de catégorie 3, à l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou à la méthode de transformation 7; s'il s'agit de matières issues de poissons, à l'une des méthodes de transformation 1 à 7 décrites au chapitre III;
- b) la fraction lipidique doit être séparée des protéines et, lorsqu'il s'agit de graisses provenant de ruminants destinées à être brûlées dans une autre

usine, les impuretés insolubles doivent être éliminées pour que leur niveau ne représente pas plus de 0,15 % de la masse;

- c) après la transformation visée aux points a) et b), les graisses doivent être:
 - i) vaporisées dans une chaudière de production de vapeur et brûlées à une température d'au moins 1100 °C pendant au minimum 0,2 seconde, ou
 - ii) transformées selon des paramètres de transformation équivalents autorisés par l'autorité compétente;
- d) la combustion de matières d'origine animale autres que les graisses animales doit être interdite;
- e) la combustion des graisses dérivées des matières de catégorie 1 et de catégorie 2 doit s'effectuer dans l'usine même où ces graisses sont fondues afin que l'énergie générée soit utilisée pour les processus de fonte. L'autorité compétente peut néanmoins autoriser que ces graisses soient transférées vers d'autres usines pour y être brûlées, à condition:
 - i) que l'usine de destination soit autorisée à procéder à la combustion,
 - ii) que la transformation de denrées alimentaires ou d'aliments pour animaux dans une usine agréée au même endroit s'y déroule dans des conditions de séparation strictes;
- f) la combustion doit s'effectuer conformément à la législation de l'Union en matière de protection de l'environnement, notamment aux normes de cette législation relatives aux meilleures techniques disponibles dans le domaine de la maîtrise et du contrôle des émissions.

G. Procédé de production thermomécanique de biocarburant

1. Matières de départ

Pour ce procédé, le lisier et le contenu de l'appareil digestif ainsi que les matières de catégorie 3 peuvent être utilisés.

2. Méthode de transformation

La production thermomécanique de biocarburant doit être réalisée dans le respect des normes de transformation suivantes:

- a) les sous-produits animaux doivent être déversés dans un convertisseur puis traités à une température de 80 °C durant 8 heures. Au cours de cette période, la taille des matières doit être constamment réduite, au moyen d'équipements d'abrasion mécanique appropriés;
- b) les matières doivent ensuite être traitées à une température de 100 °C durant au moins 2 heures;

- c) la taille des particules des matières qui en résultent ne peut dépasser 20 millimètres;
- d) les sous-produits animaux doivent être traités de façon telle qu'il est satisfait simultanément aux exigences de durée et de température énoncées aux points a) et b);
- e) au cours du traitement thermique des matières concernées, l'eau évaporée doit être constamment extraite de l'espace situé au-dessus du biocarburant et doit circuler à travers un condensateur en acier inoxydable. Le condensat doit être maintenu à une température d'au moins 70 °C pendant au moins une heure avant d'être évacué dans les eaux usées;
- f) au terme du traitement thermique des matières concernées, le biocarburant qui découle du convertisseur doit être déversé et transporté automatiquement, au moyen d'un système de transport totalement couvert et confiné, vers une installation d'incinération ou de coïncinération située sur le même site;
- g) le procédé doit s'effectuer par lot.

Section 3

Élimination et utilisation des produits dérivés

1. Les produits dérivés de la transformation:
 - a) des matières de catégorie 1 doivent:
 - i) être éliminés conformément à l'article 12, point a) ou b), du règlement (CE) n° 1069/2009,
 - ii) être éliminés par enfouissement dans une décharge autorisée,
 - iii) être convertis en biogaz, à condition que les résidus de digestion soient éliminés conformément au point i) ou ii), ou
 - iv) être transformés en dérivés lipidiques non destinés à l'alimentation des animaux;
 - b) des matières de catégorie 2 ou de catégorie 3 doivent:
 - i) être éliminés conformément au point 1 a) i) ou au point 1 a) ii), après ou sans la transformation préalable prévue à l'article 12, points a) et b), du règlement (CE) n° 1069/2009,
 - ii) être transformés en dérivés lipidiques non destinés à l'alimentation des animaux,
 - iii) être utilisés comme engrais organiques ou amendements, ou

iv) être compostés ou convertis en biogaz.

2. Les matières résultant d'une transformation réalisée conformément:

- a) au procédé d'hydrolyse alcaline défini à la section 2, point A, peuvent être converties dans une usine de production de biogaz et être ensuite brûlées rapidement à au moins 900 °C, puis refroidies rapidement (*quenching*); lorsque des matières visées à l'article 8, points a) et b), du règlement (CE) n° 1069/2009 ont été utilisées comme matières de départ, la conversion en biogaz doit avoir lieu sur le même site que la transformation et en circuit fermé;
- b) au procédé de production de biogazole peuvent:
 - i) s'il s'agit de biogazole et de résidus de distillation de biogazole, être utilisées sans restrictions comme carburant en vertu du présent règlement (point final),
 - ii) s'il s'agit de sulfate de potassium, être utilisées pour la production de produits dérivés destinés à une application au sol,
 - iii) s'il s'agit de glycérine:
 - dérivée de matières de catégorie 1 ou de catégorie 2 transformées conformément à la méthode de transformation 1 décrite au chapitre III, être converties en biogaz,
 - dérivée de matières de catégorie 3, être utilisées pour l'alimentation des animaux.

3. Tous déchets résultant de la transformation de sous-produits animaux conformément à la présente section, tels que les boues, contenus de filtres, cendres et résidus de digestion, doivent être éliminés conformément aux dispositions du règlement (CE) n° 1069/2009 et du présent règlement.

ANNEXE V

CONVERSION DE SOUS-PRODUITS ANIMAUX ET DE PRODUITS DÉRIVÉS EN BIOGAZ ET COMPOSTAGE

CHAPITRE I

EXIGENCES APPLICABLES AUX USINES

Section 1

Usines de production de biogaz

1. Une usine de production de biogaz doit être équipée d'une unité de pasteurisation/d'hygiénisation incontournable pour les sous-produits animaux ou produits dérivés dont la taille maximale des particules avant leur entrée dans l'unité est de 12 mm; cette unité doit être munie:
 - a) d'installations permettant de contrôler que la température de 70 °C est atteinte dans le laps de temps d'une heure;
 - b) d'enregistreurs permettant d'enregistrer en permanence les résultats des mesures de contrôle visées au point a); et
 - c) d'un système adéquat permettant de prévenir tout problème de température insuffisante.

2. Par dérogation au point 1, l'unité de pasteurisation/d'hygiénisation n'est pas obligatoire dans les usines de production de biogaz convertissant uniquement:
 - a) des matières de catégorie 2 transformées conformément à la méthode de transformation 1 décrite à l'annexe IV, chapitre III;
 - b) des matières de catégorie 3 transformées conformément à l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou à la méthode de transformation 7 ou, dans le cas de matières provenant d'animaux aquatiques, conformément à l'une des méthodes 1 à 7, décrites à l'annexe IV, chapitre III;
 - c) des matières de catégorie 3 ayant subi une pasteurisation/hygiénisation dans une autre usine agréée;
 - d) des sous-produits animaux pouvant être utilisés comme matières premières sans transformation conformément à l'article 13, point e) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009 et aux dispositions du présent règlement;
 - e) des sous-produits animaux qui ont été soumis au procédé d'hydrolyse alcaline décrit à l'annexe IV, chapitre IV, section 2, point A;

- f) les sous-produits animaux suivants, si l'autorité compétente l'autorise:
- i) les sous-produits animaux visés à l'article 10, point f), du règlement (CE) n° 1069/2009 qui ont subi une transformation au sens de l'article 2, paragraphe 1, point m), du règlement (CE) n° 852/2004, lorsqu'ils ne sont pas destinés à la consommation humaine,
 - ii) les sous-produits animaux visés à l'article 10, point g), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou
 - iii) les sous-produits animaux qui sont convertis en biogaz lorsque les résidus de digestion sont ensuite compostés, transformés ou éliminés conformément aux dispositions du présent règlement.
3. Si l'usine de production de biogaz est située sur un site ou à côté d'un site où des animaux d'élevage sont détenus et que cette usine n'utilise pas uniquement le lisier, le lait ou le colostrum provenant de ces animaux, l'usine doit se trouver à une certaine distance de la zone de détention des animaux.
- Cette distance doit être déterminée de manière qu'elle exclue tout risque inacceptable de transmission d'une maladie transmissible à l'homme ou aux animaux à partir de l'usine de production de biogaz.
- Dans tous les cas, une séparation physique totale doit être assurée, si nécessaire au moyen de clôtures, entre l'usine de production de biogaz, d'une part, et les animaux, leurs aliments et leur litière, d'autre part.
4. Toute usine de production de biogaz doit avoir son propre laboratoire ou faire appel à un laboratoire externe. Le laboratoire doit être équipé pour effectuer les analyses nécessaires et il doit être agréé par l'autorité compétente, accrédité selon des normes reconnues au niveau international ou soumis à des contrôles réguliers par l'autorité compétente.

Section 2

Usines de compostage

1. Une usine de compostage doit disposer d'un réacteur de compostage fermé ou d'une zone fermée qui soient incontournables pour les sous-produits animaux ou produits dérivés qui sont introduits dans l'usine; elle doit être munie:
- a) d'installations de contrôle de la température dans le temps;
 - b) d'enregistreurs permettant d'enregistrer, le cas échéant en permanence, les résultats des mesures de contrôle visées au point a);
 - c) d'un système adéquat de sécurité permettant de prévenir tout problème de température insuffisante.

2. Par dérogation au point 1, d'autres systèmes de compostage peuvent être autorisés à condition:
 - a) qu'ils soient exploités de telle sorte que toute matière traitée par le système satisfasse aux paramètres de durée et de température, ce qui peut nécessiter une surveillance continue des paramètres; ou
 - b) qu'ils ne convertissent que des matières visées à la section 1, point 2; et
 - c) qu'ils satisfassent à toutes les autres exigences applicables du présent règlement.
3. Si l'usine de compostage est située sur un site ou à côté d'un site où des animaux d'élevage sont détenus et que cette usine n'utilise pas uniquement le lisier, le lait ou le colostrum provenant de ces animaux, l'usine doit se trouver à une certaine distance de la zone de détention des animaux.

Cette distance doit être déterminée de manière qu'elle exclue tout risque inacceptable de transmission d'une maladie transmissible à l'homme ou aux animaux à partir de l'usine de compostage.

Dans tous les cas, une séparation physique totale doit être assurée, si nécessaire au moyen de clôtures, entre l'usine de compostage, d'une part, et les animaux, leurs aliments et leur litière, d'autre part.
4. Toute usine de compostage doit avoir son propre laboratoire ou faire appel à un laboratoire externe. Le laboratoire doit être équipé pour effectuer les analyses nécessaires et il doit être agréé par l'autorité compétente, accrédité selon des normes reconnues au niveau international ou soumis à des contrôles réguliers par l'autorité compétente.

CHAPITRE II

EXIGENCES EN MATIÈRE D'HYGIÈNE APPLICABLES AUX USINES DE PRODUCTION DE BIOGAZ ET AUX USINES DE COMPOSTAGE

1. Les sous-produits animaux doivent être convertis le plus rapidement possible après leur arrivée à l'usine de production de biogaz ou de compostage. Ils doivent être entreposés convenablement jusqu'à leur traitement.
2. Les conteneurs, récipients et véhicules utilisés pour le transport des matières non traitées doivent être nettoyés et désinfectés dans un secteur réservé.

La localisation ou l'aménagement de ce secteur doivent être pensés de manière à empêcher tout risque de contamination des produits traités.
3. Des mesures de précaution doivent être prises systématiquement contre les oiseaux, les rongeurs, les insectes et autres nuisibles.

Ces mesures doivent s'inscrire dans un programme détaillé de lutte contre les nuisibles.

4. Des procédures de nettoyage doivent être établies et consignées pour toutes les parties des locaux. Les équipements et produits d'entretien appropriés doivent être fournis aux fins du nettoyage des locaux.
5. Le contrôle de l'hygiène doit comprendre des inspections régulières de l'environnement et des équipements. Le calendrier des inspections et les résultats doivent être consignés.
6. Les installations et les équipements doivent être bien entretenus et les équipements de mesure étalonnés à intervalles réguliers.
7. Les résidus de digestion et le compost doivent être manipulés et entreposés dans l'usine de production de biogaz ou de compostage de manière à prévenir toute recontamination.

CHAPITRE III

PARAMÈTRES DE CONVERSION

Section 1

Paramètres de conversion normalisés

1. Les matières de catégorie 3 utilisées comme matières premières dans une usine de production de biogaz dotée d'une unité de pasteurisation/d'hygiénisation doivent être soumises aux exigences minimales suivantes:
 - a) taille maximale des particules à l'entrée de l'unité: 12 mm;
 - b) température minimale de toutes les matières dans l'unité: 70 °C; et
 - c) durée minimale de séjour dans l'unité, sans interruption: 60 minutes.

Néanmoins, le lait, les produits à base de lait, les produits dérivés du lait, le colostrum et les produits à base de colostrum de catégorie 3 peuvent être utilisés comme matières premières dans une usine de production de biogaz sans pasteurisation/hygiénisation si l'autorité compétente estime qu'ils ne risquent pas de propager des maladies transmissibles graves à l'homme ou aux animaux.

Les exigences minimales énoncées au premier alinéa, points b) et c), s'appliquent également aux matières de catégorie 2 qui sont introduites dans une usine de production de biogaz sans avoir subi de transformation préalable, conformément à l'article 13, point e) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009.

2. Les matières de catégorie 3 utilisées comme matières premières dans une usine de compostage doivent être soumises aux exigences minimales suivantes:

- a) taille maximale des particules à l'entrée du réacteur de compostage: 12 mm;
- b) température minimale de toutes les matières dans le réacteur: 70 °C; et
- c) durée minimale sans interruption: 60 minutes.

Les exigences minimales énoncées au premier alinéa, points b) et c), s'appliquent également aux matières de catégorie 2 qui sont compostées sans avoir subi de transformation préalable, conformément à l'article 13, point e) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009.

Section 2

Autres paramètres de conversion à respecter par les usines de production de biogaz et les usines de compostage

1. L'autorité compétente peut autoriser l'utilisation de paramètres autres que les paramètres énoncés au chapitre I, section 1, point 1, et que les paramètres de conversion normalisés, à condition que le demandeur apporte la preuve qu'ils garantissent une limitation adéquate des risques biologiques. Cette preuve doit comporter une validation, qui doit être effectuée conformément aux exigences suivantes:
 - a) détermination et analyse des dangers éventuels, y compris l'incidence des matières entrantes, sur la base d'une description complète des conditions et paramètres de conversion;
 - b) analyse des risques consistant en l'évaluation de la manière dont les conditions de conversion spécifiques visées au point a) sont atteintes dans la pratique dans des situations normales et atypiques;
 - c) validation du procédé prévu par la mesure de la réduction de la viabilité ou de l'infectiosité:
 - i) des organismes indicateurs endogènes au cours du procédé lorsque l'indicateur:
 - est systématiquement présent en grand nombre dans les matières premières,
 - n'est pas moins thermorésistant aux aspects létaux du procédé de conversion, sans toutefois y être beaucoup plus résistant que les agents pathogènes qu'il sert à contrôler,
 - est relativement facile à quantifier, à identifier et à confirmer, ou
 - ii) pendant l'exposition, d'un organisme ou d'un virus d'essai bien caractérisé, introduit dans les matières de départ à l'intérieur d'un corps d'essai approprié;

- d) la validation du procédé prévu visée au point c) doit démontrer que ce procédé réalise la réduction globale des risques ci-après:
- i) pour les procédés thermiques et chimiques:
 - réduction de 5 log₁₀ d'*Enterococcus faecalis* ou de *Salmonella Senftenberg* (775W, H2S négatives),
 - réduction du titre d'infectivité des virus thermorésistants, tel *Parvovirus*, d'au moins 3 log₁₀, lorsqu'ils sont identifiés comme un danger à prendre en considération, et
 - ii) également, en ce qui concerne les procédés chimiques:
 - réduction des parasites résistants, tels que les œufs d'*Ascaris sp.*, d'au moins 99,9 % (3 log₁₀) des stades viables;
- e) élaboration d'un programme de contrôle complet comportant des procédures de surveillance du fonctionnement du procédé visé au point c);
- f) mesures garantissant un contrôle et une surveillance en continu des paramètres du procédé appropriés définis dans le programme de contrôle lorsque l'usine est en fonctionnement.

Les données détaillées concernant les paramètres du procédé appropriés utilisés dans une usine de production de biogaz ou de compostage ainsi que les autres points critiques doivent être consignées et conservées de manière que le propriétaire, l'exploitant ou leur représentant et l'autorité compétente puissent contrôler le fonctionnement de l'usine.

L'exploitant doit mettre les informations consignées à la disposition de l'autorité compétente sur demande. Les informations relatives à un procédé autorisé en application du présent point doivent être mises à la disposition de la Commission sur demande.

2. Par dérogation au point 1, dans l'attente de l'adoption des règles visées à l'article 15, paragraphe 2, point a) ii), du règlement (CE) n°1069/2009, l'autorité compétente peut autoriser l'application d'exigences spécifiques autres que celles prévues au présent chapitre, à condition qu'elles garantissent un effet équivalent quant à la réduction des agents pathogènes, pour:

- a) les déchets de cuisine et de table utilisés comme seuls sous-produits animaux dans une usine de production de biogaz ou de compostage; et
- b) les mélanges de déchets de cuisine et de table et des matières suivantes:
 - i) lisier,
 - ii) contenu de l'appareil digestif séparé de l'appareil digestif,
 - iii) lait,

- iv) produits à base de lait,
 - v) produits dérivés du lait,
 - vi) colostrum,
 - vii) produits à base de colostrum,
 - viii) œufs,
 - ix) ovoproduits,
 - x) sous-produits animaux visés à l'article 10, point f), du règlement (CE) n° 1069/2009 qui ont subi une transformation au sens de l'article 2, paragraphe 1, point m), du règlement (CE) n° 852/2004.
3. Lorsque les matières visées au point 2 b) ou les produits dérivés visés à l'article 10, point g), du règlement (CE) n° 1069/2009 constituent les seules matières de départ d'origine animale traitées dans une usine de production de biogaz ou une usine de compostage, l'autorité compétente peut autoriser l'application d'exigences spécifiques autres que celles prévues au présent chapitre, à condition qu'elle:
- a) estime que ces matières ne présentent pas de risque de propagation de maladies graves transmissibles à l'homme ou aux animaux;
 - b) estime que les résidus de digestion ou le compost sont des matières non transformées et oblige les exploitants à les manipuler conformément au règlement (CE) n° 1069/2009 et au présent règlement.
4. Les exploitants peuvent mettre sur le marché les résidus de digestion et le compost qui ont été produits conformément aux paramètres autorisés par l'autorité compétente:
- a) conformément au point 1;
 - b) conformément aux points 2 et 3, uniquement dans l'État membre où ces paramètres ont été autorisés.

Section 3

Normes relatives aux résidus de digestion et au compost

1. a) Les échantillons représentatifs de résidus de digestion ou de compost prélevés au cours de la conversion ou du compostage ou immédiatement après dans l'usine de production de biogaz ou de compostage aux fins du contrôle du procédé doivent satisfaire aux normes suivantes:

Escherichia coli: $n = 5$, $c = 1$, $m = 1\ 000$, $M = 5\ 000$ dans 1 g;

ou

Enterococcaceae: $n = 5$, $c = 1$, $m = 1\ 000$, $M = 5\ 000$ dans 1 g;

et

- b) Les échantillons représentatifs de résidus de digestion ou de compost prélevés au cours de l'entreposage ou au terme de celui-ci doivent satisfaire aux normes suivantes:

Salmonella: absence dans 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Où, dans le cas du point a) ou du point b):

n = le nombre d'échantillons à tester;

m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m ;

M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M ; et

c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M , l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m .

2. Les résidus de digestion ou le compost non conformes aux exigences de la présente section sont soumis à une nouvelle conversion ou à un nouveau compostage et, dans le cas de *Salmonella*, manipulés ou éliminés conformément aux instructions de l'autorité compétente.

ANNEXE VI

RÈGLES PARTICULIÈRES RELATIVES À LA RECHERCHE, À L'ALIMENTATION DES ANIMAUX AINSI QU'À LA COLLECTE ET À L'ÉLIMINATION

CHAPITRE I

RÈGLES PARTICULIÈRES RELATIVES AUX ÉCHANTILLONS DESTINÉS À LA RECHERCHE ET À D'AUTRES USAGES

Section 1

Échantillons de recherche et de diagnostic

1. Les exploitants doivent veiller à ce que les envois d'échantillons de recherche et de diagnostic soient accompagnés d'un document commercial mentionnant les éléments suivants:
 - a) la description des matières et l'espèce animale d'origine;
 - b) la catégorie des matières;
 - c) la quantité de matières;
 - d) le lieu d'origine et le lieu d'expédition des matières;
 - e) le nom et l'adresse de l'expéditeur;
 - f) le nom et l'adresse du destinataire et/ou de l'utilisateur.
2. Les utilisateurs qui manipulent des échantillons de recherche et de diagnostic doivent prendre toutes les mesures nécessaires pour éviter la propagation de maladies transmissibles à l'homme ou aux animaux durant la manipulation des matières se trouvant sous leur contrôle; à cet effet, ils doivent notamment respecter les bonnes pratiques de laboratoire.
3. Toute utilisation ultérieure d'échantillons de recherche et de diagnostic à des fins autres que celles visées au point 38 de l'annexe I est interdite.
4. À moins qu'ils ne soient conservés à des fins de référence, les échantillons de recherche et de diagnostic ainsi que les produits dérivés de l'utilisation de ces échantillons doivent être éliminés:
 - a) comme déchets par incinération ou coïncinération;
 - b) s'il s'agit de sous-produits animaux ou de produits dérivés visés à l'article 8, point a) iv), et points c) et d), et aux articles 9 et 10 du règlement (CE)

n° 1069/2009 qui font partie de cultures cellulaires, de kits de laboratoire ou d'échantillons de laboratoire, par un traitement dans des conditions qui sont au moins équivalentes à celles de la méthode validée pour les autoclaves à vapeur⁴⁶ et, ensuite, une élimination comme déchets ou eaux résiduelles conformément à la législation de l'Union;

c) par une stérilisation sous pression suivie d'une élimination ou d'une utilisation conformément aux articles 12, 13 et 14 du règlement (CE) n° 1069/2009.

5. Les utilisateurs qui manipulent des échantillons de recherche et de diagnostic doivent tenir un registre des envois de ces échantillons.

Le registre doit contenir les informations visées au point 1 ainsi que la date et la méthode d'élimination des échantillons et de tout produit dérivé.

6. Par dérogation aux points 1, 4 et 5, l'autorité compétente peut accepter la manipulation et l'élimination d'échantillons de recherche et de diagnostic à des fins éducatives dans d'autres conditions qui excluent l'apparition de tout risque inacceptable pour la santé publique ou animale.

Section 2

Échantillons commerciaux et articles d'exposition

1. Les échantillons commerciaux et articles d'exposition doivent être transportés, utilisés et éliminés conformément à la section 1, points 1 à 4 et point 6.

2. À moins qu'ils ne soient conservés à des fins de référence, les échantillons commerciaux doivent, après la réalisation des études ou analyses s'y rapportant, être:

a) réexpédiés vers l'État membre d'origine;

b) expédiés vers un autre État membre ou un pays tiers, si cette expédition a été préalablement autorisée par l'autorité compétente de l'État membre ou du pays tiers de destination; ou

c) éliminés ou utilisés conformément aux articles 12, 13 et 14 du règlement (CE) n° 1069/2009.

3. Après l'exposition ou l'activité artistique, les articles d'exposition doivent être réexpédiés vers l'État membre d'origine, expédiés ou éliminés conformément au point 2.

CHAPITRE II

⁴⁶ CEN TC/102 – Stérilisateurs à usage médical - EN 285:2006 + A2:2009 - Stérilisation — Stérilisateurs à la vapeur d'eau — Grands stérilisateurs, référence publiée au JO C 293 du 2.12.2009, p. 39.

RÈGLES PARTICULIÈRES RELATIVES À L'ALIMENTATION DES ANIMAUX

Section 1

Exigences générales

Les matières de catégorie 2 et de catégorie 3 visées à l'article 18, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009 peuvent être utilisées pour l'alimentation des animaux visés au paragraphe 1, points a), d), f), g) et h) du même article, pourvu que soient respectées au moins les conditions ci-après, outre les conditions fixées par l'autorité compétente conformément à l'article 18, paragraphe 1, dudit règlement.

1. Les sous-produits animaux doivent être transportés jusque chez les utilisateurs ou jusqu'à des centres de collecte conformément à l'annexe VIII, chapitre I, sections 1 et 3.
2. Les centres de collecte doivent être enregistrés par l'autorité compétente à condition:
 - a) qu'ils satisfassent aux exigences applicables aux usines effectuant les opérations intermédiaires mentionnées à l'annexe IX, chapitre II; et
 - b) qu'ils disposent d'équipements appropriés pour la destruction des matières non utilisées, ou qu'ils expédient celles-ci à une usine de transformation agréée ou à une installation d'incinération ou de coïncinération agréée, conformément au présent règlement.
3. Les États membres peuvent autoriser l'utilisation d'une usine de transformation de matières de catégorie 2 en tant que centre de collecte.
4. Les exploitants des centres de collecte fournissant des matières autres que des sous-produits animaux provenant d'animaux aquatiques et d'invertébrés aquatiques aux utilisateurs finals doivent veiller à ce qu'elles subissent l'un des traitements suivants:
 - a) la dénaturation au moyen d'une solution d'agent colorant. Cette solution doit être d'une concentration suffisante pour produire sur les matières une coloration nettement visible et ne disparaissant pas lorsque les matières colorées sont congelées ou réfrigérées. Toutes les parties des matières doivent être couvertes de la solution ainsi définie, sur toute leur surface, par immersion, aspersion ou tout autre mode d'application;
 - b) la stérilisation par cuisson sous pression à l'eau ou à la vapeur jusqu'à ce que toutes les parties des matières soient cuites de part en part; ou
 - c) tout autre traitement ou manipulation autorisé par l'autorité compétente dont relève l'exploitant.

Section 2

Alimentation de certaines espèces dans des placettes de nourrissage

1. L'autorité compétente peut autoriser l'utilisation de matières de catégorie 1 visées à l'article 18, paragraphe 2, point b), du règlement (CE) n° 1069/2009 pour l'alimentation, dans des placettes de nourrissage, des espèces menacées d'extinction et protégées mentionnées ci-après dans les conditions suivantes:

- a) les matières doivent servir à nourrir:
- i) l'une des espèces suivantes d'oiseaux nécrophages dans les États membres suivants:

Nom de l'État membre	Espèces animales
Bulgarie	Gypaète barbu (<i>Gypaetus barbatus</i>) Vautour moine (<i>Aegypius monachus</i>) Vautour percnoptère (<i>Neophron percnopterus</i>) Vautour fauve (<i>Gyps fulvus</i>) Aigle royal (<i>Aquila chrysaetos</i>) Aigle impérial (<i>Aquila heliaca</i>) Pygargue à queue blanche (<i>Haliaeetus albicilla</i>) Milan noir (<i>Milvus migrans</i>) Milan royal (<i>Milvus milvus</i>)
Grèce	Gypaète barbu (<i>Gypaetus barbatus</i>) Vautour moine (<i>Aegypius monachus</i>) Vautour percnoptère (<i>Neophron percnopterus</i>) Vautour fauve (<i>Gyps fulvus</i>) Aigle royal (<i>Aquila chrysaetos</i>) Aigle impérial (<i>Aquila heliaca</i>) Pygargue à queue blanche (<i>Haliaeetus albicilla</i>) Milan noir (<i>Milvus migrans</i>)
Espagne	Gypaète barbu (<i>Gypaetus barbatus</i>) Vautour moine (<i>Aegypius monachus</i>) Vautour percnoptère (<i>Neophron percnopterus</i>) Vautour fauve (<i>Gyps fulvus</i>) Aigle royal (<i>Aquila chrysaetos</i>) Aigle ibérique (<i>Aquila adalberti</i>) Milan noir (<i>Milvus migrans</i>) Milan royal (<i>Milvus milvus</i>)

France	Gypaète barbu (<i>Gypaetus barbatus</i>) Vautour moine (<i>Aegypius monachus</i>) Vautour percnoptère (<i>Neophron percnopterus</i>) Vautour fauve (<i>Gyps fulvus</i>) Aigle royal (<i>Aquila chrysaetos</i>) Pygargue à queue blanche (<i>Haliaeetus albicilla</i>) Milan noir (<i>Milvus migrans</i>) Milan royal (<i>Milvus milvus</i>)
Italie	Gypaète barbu (<i>Gypaetus barbatus</i>) Vautour moine (<i>Aegypius monachus</i>) Vautour percnoptère (<i>Neophron percnopterus</i>) Vautour fauve (<i>Gyps fulvus</i>) Aigle royal (<i>Aquila chrysaetos</i>) Milan noir (<i>Milvus migrans</i>) Milan royal (<i>Milvus milvus</i>)
Chypre	Vautour moine (<i>Aegypius monachus</i>) Vautour fauve (<i>Gyps fulvus</i>)
Portugal	Vautour moine (<i>Aegypius monachus</i>) Vautour percnoptère (<i>Neophron percnopterus</i>) Vautour fauve (<i>Gyps fulvus</i>) Aigle royal (<i>Aquila chrysaetos</i>)
Slovaquie	Aigle royal (<i>Aquila chrysaetos</i>) Aigle impérial (<i>Aquila heliaca</i>) Pygargue à queue blanche (<i>Haliaeetus albicilla</i>) Milan noir (<i>Milvus migrans</i>) Milan royal (<i>Milvus milvus</i>)

- ii) l'une des espèces de l'ordre des carnivores qui sont mentionnées à l'annexe II de la directive 92/43/CEE dans des zones spéciales de conservation créées en application de cette directive, ou
 - iii) l'une des espèces appartenant à l'ordre des falconiformes ou des strigiformes qui sont mentionnées à l'annexe I de la directive 2009/147/CE dans des zones de protection créées en application de cette directive;
- b) l'autorité compétente doit avoir accordé une autorisation à l'exploitant responsable de la station de nourrissage.
L'autorité compétente accorde cette autorisation à condition:
- i) que le nourrissage ne soit pas utilisé comme un autre moyen d'éliminer des matériels à risque spécifiés ou des ruminants trouvés morts qui en contiennent et présentent un risque d'EST,

- ii) qu'un système adapté de surveillance des EST soit mis en place conformément au règlement (CE) n° 999/2001 et garantisse la réalisation régulière en laboratoire de tests de dépistage des EST sur des échantillons;
- c) l'autorité compétente doit coordonner son action avec celle de toute autre autorité compétente chargée de veiller au respect des conditions fixées dans l'autorisation;
- d) l'autorité compétente doit avoir la conviction, sur la base d'une évaluation de la situation spécifique des espèces concernées et de leur habitat, que l'état de conservation des espèces s'améliorera;
- e) l'autorisation accordée par l'autorité compétente doit:
 - i) mentionner le nom des espèces concernées,
 - ii) localiser précisément la station de nourrissage dans l'aire géographique où les animaux sont nourris, et
 - iii) être suspendue sans délai en cas de:
 - lien suspecté ou confirmé avec la propagation d'EST, jusqu'à ce que le risque puisse être écarté, ou
 - violation de toute règle prévue par le présent règlement;
- f) l'exploitant responsable du nourrissage doit:
 - i) affecter une aire au nourrissage qui soit fermée et dont l'accès soit limité aux animaux des espèces protégées, si nécessaire en employant des clôtures ou d'autres moyens qui correspondent aux habitudes alimentaires naturelles de ces espèces,
 - ii) s'assurer que les carcasses admissibles de bovins et au moins 4 % des carcasses admissibles d'ovins et de caprins destinées à être utilisées pour l'alimentation des animaux obtiennent un résultat négatif, avant ladite utilisation, à un test effectué dans le cadre du programme de surveillance des EST réalisé conformément à l'annexe III du règlement (CE) n° 999/2001 et, s'il y a lieu, conformément à une décision adoptée en application de l'article 6, paragraphe 1 *ter*, deuxième alinéa, de ce règlement, et
 - iii) enregistrer au moins le nombre, la nature, la masse estimée et l'origine des carcasses d'animaux utilisées pour l'alimentation des animaux, la date et le lieu du nourrissage et, le cas échéant, les résultats des tests de dépistage des EST.

2. Lorsqu'un État membre demande à la Commission de l'inscrire sur la liste figurant au point 1 a), il doit fournir:

- a) une justification détaillée de l'extension de la liste à certaines espèces d'oiseaux nécrophages dans l'État membre concerné, y compris une explication des raisons rendant nécessaire le nourrissage de ces oiseaux au moyen de matières de catégorie 1 plutôt qu'au moyen de matières de catégorie 2 ou de catégorie 3;
- b) une présentation des mesures qui seront prises pour assurer le respect du point 1.

Section 3

Alimentation des animaux sauvages à l'extérieur de placettes de nourrissage

L'autorité compétente peut autoriser l'utilisation de matières de catégorie 1 consistant en cadavres entiers ou parties d'animaux morts contenant des matériels à risque spécifiés en dehors de placettes de nourrissage, s'il y a lieu en l'absence de collecte préalable des animaux morts, pour le nourrissage des animaux sauvages visés à la section 2, point 1 a), sous réserve des conditions suivantes:

1. l'autorité compétente doit avoir la conviction, sur la base d'une évaluation de la situation spécifique des espèces concernées et de leur habitat, que l'état de conservation des espèces s'améliorera;
2. l'autorité compétente doit préciser, dans l'autorisation, les exploitations ou troupeaux se trouvant dans une zone de nourrissage géographiquement définie en respectant les conditions suivantes:
 - a) la zone de nourrissage ne peut pas comprendre de zones d'élevage intensif,
 - b) les animaux d'élevage qui font partie des exploitations ou des troupeaux se situant dans la zone de nourrissage doivent se trouver sous la surveillance régulière d'un vétérinaire officiel en ce qui concerne la prévalence d'EST et de maladies transmissibles à l'homme ou aux animaux,
 - c) le nourrissage doit être suspendu sans délai en cas de:
 - i) lien suspecté ou confirmé avec la propagation d'EST dans une exploitation ou un troupeau, jusqu'à ce que le risque puisse être écarté,
 - ii) foyer suspecté ou confirmé d'une maladie grave transmissible à l'homme ou aux animaux dans une exploitation ou un troupeau, jusqu'à ce que le risque puisse être écarté, ou
 - iii) violation de toute règle prévue par le présent règlement,
 - d) l'autorité compétente doit préciser dans l'autorisation:
 - i) les mesures appropriées visant à prévenir la transmission à l'homme et aux animaux d'EST et de maladies transmissibles à partir des animaux morts, telles que les mesures concernant les habitudes alimentaires des espèces protégées, les restrictions alimentaires saisonnières, les

restrictions de mouvement applicables aux animaux d'élevage et les autres mesures visant à maîtriser les risques éventuels de transmission d'une maladie transmissible à l'homme ou aux animaux telles les mesures visant les espèces présentes dans la zone de nourrissage auxquelles les sous-produits animaux ne sont pas destinés,

- ii) les responsabilités des personnes ou entités présentes dans la zone de nourrissage qui contribuent au nourrissage ou sont responsables d'animaux d'élevage, dans le contexte des mesures visées au point i),
 - iii) les conditions d'application des sanctions visées à l'article 53 du règlement (CE) n° 1069/2009 qui sont applicables aux violations des mesures visées au point i) par les personnes ou entités visées au point ii),
- e) lorsque le nourrissage a lieu sans collecte préalable des animaux morts, une estimation du taux de mortalité probable des animaux d'élevage dans la zone de nourrissage et des besoins probables en nourriture des animaux sauvages doit être effectuée et servir de base à l'évaluation des risques potentiels de transmission de maladies.

Section 4

Nourrissage des animaux de zoo avec des matières de catégorie 1

L'autorité compétente peut autoriser l'utilisation de matières de catégorie 1 consistant en cadavres entiers ou parties d'animaux morts contenant des matériels à risque spécifiés et l'utilisation de matières provenant d'animaux de zoo pour l'alimentation d'animaux de zoo, dans les conditions suivantes:

- a) l'autorité compétente doit avoir accordé une autorisation à l'exploitant responsable du nourrissage. L'autorité compétente accorde cette autorisation à condition:
 - i) que le nourrissage ne soit pas utilisé comme un autre moyen d'éliminer des matériels à risque spécifiés ou des ruminants trouvés morts qui en contiennent et présentent un risque d'EST,
 - ii) qu'un système adapté de surveillance des EST soit mis en place conformément au règlement (CE) n° 999/2001 et garantisse la réalisation régulière en laboratoire de tests de dépistage des EST sur des échantillons, lorsque des matières de catégorie 1 consistant en cadavres entiers ou parties d'animaux morts contenant des matériels à risque spécifiés, provenant de bovins, sont utilisés;
- b) l'autorisation accordée par l'autorité compétente doit être suspendue sans délai en cas de:
 - i) lien suspecté ou confirmé avec la propagation d'EST, jusqu'à ce que le risque puisse être écarté, ou
 - ii) violation de toute règle prévue par le présent règlement;

- c) l'exploitant responsable du nourrissage doit:
- i) entreposer les matières destinées à l'alimentation des animaux et effectuer le nourrissage dans une aire fermée et clôturée pour garantir qu'aucun animal carnivore autre que les animaux de zoo pour lesquels l'autorisation a été accordée n'a accès à ces matières,
 - ii) veiller à ce que les ruminants destinés à être utilisés pour l'alimentation des animaux soient soumis au programme de surveillance des EST réalisé conformément à l'annexe III du règlement (CE) n° 999/2001 et, s'il y a lieu, conformément à une décision adoptée en application de l'article 6, paragraphe 1 *ter*, deuxième alinéa, de ce règlement,
 - iii) enregistrer au moins le nombre, la nature, la masse estimée et l'origine des carcasses d'animaux utilisées pour l'alimentation des animaux, les résultats des tests de dépistage des EST et la date du nourrissage.

CHAPITRE III

RÈGLES PARTICULIÈRES RELATIVES À LA COLLECTE ET À L'ÉLIMINATION

Section 1

Règles particulières relatives à l'élimination des sous-produits animaux

1. Si l'autorité compétente autorise l'élimination de sous-produits animaux sur place conformément à l'article 19, paragraphe 1, points a), b), c) et e), du règlement (CE) n° 1069/2009, cette élimination peut se faire:
 - a) par incinération ou enfouissement sur le lieu d'origine des sous-produits animaux;
 - b) dans une décharge autorisée; ou
 - c) par incinération ou enfouissement sur un site réduisant au maximum les risques pour la santé animale, pour la santé publique et pour l'environnement, à condition que le site se trouve à une distance suffisante pour permettre à l'autorité compétente d'assurer la prévention des risques pour la santé animale, la santé humaine et l'environnement.
2. L'incinération de sous-produits animaux sur les sites visés à l'article 19, paragraphe 1, points b), c) et e), du règlement (CE) n° 1069/2009 doit se faire de manière à garantir que les sous-produits animaux sont incinérés:
 - a) sur des bûchers convenablement aménagés, et réduits à l'état de cendres;
 - b) sans menacer la santé humaine;

- c) sans que soient utilisés des procédés ou des méthodes pouvant nuire à l'environnement, notamment pouvant présenter des risques pour l'eau, l'air, le sol, la faune et la flore ou être une source de nuisances sonores ou olfactives;
 - d) dans des conditions garantissant l'élimination des cendres d'incinération par enfouissement dans une décharge autorisée.
3. L'enfouissement de sous-produits animaux sur les sites visés à l'article 19, paragraphe 1, points a), b), c) et e), du règlement (CE) n° 1069/2009 doit se faire de manière à garantir que les sous-produits animaux sont enfouis:
- a) de sorte que les animaux carnivores ou omnivores ne puissent pas y accéder;
 - b) dans une décharge autorisée ou sur un autre site sans menacer la santé humaine et sans que soient utilisés des procédés ou des méthodes pouvant nuire à l'environnement, notamment pouvant présenter des risques pour l'eau, l'air, le sol, la faune et la flore ou être une source de nuisances sonores ou olfactives.
4. Si l'élimination se fait conformément à l'article 19, paragraphe 1, points a), b), c) et e), du règlement (CE) n° 1069/2009, les sous-produits animaux doivent être transportés du lieu d'origine au lieu d'élimination dans les conditions suivantes:
- a) les sous-produits animaux sont transportés dans des conteneurs ou des véhicules sûrs et étanches;
 - b) le chargement et le déchargement des sous-produits animaux sont surveillés par l'autorité compétente, s'il y a lieu;
 - c) les roues des véhicules sont désinfectées lorsque ces derniers quittent le site d'origine;
 - d) les conteneurs et véhicules servant à transporter les sous-produits animaux sont parfaitement nettoyés et désinfectés après le déchargement des sous-produits animaux; et
 - e) des escortes pour les véhicules, des essais d'étanchéité et des doubles couvertures adéquats sont assurés, s'il y a lieu.

Section 2

Incinération et enfouissement de sous-produits animaux dans des régions éloignées

Le pourcentage maximal visé à l'article 19, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 1069/2009 est fixé à:

- a) 10 % de la population bovine de l'État membre concerné;
- b) 25 % de la population ovine et caprine de l'État membre concerné;
- c) 10 % de la population porcine de l'État membre concerné; et

- d) un pourcentage de la population des autres espèces qui est déterminé par l'autorité compétente sur la base d'une évaluation des risques pour la santé publique et animale pouvant découler de l'élimination d'animaux de ces espèces par incinération ou enfouissement sur place.

Section 3

Incinération et enfouissement d'abeilles et de sous-produits apicoles

En ce qui concerne les abeilles et les sous-produits apicoles, l'autorité compétente peut autoriser l'élimination par incinération ou enfouissement sur place, visée à l'article 19, paragraphe 1, point f), du règlement (CE) n° 1069/2009, à condition que toutes les mesures nécessaires soient prises pour garantir que l'incinération ou l'enfouissement ne menace ni la santé animale ou humaine ni l'environnement.

CHAPITRE IV

ÉLIMINATION PAR D'AUTRES MOYENS

Par dérogation à l'article 14 du règlement (CE) n° 1069/2009, les États membres peuvent autoriser la collecte, le transport et l'élimination des matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point f), de ce règlement, par des moyens autres que l'incinération ou l'enfouissement sur place à condition que:

- a) la masse de matières collectées dans un établissement ou une usine n'excède pas 20 kg par semaine, quelle que soit l'espèce d'origine des matières;
- b) les matières soient collectées, transportées et éliminées par des moyens qui empêchent la propagation de risques inacceptables pour la santé publique et animale;
- c) l'autorité compétente effectue régulièrement des contrôles, y compris des contrôles des registres tenus par les exploitants, dans les établissements ou les usines où les matières sont collectées, afin de s'assurer du respect des dispositions de la présente section.

Les États membres peuvent décider de porter la masse visée au point a) à 50 kg par semaine au maximum, à condition de fournir à la Commission et aux autres États membres, par l'intermédiaire du comité permanent de la chaîne alimentaire et de la santé animale visé à l'article 52, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009, une justification détaillée précisant la nature des activités requérant une augmentation de la masse, l'espèce d'origine des sous-produits animaux concernée et les raisons pour lesquelles il est nécessaire d'augmenter la masse, eu égard au système adéquat de traitement et d'élimination des sous-produits animaux et des produits dérivés mis en place sur leur territoire conformément à l'article 4, paragraphe 4, de ce règlement.

ANNEXE VII

PRÉSENTATION DES DEMANDES D'AUTORISATION D'AUTRES MÉTHODES

CHAPITRE I

Régime linguistique

1. Les demandes d'autorisation d'une autre méthode d'utilisation ou d'élimination des sous-produits animaux ou des produits dérivés, visées à l'article 20 du règlement (CE) n° 1069/2009, doivent être introduites dans l'une des langues officielles de l'Union européenne, mentionnées à l'article 1^{er} du règlement n° 1 de 1958.
2. Les parties intéressées qui soumettent une demande dans une langue autre que l'anglais doivent valider la traduction officielle de leur demande, qui leur est fournie par l'EFSA, avant l'évaluation.

Le délai prévu à l'article 20, paragraphe 5, du règlement (CE) n° 1069/2009 ne court qu'à partir de la date de validation de la traduction officielle de la demande par la partie intéressée.

CHAPITRE II

Contenu des demandes

1. Les demandes doivent contenir toutes les informations nécessaires concernant les points suivants, afin de permettre à l'EFSA d'évaluer la sûreté de l'autre méthode qui y est proposée:
 - a) les catégories de sous-produits animaux qu'il est prévu de soumettre à l'autre méthode, par référence aux catégories visées aux articles 8, 9 et 10 du règlement (CE) n° 1069/2009;
 - b) la détermination et la caractérisation des matières à risque selon les principes suivants:

les matières à risque élevé doivent être mentionnées séparément. Pour chaque matière, la probabilité d'exposition humaine ou animale dans des conditions d'exploitation normales, d'une part, et en cas d'anomalie ou d'urgence, d'autre part, doit être évaluée. Si cette exposition se révèle importante, le risque potentiel doit être évalué;
 - c) la réduction des risques que présente l'agent pathogène selon les principes suivants:

le niveau de réduction des risques pour la santé humaine ou animale que le procédé permet de garantir doit être estimé sur la base de mesures directes.

Si ces mesures ne sont pas disponibles, il est permis de procéder à des modélisations ou à des extrapolations au départ d'autres procédés. Afin que la réduction effective des risques puisse être démontrée, le danger déterminé (*Salmonella*, par exemple) doit être quantifié tant dans les matières (premières) entrantes que dans les matières sortantes obtenues. Aux fins du présent chapitre, les matières sortantes comprennent tout produit final ou sous-produit issu du procédé.

Les estimations doivent être accompagnées de documents probants. Il s'agit notamment, dans le cas des mesures, d'informations relatives à la méthode utilisée (sensibilité et fiabilité des méthodes employées), à la nature des échantillons analysés et aux preuves de la représentativité de ceux-ci (échantillons réels pertinents, nombre de tests réalisés).

Si la présence du prion est mesurée de manière indirecte, il convient de fournir une explication quant au bien-fondé des méthodes utilisées. Il est nécessaire de fournir une évaluation de leur validité et de préciser les incertitudes qu'elles comportent;

d) la prévention des risques selon les principes suivants:

l'efficacité des mesures techniques mises en place afin d'assurer la prévention des risques doit être analysée.

Cette analyse doit porter sur des conditions d'exploitation normales mais également sur les cas d'anomalies ou d'urgence, notamment les pannes survenant au cours du procédé.

Les procédures de surveillance et de suivi appliquées en vue de démontrer le degré de prévention doivent être précisées.

Si la prévention totale n'est pas réalisable, une évaluation de tout risque potentiel est indispensable;

e) la détermination des procédés interdépendants selon les principes suivants:

les éléments susceptibles d'influencer indirectement la capacité de réduction des risques d'un procédé doivent être évalués.

Il peut s'agir des conditions de transport, d'entreposage ou d'élimination sans risque des produits finaux ou des sous-produits issus d'un procédé;

f) l'utilisation finale prévue pour les produits finaux et les sous-produits selon les principes suivants:

l'utilisation finale prévue pour les produits finaux et les sous-produits d'un procédé doit être précisée.

Les risques potentiels pour la santé humaine et animale doivent être calculés sur la base du niveau de réduction des risques estimé conformément au point c).

2. Les demandes doivent être accompagnées des documents probants dont, en particulier, un schéma technique détaillant le fonctionnement du procédé, les preuves mentionnées au point 1 c), ainsi que tout autre élément destiné à étayer les explications fournies en application du point 1.
3. Les demandes doivent mentionner les coordonnées de la partie intéressée, à savoir le nom et l'adresse complète, les numéros de téléphone et/ou de télécopieur et/ou l'adresse électronique d'une personne de contact agissant en qualité de partie intéressée ou au nom de celle-ci.

ANNEXE VIII

COLLECTE, TRANSPORT ET TRAÇABILITÉ

CHAPITRE I

COLLECTE ET TRANSPORT

Section 1

Véhicules et conteneurs

1. Dès le point de départ de la chaîne de fabrication visé à l'article 4, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009, les sous-produits animaux et les produits dérivés doivent être collectés et transportés dans des emballages neufs scellés ou dans des conteneurs ou véhicules étanches couverts.
2. Les véhicules et les conteneurs réutilisables ainsi que tous les équipements ou appareils réutilisables qui entrent en contact avec des sous-produits animaux ou des produits dérivés autres que les produits dérivés qui sont mis sur le marché conformément au règlement (CE) n° 767/2009 et qui sont entreposés et transportés conformément à l'annexe II du règlement (CE) n° 183/2005, doivent être gardés propres.

Sauf s'ils sont affectés au transport de sous-produits animaux ou produits dérivés particuliers d'une manière qui empêche toute contamination croisée, ils doivent en particulier:

- a) être propres et secs avant utilisation; et
 - b) être nettoyés, lavés et/ou désinfectés après chaque utilisation dans la mesure nécessaire à empêcher toute contamination croisée.
3. Les conteneurs réutilisables doivent être affectés au transport d'un sous-produit animal ou d'un produit dérivé particulier dans la mesure nécessaire à empêcher toute contamination croisée.

Néanmoins, les conteneurs réutilisables peuvent être utilisés, si l'autorité compétente l'autorise:

- a) pour le transport de différents sous-produits animaux ou produits dérivés à condition d'avoir été nettoyés et désinfectés entre les différentes utilisations de manière à empêcher toute contamination croisée;
- b) pour le transport des sous-produits animaux ou produits dérivés visés à l'article 10, point f), du règlement (CE) n° 1069/2009 après avoir servi au transport de produits destinés à la consommation humaine, dans des conditions qui empêchent toute contamination croisée.

4. Les emballages doivent être éliminés par incinération ou par d'autres moyens, conformément à la législation de l'Union.

Section 2

Conditions de température

1. Le transport de sous-produits animaux destinés à la production de matières premières pour aliments des animaux ou d'aliments crus pour animaux familiers doit se dérouler à une température appropriée, soit à une température maximale de 7 °C dans le cas de sous-produits animaux issus de viandes et de produits à base de viande qui ne sont pas destinés à la consommation humaine, sauf s'ils sont utilisés pour l'alimentation des animaux conformément à l'annexe II, chapitre I, pour que soit évité tout risque pour la santé animale ou publique.
2. Les matières de catégorie 3 non transformées, destinées à la production de matières premières pour aliments des animaux ou d'aliments pour animaux familiers, doivent être entreposées et transportées réfrigérées, congelées ou ensilées, sauf:
 - a) si elles sont transformées dans les 24 heures qui suivent leur collecte ou la fin de l'entreposage dans des conditions de réfrigération ou de congélation, pour autant que le transport après entreposage soit assuré dans des moyens de transport dans lesquels la température d'entreposage est maintenue;
 - b) si, dans le cas du lait, des produits à base de lait ou des produits dérivés du lait qui n'ont été soumis à aucun des traitements visés à l'annexe X, chapitre II, section 4, partie I, les matières sont transportées réfrigérées et dans des conteneurs isolés, à moins que les risques puissent être limités par d'autres mesures eu égard aux caractéristiques des matières.
3. Les véhicules servant au transport réfrigéré doivent être conçus de telle manière qu'une température adéquate puisse être maintenue pendant toute la durée du transport et que la température puisse être surveillée.

Section 3

Dérogation concernant la collecte et le transport de matières de catégorie 3 composées de lait, de produits à base de lait et de produits dérivés du lait

La section 1 ne s'applique pas à la collecte et au transport de matières de catégorie 3 composées de lait, de produits à base de lait et de produits dérivés du lait effectués par des exploitants d'établissements de transformation du lait agréés conformément à l'article 4 du règlement (CE) n° 853/2004, qui réceptionnent des produits qu'ils ont livrés précédemment, en particulier, à leurs clients et qui leur sont renvoyés par ceux-ci.

Section 4

Dérogation concernant la collecte et le transport de lisier

Par dérogation à la section 1, l'autorité compétente peut accepter que la collecte et le transport de lisier transporté entre deux points situés au sein d'une même exploitation ou entre des exploitants agricoles et des utilisateurs se trouvant dans le même État membre s'effectuent dans d'autres conditions qui assurent la prévention des risques inacceptables pour la santé publique et animale.

CHAPITRE II

IDENTIFICATION

1. Toutes les mesures nécessaires doivent être prises pour que:
 - a) les envois de sous-produits animaux et de produits dérivés soient identifiables et soient maintenus séparés et identifiables pendant la collecte au lieu d'origine des sous-produits animaux et pendant le transport;
 - b) la substance de marquage permettant l'identification des sous-produits animaux ou des produits dérivés d'une catégorie spécifique ne soit utilisée que pour la catégorie pour laquelle son utilisation est prescrite par le présent règlement ou établie conformément au point 4;
 - c) les envois de sous-produits animaux et de produits dérivés soient expédiés d'un État membre vers un autre dans des emballages, des conteneurs ou des véhicules qui portent, de façon bien visible et indélébile, au moins pendant la durée du transport, le code couleur prescrit ci-après, dont l'emploi sert à afficher les informations prévues dans le présent règlement, sur la surface ou une partie de la surface de l'emballage, du conteneur ou du véhicule, ou sur une étiquette ou un symbole apposé sur ceux-ci:
 - i) pour les matières de catégorie 1: la couleur noire,
 - ii) pour les matières de catégorie 2 (autres que le lisier et le contenu de l'appareil digestif): la couleur jaune,
 - iii) pour les matières de catégorie 3: la couleur verte, avec une forte proportion de bleu pour la distinguer facilement des autres couleurs,
 - iv) pour les envois importés: la couleur mentionnée pour les matières respectives aux points i), ii) et iii), dès que l'envoi a passé le poste d'inspection frontalier de première entrée dans l'Union.

2. Pendant le transport et l'entreposage, une étiquette apposée sur l'emballage, le conteneur ou le véhicule doit:
- a) indiquer clairement la catégorie de sous-produits animaux ou de produits dérivés; et
 - b) porter la mention suivante qui convient, laquelle doit apparaître visiblement et lisiblement sur l'emballage, le conteneur ou le véhicule:
 - i) dans le cas de matières de catégorie 3: «Impropres à la consommation humaine»,
 - ii) dans le cas de matières de catégorie 2 (autres que le lisier et le contenu de l'appareil digestif) et de produits dérivés de matières de catégorie 2: «Impropres à la consommation animale»; néanmoins, lorsque des matières de catégorie 2 sont destinées à l'alimentation d'animaux visés à l'article 18, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009, aux conditions prévues ou fixées conformément à cet article, l'étiquette doit porter la mention «Destiné à l'alimentation de...» complétée par le nom de l'espèce spécifique d'animaux à laquelle la matière est destinée,
 - iii) dans le cas de matières de catégorie 1 et de produits dérivés de matières de catégorie 1 qui sont destinées:
 - à l'élimination: «Exclusivement pour élimination»,
 - à la fabrication d'aliments pour animaux familiers: «Exclusivement pour la fabrication d'aliments pour animaux familiers»,
 - à la fabrication d'un produit dérivé visé à l'article 36 du règlement (CE) n° 1069/2009: «Exclusivement pour la fabrication de produits dérivés. Impropres à la consommation humaine ou animale ou à une application au sol»,
 - iv) dans le cas de lait, produits à base de lait, produits dérivés du lait, colostrum et produits à base de colostrum: «Impropres à la consommation humaine»,
 - v) dans le cas de gélatine produite à partir de matières de catégorie 3: «Gélatine propre à la consommation animale»,
 - vi) dans le cas de collagène produit à partir de matières de catégorie 3: «Collagène propre à la consommation animale»,
 - vii) dans le cas d'aliments crus pour animaux familiers: «Exclusivement pour l'alimentation des animaux familiers»,
 - viii) dans le cas de poisson et de produits dérivés de poisson destinés à l'alimentation de poissons, traités et emballés avant leur distribution, le nom et l'adresse de l'établissement de fabrication d'origine des aliments, indiqués clairement et lisiblement, et

- s'il s'agit de farines de poissons sauvages: «Contient uniquement des farines de poissons sauvages – Peut servir à l'alimentation de poissons d'élevage de toutes espèces»,
 - s'il s'agit de farines de poissons d'élevage: «Contient uniquement des farines de poissons d'élevage de l'espèce [...] – Peut exclusivement servir à l'alimentation de poissons d'élevage d'autres espèces»,
 - s'il s'agit de farines de poissons sauvages et de poissons d'élevage: «Contient des farines de poissons sauvages et de poissons d'élevage de l'espèce [...] – Peut exclusivement servir à l'alimentation de poissons d'élevage d'autres espèces»,
- ix) dans le cas de produits sanguins d'équidés non destinés à l'alimentation des animaux: «Sang et produits sanguins d'équidés. Impropres à la consommation humaine ou animale»,
- x) dans le cas de cornes, d'onglons et d'autres matières destinés à la production d'engrais organiques et d'amendements visés à l'annexe XIV, chapitre II, section 12: «Impropre à la consommation humaine ou animale»,
- xi) dans le cas d'engrais organiques et d'amendements: «Engrais organiques ou amendements / L'accès des animaux d'élevage aux prairies et l'utilisation des récoltes comme fourrage sont interdits pendant au moins 21 jours après application»,
- xii) dans le cas de matières servant à l'alimentation des animaux conformément à l'annexe VI, chapitre II, section 1: le nom et l'adresse du centre de collecte et «Impropre à la consommation humaine»,
- xiii) dans le cas de lisier et de contenu de l'appareil digestif: «lisier»,
- xiv) dans le cas de produits intermédiaires, sur l'emballage extérieur: «Exclusivement pour les médicaments / médicaments vétérinaires / dispositifs médicaux / dispositifs médicaux implantables actifs / dispositifs médicaux de diagnostic in vitro / réactifs de laboratoire»,
- xv) dans le cas d'échantillons de recherche et de diagnostic, «Pour la recherche et le diagnostic» [en remplacement du texte de l'étiquette prévu au point a)],
- xvi) dans le cas d'échantillons commerciaux: «Échantillons commerciaux impropres à la consommation humaine» [en remplacement du texte de l'étiquette prévu au point a)],
- xvii) dans le cas d'articles d'exposition: «Articles d'exposition impropres à la consommation humaine» [en remplacement du texte de l'étiquette prévu au point a)].

- c) Néanmoins, l'étiquette visée au point b) xi) n'est pas requise pour les engrais organiques et les amendements:
- i) conditionnés dans des emballages prévus pour la vente, dont la masse ne dépasse pas 50 kg et qui sont destinés à être utilisés par le consommateur final; ou
 - ii) conditionnés dans de grands sacs, dont la masse ne dépasse pas 1 000 kg, à condition:
 - qu'ils soient autorisés par l'autorité compétente de l'État membre sur le territoire duquel ils doivent être utilisés,
 - qu'il soit indiqué sur ces sacs qu'ils ne sont pas destinés à fertiliser des prairies auxquelles des animaux d'élevage ont accès.
3. Les États membres peuvent établir des systèmes ou définir des règles concernant le codage par couleur des emballages, conteneurs ou véhicules utilisés pour le transport de sous-produits animaux et de produits dérivés provenant de leur territoire et destinés à y rester, pourvu que ces systèmes ou règles n'interfèrent pas avec le système de codage par couleur prévu au point 1 c).
4. Les États membres peuvent établir des systèmes ou définir des règles pour le marquage des sous-produits animaux provenant de leur territoire et destinés à y rester, pourvu que ces systèmes ou règles ne soient pas en contradiction avec les exigences relatives au marquage des produits dérivés énoncées au chapitre V de la présente annexe.
5. Par dérogation aux points 3 et 4, les États membres peuvent utiliser les systèmes ou règles visés à ces points pour les sous-produits animaux provenant de leur territoire mais non destinés à y rester si l'État membre ou le pays tiers de destination a donné son accord.
6. Néanmoins:
- a) les points 1 et 2 du présent chapitre ne s'appliquent pas à l'identification de matières de catégorie 3 composées de lait, de produits à base de lait et de produits dérivés du lait effectuée par des exploitants d'établissements de transformation du lait agréés conformément à l'article 4 du règlement (CE) n° 853/2004, qui réceptionnent des produits qu'ils ont livrés précédemment, en particulier, à leurs clients et qui leur sont renvoyés par ceux-ci;
 - b) l'autorité compétente peut accepter que l'identification de lisier transporté entre deux points situés au sein d'une même exploitation ou entre des exploitations et des utilisateurs établis dans un même État membre s'effectue par d'autres moyens, par dérogation aux points 1 et 2;
 - c) les aliments composés pour animaux définis à l'article 3, paragraphe 2, point h), du règlement (CE) n° 767/2009 qui ont été fabriqués à partir de sous-produits animaux ou de produits dérivés et qui ont été emballés et mis sur le marché en tant qu'aliments pour animaux conformément à l'article 4 dudit

règlement ne doivent pas être identifiés conformément au point 1 et ils ne doivent pas être étiquetés conformément au point 2.

CHAPITRE III

DOCUMENTS COMMERCIAUX ET CERTIFICATS SANITAIRES

1. Pendant le transport, un document commercial établi conformément au modèle figurant au présent chapitre ou, lorsque le présent règlement le prévoit, un certificat sanitaire doit accompagner les sous-produits animaux et les produits dérivés.

Néanmoins, ce document ou certificat n'est pas nécessaire si:

- a) des détaillants fournissent des produits dérivés de matières de catégorie 3 et des engrais organiques et amendements à des utilisateurs finaux du même État membre qui ne sont pas des exploitants d'entreprises;
 - b) du lait, des produits à base de lait et des produits dérivés du lait qui sont des matières de catégorie 3 sont collectés et renvoyés à des exploitants d'établissements de transformation du lait agréés conformément à l'article 4 du règlement (CE) n° 853/2004, pour autant que ces exploitants réceptionnent des produits qu'ils ont livrés précédemment, en particulier, à leurs clients et qui leur sont renvoyés par ceux-ci;
 - c) des aliments composés pour animaux définis à l'article 3, paragraphe 2, point h), du règlement (CE) n° 767/2009 qui ont été fabriqués à partir de sous-produits animaux ou de produits dérivés sont mis sur le marché, emballés et étiquetés conformément à l'article 4 dudit règlement.
2. Le document commercial doit être fourni au moins en triple exemplaire (un original et deux copies). L'original doit accompagner l'envoi jusqu'à sa destination finale. Le destinataire doit le conserver. Le producteur et le transporteur doivent en garder chacun une copie.

Les États membres peuvent exiger que l'arrivée des envois soit attestée au moyen du système Traces ou d'un quatrième exemplaire du document commercial, que le destinataire renvoie au producteur.

3. Les certificats sanitaires doivent être délivrés et signés par l'autorité compétente.
4. Un document commercial établi conformément au modèle figurant au point 6 doit accompagner les sous-produits animaux et les produits dérivés pendant leur transport dans l'Union, dès le point de départ de la chaîne de fabrication visé à l'article 4, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009.

Néanmoins, outre la communication d'informations par un autre moyen visée à l'article 21, paragraphe 3, deuxième alinéa, du règlement (CE) n° 1069/2009, l'autorité compétente peut autoriser que les sous-produits animaux et les produits dérivés qui sont transportés sur son territoire soient accompagnés:

- a) d'un document commercial différent, sur support papier ou électronique, à condition que ce document contienne les informations visées au point f) des notes figurant au point 6 du présent chapitre;
 - b) d'un document commercial mentionnant la quantité de matières exprimée en masse ou volume de matières ou en nombre de conditionnements.
5. Les registres et les documents commerciaux ou certificats sanitaires y afférents doivent être conservés pendant une période d'au moins deux ans pour présentation à l'autorité compétente.
6. Modèle de document commercial

Notes

- a) Le document commercial doit respecter la présentation du modèle figurant au présent chapitre.

Il doit contenir, dans l'ordre de numérotation du modèle, les attestations requises pour le transport de sous-produits animaux et de produits dérivés.

- b) Il doit être rédigé comme il convient dans l'une des langues officielles de l'État membre d'origine et de l'État membre de destination.

Il peut néanmoins être rédigé dans d'autres langues officielles de l'Union s'il est accompagné d'une traduction officielle ou si l'autorité compétente de l'État membre de destination a préalablement marqué son accord.

- c) L'original de chaque document commercial doit se composer d'une seule feuille, recto et verso, ou, si cela ne suffit pas, il doit se présenter sous une forme telle que toutes les feuilles nécessaires font partie d'un tout intégré et indivisible.
- d) Si, pour des raisons d'identification des composants de l'envoi, des feuilles supplémentaires sont jointes au document commercial, ces feuilles sont également considérées comme faisant partie de l'original si la signature du responsable de l'envoi est apposée sur chaque page.
- e) Lorsque le document commercial, y compris les feuilles supplémentaires visées au point d), comporte plusieurs pages, chaque page doit être numérotée en bas — (n° de page) de (nombre total de pages) — et le numéro de code du document attribué par le responsable doit figurer en haut de la page.
- f) L'original du document commercial doit être complété et signé par la personne responsable.

Le document commercial doit contenir:

- i) la date d'enlèvement des matières;
- ii) une description des matières comportant notamment les informations suivantes:

- le classement des matières dans l'une des catégories visées aux articles 8, 9 et 10 du règlement (CE) n° 1069/2009,
 - l'espèce animale et la référence spécifique au point applicable de l'article 10 du règlement (CE) n° 1069/2009 pour les matières de catégorie 3 et les produits qui en sont dérivés, qui sont destinés à l'alimentation des animaux, et
 - le cas échéant, le numéro de la marque auriculaire de l'animal;
- iii) la quantité de matières, exprimée en volume, en masse ou en nombre de conditionnements;
- iv) le lieu d'origine des matières, au départ duquel elles sont expédiées;
- v) les nom et adresse du transporteur des matières;
- vi) les nom et adresse du destinataire et, s'il en a un, son numéro d'agrément ou d'enregistrement, délivré conformément au règlement (CE) n° 1069/2009 ou aux règlements (CE) n° 852/2004, (CE) n° 853/2004 ou (CE) n° 183/2005 selon le cas;
- vii) s'il en a un, le numéro d'agrément ou d'enregistrement de l'établissement ou de l'usine d'origine, délivré conformément au règlement (CE) n° 1069/2009 ou aux règlements (CE) n° 852/2004, (CE) n° 853/2004 ou (CE) n° 183/2005 selon le cas, ainsi que la nature du traitement et les méthodes de traitement.
- g) La signature du responsable doit être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.
- h) Le numéro de référence du document et le numéro de référence locale ne peuvent être attribués qu'une seule fois, pour un même envoi.

Document commercial

pour le transport, à l'intérieur de l'Union européenne, de sous-produits animaux et de produits dérivés non destinés à la consommation humaine, conformément au règlement (CE) n° 1069/2009

UNION EUROPÉENNE

Document commercial

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Code postal		I.2. N° de référence du document		I.2.a. N° de référence locale			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Pays d'origine		Code ISO		I.9. Région d'origine		Code	
					I.10. Pays de destination		Code ISO	
					I.11. Région de destination		Code	
	I.12. Lieu d'origine Établissement <input type="checkbox"/> Nom Adresse Code postal		I.13. Lieu de destination Établissement <input type="checkbox"/> Nom Adresse Code postal				Autre <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément	
	I.14. Lieu de chargement		I.15. Date du départ					
I.16. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification		I.17. Transporteur Nom Adresse Code postal				Numéro d'agrément État membre		
I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH)			
					I.20. Quantité			
I.21. Température produits Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Transit par un pays tiers Pays tiers Point de sortie Point d'entrée			Code ISO <input type="checkbox"/> Code Numéro du PIF					
			I.27. Transit par des États Membres État membre État membre État membre					
			Code ISO Code ISO Code ISO					
I.28. Exportation Pays tiers Point de sortie			Code ISO Code					
I.29.								
I.30.								
I.31. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Catégorie Type de traitement Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Numéro du lot								

Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	II.1. Déclaration de l'expéditeur Le soussigné déclare que:		
	II.1.1. les informations figurant dans la partie I sont exactes;		
	II.1.2. toutes les précautions ont été prises pour éviter une contamination des sous-produits animaux ou des produits dérivés par des agents pathogènes et une contamination croisée entre différentes catégories.		
	Notes		
	Partie I:		
	<ul style="list-style-type: none"> • Cases I.9 et I.11: à compléter s'il y a lieu. • Cases I.12, I.13 et I.17: numéro d'agrément ou d'enregistrement. • Case I.14: à compléter s'il y a une différence par rapport à la case «I.1. Expéditeur». • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Case I.31: 		
	Espèce:	pour les matières de catégorie 3 et les produits qui en sont dérivés, destinés à être utilisés comme matières premières pour aliments des animaux.	
	Nature de la marchandise:	indiquer de quelle marchandise il s'agit sur la base de la liste suivante: «sous-produits apicoles», «produits sanguins», «sang», «farines de sang», «produits dérivés» (sauf au-delà du point final, car aucun document commercial n'est alors requis), «résidus de digestion», «contenu de l'appareil digestif», «articles à mastiquer» (sauf au-delà du point final, car aucun document commercial n'est alors requis), «farines de poisson», «viscères aromatiques», «gélatine», «cretons», «cuirs et peaux» (sauf au-delà du point final, car aucun document commercial n'est alors requis), «protéines hydrolysées», «engrais organiques», «aliments pour animaux familiers», «protéines animales transformées», «aliments transformés pour animaux familiers» (sauf au-delà du point final, car aucun document commercial n'est alors requis), «aliments crus pour animaux familiers», «graisses fondues», «compost», «lisier transformé», «huiles de poisson», «produits à base de lait», «boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait», «phosphate dicalcique», «phosphate tricalcique», «collagène», «ovoproduits», «sérum d'équidés», «trophées de chasse», «laine» (sauf au-delà du point final, car aucun document commercial n'est alors requis), «poils», «soies de porc», «plumes», «sous-produits animaux à transformer».	
	Catégorie:	catégorie 1, 2 ou 3. Pour la catégorie 3, mentionner la lettre qui convient (de a à p), en suivant l'ordre figurant à l'article 10 du règlement (CE) n° 1069/2009. Pour les sous-produits animaux destinés à la fabrication d'aliments crus pour animaux familiers, indiquer 3 a ou 3 b (i ou ii) selon qu'il s'agit de sous-produits animaux visés à l'article 10, point a), ou à l'article 10, point b) [i) ou ii)], du règlement (CE) n° 1069/2009. Pour les cuirs et les peaux ainsi que pour les produits qui en sont dérivés, indiquer 3 b iii) ou 3 n) selon qu'il s'agit de sous-produits animaux ou de produits dérivés visés à l'article 10, point b) iii), ou à l'article 10, point n), du règlement (CE) n° 1069/2009.	

PAYS

Sous-produits animaux/produits dérivés non destinés à la consommation humaine

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Type de traitement:</p> <p>Numéro de lot:</p>	<p>Lorsque l'envoi se compose de matières de plusieurs catégories, indiquer la quantité et, le cas échéant, le numéro des conteneurs par catégorie de matières.</p> <p>pour les cuirs et les peaux traités qui: a) ne satisfont pas aux dispositions du règlement (CE) n° 853/2004 du 29 avril 2004 fixant des règles spécifiques d'hygiène applicables aux denrées alimentaires d'origine animale; ou b) n'ont pas subi un processus complet de tannage; ou c) ne sont pas à l'état «wet blue»; ou d) ne sont pas «pickled pelts»; ou e) ne sont pas chaulés (traités à la chaux et en saumure à un pH de 12 à 13 pendant au moins 8 heures): mentionner le traitement appliqué en choisissant ci-après celui qui convient: a) séchés; b) salés à sec ou en saumure pendant au moins 14 jours avant expédition; c) soumis pendant 7 jours à un salage au sel de mer additionné de 2 % de carbonate de soude.</p> <p>Pour les matières de catégorie 3 et les produits dérivés de matières de catégorie 3, destinés à être utilisés dans l'alimentation des animaux: décrire, le cas échéant, la nature du traitement et les méthodes de traitement.</p> <p>mentionner le numéro du lot ou de la marque auriculaire selon le cas.</p>	<p>La signature doit être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.</p>
<p>Signature</p> <p>Fait à: le:</p> <p>(lieu) (date)</p> <p>.....</p> <p>(signature de la personne responsable/de l'expéditeur) (nom en lettres capitales)</p>		

CHAPITRE IV

DONNÉES À CONSIGNER

Section 1

Dispositions générales

1. Les données consignées conformément à l'article 22, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009 pour ce qui concerne les sous-produits animaux et produits dérivés, autres que les aliments composés pour animaux définis à l'article 3, paragraphe 2, point h), du règlement (CE) n° 767/2009, qui ont été fabriqués à partir de sous-produits animaux ou de produits dérivés et qui sont mis sur le marché conformément à l'article 4 dudit règlement, doivent comporter:
 - a) une description:
 - i) de l'espèce animale pour les matières de catégorie 3 et les produits dérivés de celles-ci qui sont destinés à être utilisés comme matières premières pour aliments des animaux et, s'il y en a un, le numéro de la marque auriculaire de l'animal dans le cas de carcasses entières et de têtes,
 - ii) de la quantité de matières;
 - b) dans le cas de données consignées par toute personne expédiant des sous-produits animaux ou des produits dérivés, les informations suivantes:
 - i) la date d'enlèvement des matières,
 - ii) les nom et adresse du transporteur et du destinataire et, s'ils en ont un, leur numéro d'agrément ou d'enregistrement;
 - c) dans le cas de données consignées par toute personne transportant des sous-produits animaux ou des produits dérivés, les informations suivantes:
 - i) la date d'enlèvement des matières,
 - ii) le lieu d'origine des matières, au départ duquel elles ont été expédiées,
 - iii) les nom et adresse du destinataire et, s'il en a un, son numéro d'agrément ou d'enregistrement;
 - d) dans le cas de données consignées par toute personne réceptionnant des sous-produits animaux ou des produits dérivés, les informations suivantes:
 - i) la date de réception des matières,
 - ii) le lieu d'origine des matières, au départ duquel elles ont été expédiées,

- iii) les nom et adresse du transporteur.
2. Par dérogation au point 1 de la présente section, les exploitants ne doivent pas conserver les informations visées au point 1 a) et aux points 1 b) i), 1 c) i), 1 c) iii), 1 d) ii) et 1 d) iii) séparément s'ils gardent une copie du document commercial figurant au chapitre III pour chaque envoi et tiennent à disposition ces informations avec les autres informations requises en vertu du point 1.
 3. Les exploitants d'installations d'incinération et d'installations de coïncinération doivent enregistrer les quantités et la catégorie des sous-produits animaux et des produits dérivés incinérés ou coïncinérés, selon le cas, ainsi que la date à laquelle ces opérations ont été effectuées.

Section 2

Exigences supplémentaires relatives aux matières servant à l'alimentation de certains animaux dans des conditions spécifiques

Outre les données requises conformément à la section 1, les exploitants doivent consigner les données mentionnées ci-après au sujet des matières concernées si les sous-produits animaux servent à l'alimentation d'animaux dans les conditions spécifiques prévues à l'annexe VI, chapitre II:

1. en ce qui concerne les utilisateurs finaux, la quantité utilisée, les animaux auxquels elles sont censées servir de nourriture et la date d'utilisation;
2. en ce qui concerne les centres de collecte:
 - i) la quantité manipulée ou traitée conformément à l'annexe VI, chapitre I, section 1, point 4,
 - ii) les nom et adresse de chaque utilisateur final utilisant les matières,
 - iii) les installations dans lesquelles les matières sont destinées à être utilisées,
 - iv) la quantité expédiée, et
 - v) la date d'expédition des matières.

Section 3

Exigences relatives à certains animaux à fourrure

L'exploitant de l'exploitation visé à l'annexe II, chapitre I, doit enregistrer au moins:

- a) le nombre de fourrures et de carcasses provenant d'animaux nourris au moyen de matières provenant de leur espèce; et
- b) tout envoi afin d'assurer la traçabilité des matières.

Section 4

Exigences relatives à l'application au sol de certains engrais organiques et amendements

Le responsable de prairies auxquelles sont appliqués des engrais organiques et des amendements autres que ceux visés à l'annexe II, chapitre II, deuxième alinéa, et auxquelles des animaux d'élevage ont accès ou sur lesquelles des herbes sont coupées en vue de servir à l'alimentation d'animaux d'élevage, doit consigner les données mentionnées ci-après et les conserver pendant au moins deux ans:

1. les quantités d'engrais organiques et d'amendements appliqués;
2. la date à laquelle les engrais organiques et les amendements ont été appliqués et les endroits où ils ont été appliqués;
3. la date à laquelle le bétail a été autorisé à paître dans les prairies après leur fertilisation au moyen des engrais organiques ou des amendements ou à laquelle l'herbe de ces prairies a été coupée pour servir de fourrage.

Section 5

Exigences relatives aux sous-produits animaux provenant d'animaux aquatiques et à l'alimentation des poissons

Les usines de transformation produisant des farines de poisson ou d'autres aliments pour animaux issus d'animaux aquatiques doivent consigner les données suivantes:

- a) les quantités produites chaque jour;
- b) l'espèce d'origine, en précisant si les animaux aquatiques ont été capturés dans la nature ou s'ils proviennent de l'aquaculture;
- c) pour les farines de poissons d'élevage destinées à l'alimentation de poissons d'élevage d'une autre espèce, le nom scientifique de l'espèce d'origine.

Section 6

Exigences relatives à l'incinération et à l'enfouissement de sous-produits animaux

Si des sous-produits animaux sont incinérés ou enfouis conformément à l'article 19, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009, la personne responsable de l'incinération ou de l'enfouissement des sous-produits animaux doit consigner les données suivantes:

- a) les quantités et les catégories de sous-produits animaux incinérés ou enfouis et les espèces dont ils proviennent;
- b) les date et lieu d'incinération ou d'enfouissement.

Section 7

Exigences relatives à la gélatine photographique

Les exploitants des firmes photographiques agréées visées à l'annexe XIV, chapitre II, section 11, doivent consigner les données relatives aux achats et utilisations de gélatine photographique ainsi qu'à l'élimination des résidus et des matières excédentaires.

CHAPITRE V

MARQUAGE DE CERTAINS PRODUITS DÉRIVÉS

1. Dans les usines de transformation de matières de catégorie 1 ou de catégorie 2, les produits dérivés doivent être marqués de façon permanente au glycéroltriheptanoate (GTH) de telle manière que:
 - a) le GTH est ajouté aux produits dérivés qui ont subi au préalable un traitement thermique d'hygiénisation à une température à cœur d'au moins 80 °C et sont ensuite préservés d'une recontamination;
 - b) tous les produits dérivés contiennent, de façon homogène dans l'ensemble de leur substance, une concentration minimale d'au moins 250 mg de GTH par kilogramme de graisse.
2. Les exploitants des usines de transformation visées au point 1 doivent disposer d'un système de surveillance et d'enregistrement des paramètres permettant de démontrer à l'autorité compétente que la concentration minimale homogène requise en GTH est atteinte.

Ce système de surveillance et d'enregistrement doit permettre de déterminer, à partir d'échantillons prélevés à intervalles réguliers, la teneur en GTH intact comme triglycéride dans un extrait de GTH obtenu par une extraction à l'éther de pétrole 40-70.
3. Le marquage au GTH n'est pas requis pour:
 - a) les produits dérivés liquides destinés à des usines de production de biogaz ou à des usines de compostage;
 - b) les produits dérivés utilisés pour l'alimentation des animaux à fourrure conformément à l'annexe II, chapitre I;
 - c) le biogazole produit conformément à l'annexe IV, chapitre IV, section 2, point D;

- d) les produits dérivés obtenus conformément à l'article 12, points a) ii) et b) ii), à l'article 13, points a) ii) et b) ii), et à l'article 16, point e), du règlement (CE) n° 1069/2009 lorsque ces produits:
- i) sont transportés hors de l'usine de transformation au moyen d'un système de transporteur clos, incontournable et approuvé par l'autorité compétente, en vue:
 - d'une incinération ou coïncinération directe immédiate,
 - d'une utilisation immédiate suivant une méthode approuvée pour les sous-produits animaux de catégorie 1 et de catégorie 2 conformément à l'annexe IV, chapitre IV, ou
 - ii) sont destinés à la recherche et à d'autres fins spécifiques visées à l'article 17 du règlement (CE) n° 1069/2009 qui ont été autorisées par l'autorité compétente.

ANNEXE IX

EXIGENCES APPLICABLES À CERTAINS ÉTABLISSEMENTS ET USINES AGRÉÉS ET ENREGISTRÉS

CHAPITRE I

FABRICATION D'ALIMENTS POUR ANIMAUX FAMILIERS

Les établissements ou usines fabriquant des aliments pour animaux familiers, visés à l'article 24, paragraphe 1, point e), du règlement (CE) n° 1069/2009 doivent disposer d'installations appropriées pour:

- a) entreposer et traiter les matières entrantes en toute sécurité; et
- b) éliminer, conformément au présent règlement, les sous-produits animaux qui n'ont pas été utilisés pour la fabrication des produits, ou ces matières doivent être expédiées vers une installation d'incinération, une installation de coïncinération, une usine de transformation ou, s'il s'agit de matières de catégorie 3, une usine de production de biogaz ou une usine de compostage, conformément aux articles 12, 13 et 14 du règlement (CE) n° 1069/2009 et aux dispositions du présent règlement.

CHAPITRE II

MANIPULATION DES SOUS-PRODUITS ANIMAUX APRÈS LEUR COLLECTE

Les exigences du présent chapitre s'appliquent à l'entreposage de sous-produits animaux, visé à l'article 24, paragraphe 1, point i), du règlement (CE) n° 1069/2009, et aux opérations mentionnées ci-après, qui concernent la manipulation des sous-produits animaux après leur collecte, visée à l'article 24, paragraphe 1, point h), de ce règlement:

- a) le tri;
- b) la découpe;
- c) la réfrigération;
- d) la congélation;
- e) le salage ou la conservation par d'autres procédés;
- f) l'enlèvement des peaux et des cuirs;
- g) le retrait des matériels à risque spécifiés;

- h) les opérations comprenant la manipulation de sous-produits animaux qui sont accomplies en exécution d'obligations découlant de la législation vétérinaire de l'Union, tel l'examen post mortem ou le prélèvement d'échantillons;
- i) l'hygiénisation ou la pasteurisation de sous-produits animaux destinés à être convertis en biogaz ou compostés avant cette conversion ou ce compostage dans un autre établissement ou une autre usine conformément à l'annexe V du présent règlement;
- j) le tamisage.

Section 1

Exigences générales

1. Les locaux et installations servant à l'accomplissement d'opérations intermédiaires doivent satisfaire au moins aux exigences suivantes:
 - a) ils doivent être convenablement séparés des voies de communication par lesquelles une contamination peut se propager et d'autres locaux tels que des abattoirs. L'aménagement des usines doit garantir la séparation totale entre les matières de catégorie 1 et de catégorie 2, d'une part, et les matières de catégorie 3, d'autre part, de la réception à l'expédition, sauf dans des bâtiments totalement séparés;
 - b) l'usine doit disposer d'une aire couverte pour la réception et l'expédition des sous-produits animaux, sauf si ceux-ci sont déchargés au moyen d'équipements qui empêchent la propagation de risques pour la santé publique et animale, tels des tubes fermés dans le cas de sous-produits animaux liquides;
 - c) l'établissement doit être construit de manière à pouvoir être aisément nettoyé et désinfecté. Les sols doivent être conçus de manière à faciliter l'écoulement des liquides;
 - d) l'usine doit disposer d'installations appropriées, y compris des toilettes, des vestiaires et des lavabos, à l'intention du personnel et, si nécessaire, de bureaux pouvant être mis à la disposition du personnel effectuant les contrôles officiels;
 - e) l'usine doit être dotée de dispositifs appropriés de protection contre les animaux nuisibles, tels que les insectes, les rongeurs et les oiseaux;
 - f) lorsque c'est nécessaire à la réalisation des objectifs du présent règlement, les usines doivent disposer d'installations adéquates d'entreposage à température contrôlée dotées d'une capacité suffisante pour maintenir les sous-produits animaux aux températures appropriées et conçues pour permettre la surveillance et l'enregistrement de ces températures.
2. L'usine doit disposer d'installations adéquates pour nettoyer et désinfecter les conteneurs ou récipients dans lesquels les sous-produits animaux sont réceptionnés ainsi que les véhicules, autres que les navires, dans lesquels ils sont transportés. Elle doit disposer des installations appropriées de désinfection des roues de véhicules.

Section 2

Exigences en matière d'hygiène

1. Le tri des sous-produits animaux doit être effectué de manière à éviter tout risque de propagation de maladies animales.
2. Tout au long de l'entreposage, les sous-produits animaux doivent être manipulés et entreposés séparément des autres marchandises et de manière que soit évitée toute propagation d'agents pathogènes.
3. Les sous-produits animaux doivent être convenablement entreposés, notamment dans des conditions de température appropriées, jusqu'à leur réexpédition.

Section 3

Normes de transformation applicables à l'hygiénisation ou à la pasteurisation

L'hygiénisation ou la pasteurisation visées à l'alinéa initial, point i), du présent chapitre, doit être effectuée conformément aux normes de transformation visées à l'annexe V, chapitre I, section 1, point 1, ou conformément aux autres paramètres de conversion autorisés conformément à l'annexe V, chapitre III, section 2, point 1.

CHAPITRE III

EXIGENCES APPLICABLES À L'ENTREPOSAGE DE PRODUITS DÉRIVÉS

Section 1

Exigences générales

Les locaux et les installations servant à l'entreposage de produits dérivés doivent satisfaire au moins aux exigences ci-après.

1. Les locaux et installations servant à l'entreposage de produits dérivés de matières de catégorie 3 ne peuvent pas se trouver sur le même site que les locaux servant à l'entreposage de produits dérivés de matières de catégorie 1 ou de catégorie 2, sauf si l'aménagement et la gestion des locaux (l'entreposage dans des bâtiments complètement séparés, par exemple) empêche toute contamination croisée.
2. L'usine doit:
 - a) disposer d'une aire couverte pour la réception et l'expédition des produits dérivés, sauf si ceux-ci:

- i) sont déchargés au moyen d'équipements qui empêchent la propagation de risques pour la santé publique et animale, tels des tubes fermés dans le cas de produits liquides, ou
 - ii) sont réceptionnés emballés, par exemple dans de grands sacs, ou dans des conteneurs ou moyens de transport étanches couverts;
 - b) être construite de manière à pouvoir être aisément nettoyée et désinfectée. Les sols doivent être conçus de manière à faciliter l'écoulement des liquides;
 - c) disposer d'installations appropriées, y compris des toilettes, des vestiaires et des lavabos, à l'intention du personnel;
 - d) être dotée de dispositifs appropriés de protection contre les animaux nuisibles, tels que les insectes, les rongeurs et les oiseaux.
3. L'usine doit disposer d'installations adéquates pour nettoyer et désinfecter les conteneurs ou récipients dans lesquels les produits dérivés sont réceptionnés ainsi que les véhicules, autres que les navires, dans lesquels ils sont transportés.
4. Les produits dérivés doivent être convenablement entreposés jusqu'à leur réexpédition.

Section 2

Exigences spécifiques relatives à l'entreposage de lait, produits à base de lait et produits dérivés du lait particuliers

- 1. Les produits visés à l'annexe X, chapitre II, section 4, partie II, doivent être entreposés à une température qui écarte tout risque pour la santé publique ou animale dans un établissement d'entreposage agréé ou enregistré et affecté à cet usage ou dans une aire de stockage séparée, affectée à cet usage et se trouvant dans un établissement d'entreposage agréé ou enregistré.
- 2. Les échantillons de produits finaux prélevés pendant l'entreposage ou au terme de celui-ci doivent satisfaire au moins aux normes microbiologiques énoncées à l'annexe X, chapitre I.

CHAPITRE IV

EXPLOITANTS ENREGISTRÉS

- 1. Les exploitants d'usines ou d'établissements enregistrés et les autres exploitants enregistrés doivent manipuler les sous-produits animaux et les produits dérivés conformément aux conditions suivantes:
 - a) les locaux doivent être construits de telle manière qu'ils puissent être nettoyés et désinfectés efficacement s'il y a lieu;

- b) les locaux doivent être convenablement protégés contre les animaux nuisibles tels que les insectes, les rongeurs et les oiseaux;
 - c) les installations et équipements doivent être maintenus dans de bonnes conditions d'hygiène, s'il y a lieu;
 - d) les sous-produits animaux et les produits dérivés doivent être entreposés dans des conditions empêchant toute contamination.
2. Les exploitants doivent tenir un registre sur un support accessible à l'autorité compétente.
3. Les exploitants enregistrés transportant des sous-produits animaux ou des produits dérivés entre des endroits autres que des locaux du même exploitant doivent en particulier:
- a) disposer d'informations d'identification de leurs véhicules qui permettent de vérifier l'utilisation des véhicules en rapport avec le transport de sous-produits animaux ou de produits dérivés;
 - b) nettoyer et désinfecter leurs véhicules s'il y a lieu;
 - c) prendre toutes autres mesures nécessaires pour empêcher la contamination et la propagation de maladies transmissibles à l'homme ou aux animaux.

ANNEXE X

MATIÈRES PREMIÈRES POUR ALIMENTS DES ANIMAUX

CHAPITRE I

EXIGENCES GÉNÉRALES RELATIVES À LA TRANSFORMATION ET À LA MISE SUR LE MARCHÉ

Normes microbiologiques applicables aux produits dérivés

Les normes microbiologiques énoncées ci-après s'appliquent aux produits dérivés.

Les échantillons de produits finaux prélevés pendant l'entreposage ou au terme de celui-ci dans l'usine de transformation doivent satisfaire aux normes suivantes:

Salmonella: absence dans 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 300$ dans 1 g

où:

n = le nombre d'échantillons à tester;

m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m ;

M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M ; et

c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M , l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m .

Néanmoins, les normes microbiologiques énoncées dans le présent chapitre ne s'appliquent pas aux graisses fondues et aux huiles de poisson provenant de la transformation de sous-produits animaux, lorsque les protéines animales transformées, obtenues au cours de la même transformation, sont soumises à un échantillonnage visant à garantir le respect de ces normes.

CHAPITRE II

EXIGENCES SPÉCIFIQUES RELATIVES AUX PROTÉINES ANIMALES TRANSFORMÉES ET À D'AUTRES PRODUITS DÉRIVÉS

Section 1

Exigences spécifiques relatives aux protéines animales transformées

A. Matières premières

Seuls les sous-produits animaux qui sont des matières de catégorie 3, à l'exception des matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points n), o) et p), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou les produits qui sont dérivés de ces sous-produits animaux peuvent servir à la production de protéines animales transformées.

B. Normes de transformation

1. Les protéines animales transformées issues de mammifères doivent avoir été soumises à la méthode de transformation 1 (stérilisation sous pression) décrite à l'annexe IV, chapitre III.

Néanmoins,

- a) le sang de porcins ou les composants du sang de porcins destinés à la production de farines de sang peuvent avoir été soumis à l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou à la méthode de transformation 7 décrites à l'annexe IV, chapitre III, si, en cas d'application de cette dernière, un traitement thermique a été pratiqué à une température à cœur de 80 °C;
- b) les protéines animales transformées issues de mammifères
 - i) peuvent avoir été soumises à l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou à la méthode de transformation 7 décrites à l'annexe IV, chapitre III, si elles sont ensuite éliminées ou utilisées comme combustible,
 - ii) exclusivement destinées à l'alimentation des animaux familiers peuvent avoir été soumises à l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou à la méthode de transformation 7 décrites à l'annexe IV, chapitre III, si:
 - elles sont transportées dans des conteneurs réservés à cet effet et ne servant pas à transporter des sous-produits animaux ou des aliments pour animaux d'élevage, et
 - elles sont directement expédiées à partir d'une usine de transformation de matières de catégorie 3 vers l'usine de

production d'aliments pour animaux familiers ou vers un établissement d'entreposage agréé, à partir duquel elles sont directement expédiées vers une usine de production d'aliments pour animaux familiers.

2. Les protéines animales transformées ne provenant pas de mammifères, à l'exclusion des farines de poisson, doivent avoir été soumises à l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou à la méthode de transformation 7 décrites à l'annexe IV, chapitre III.
3. Les farines de poisson doivent avoir été soumises:
 - a) à l'une des méthodes de transformation décrites à l'annexe IV, chapitre III; ou
 - b) à une autre méthode garantissant la conformité du produit avec les normes microbiologiques applicables aux produits dérivés, prévues au chapitre I de la présente annexe.

C. Entreposage

1. Les protéines animales transformées doivent être emballées et entreposées dans des sacs neufs ou stérilisés, ou entreposées dans des silos convenablement aménagés ou dans des hangars.

Des mesures suffisantes doivent être prises pour minimiser la condensation à l'intérieur des silos, des transporteurs et des élévateurs.
2. Dans les transporteurs, les élévateurs et les silos, les produits doivent être protégés de toute contamination accidentelle.
3. Les équipements servant à la manipulation des protéines animales transformées doivent être maintenus propres et secs; des points d'inspection appropriés doivent être définis pour permettre de vérifier l'état de propreté des équipements.

Toutes les installations d'entreposage doivent être vidées et nettoyées régulièrement, dans la mesure nécessaire à prévenir toute contamination.
4. Les protéines animales transformées doivent être protégées de l'humidité.

Toute fuite d'eau ou condensation dans les zones d'entreposage doit en conséquence être évitée.

Section 2

Exigences spécifiques relatives aux produits sanguins

A. Matières premières

Seul le sang visé à l'article 10, point a) et point b) i), du règlement (CE) n° 1069/2009 peut être utilisé pour la production des produits sanguins.

B. Normes de transformation

Les produits sanguins doivent avoir été soumis:

- a) à l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou à la méthode de transformation 7 décrites à l'annexe IV, chapitre III; ou
- b) à une autre méthode garantissant la conformité du produit sanguin avec les normes microbiologiques applicables aux produits dérivés, prévues au chapitre I de la présente annexe.

Section 3

Exigences spécifiques relatives aux graisses fondues, aux huiles de poisson et aux dérivés lipidiques provenant de matières de catégorie 3

A. Matières premières

1. Graisses fondues

Seules les matières de catégorie 3 autres que celles visées à l'article 10, points i), j) n), o) et p), du règlement (CE) n° 1069/2009 peuvent être utilisées pour la production de graisses fondues.

2. Huiles de poisson

Seules les matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points i) et j), du règlement (CE) n° 1069/2009 et les matières de catégorie 3 provenant d'animaux aquatiques visées à l'article 10, points e) et f), de ce règlement peuvent être utilisées pour la production d'huiles de poisson.

B. Normes de transformation

Si les huiles de poisson ou les graisses fondues n'ont pas été produites conformément à la section VIII ou à la section XII, selon le cas, de l'annexe III du règlement (CE) n° 853/2004, les graisses fondues doivent être produites au moyen de l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou de la méthode de transformation 7, et les huiles de poisson peuvent être produites:

- a) au moyen de l'une des méthodes de transformation 1 à 7 décrites à l'annexe IV, chapitre III; ou
- b) selon une autre méthode garantissant la conformité du produit avec les normes microbiologiques applicables aux produits dérivés, prévues au chapitre I de la présente annexe.

Les graisses fondues issues de ruminants doivent être purifiées de manière que le niveau maximal des quantités totales d'impuretés non solubles restantes n'excède pas 0,15 % de la masse.

Les dérivés lipidiques provenant de graisses fondues ou d'huiles de poisson de catégorie 3 doivent être produits selon l'une des méthodes de transformation décrites à l'annexe IV, chapitre III.

C. Exigences en matière d'hygiène

Lorsque les graisses fondues ou les huiles de poissons sont conditionnées, les récipients utilisés doivent être neufs ou avoir été nettoyés et désinfectés si nécessaire aux fins de la prévention de la contamination, et toutes les précautions nécessaires pour éviter leur recontamination doivent être prises.

Lorsqu'il est prévu de transporter les produits en vrac, les tuyaux, les pompes, les citernes et tout autre conteneur pour vrac ou camion-citerne utilisés pour transporter les produits de l'établissement de production soit directement vers le navire ou des citernes de stockage à terre, soit directement vers des usines, doivent être propres avant d'être utilisés.

Section 4

Exigences spécifiques relatives au lait, au colostrum et à certains autres produits dérivés du lait ou du colostrum

Partie I

Exigences générales

A. Matières premières

Seul le lait visé à l'article 10, point e), du règlement (CE) n° 1069/2009, à l'exclusion des boues de centrifugeuses ou de séparateurs, et le lait visé à l'article 10, points f) et h), de ce règlement peuvent être utilisés pour la production de lait, de produits à base de lait et de produits dérivés du lait.

Le colostrum ne peut être utilisé que s'il provient d'animaux vivants qui ne présentaient aucun signe de maladie transmissible à l'homme ou aux animaux par l'intermédiaire du colostrum.

B. Normes de transformation

1. Le lait doit être soumis à l'un des traitements suivants:

1.1. une stérilisation à une valeur F_0 (*) de trois ou plus;

1.2. un traitement UHT (**) combiné à l'une des situations suivantes:

- a) un traitement physique complémentaire par:
 - i) un procédé de dessiccation combiné, dans le cas du lait destiné à l'alimentation animale, à un traitement thermique à au moins 72 °C, ou
 - ii) un abaissement du pH en dessous de 6 pendant une heure au moins,
- b) la condition que le lait, le produit à base de lait ou le produit dérivé du lait ait été produit 21 jours au moins avant son expédition et que, durant cette période, aucun cas de fièvre aphteuse n'ait été détecté dans l'État membre d'origine;

1.3. un traitement HTST (***) appliqué deux fois;

-
- (*) F_0 est l'effet létal calculé sur les spores bactériennes. Une valeur F_0 de 3,00 signifie que le point le plus froid du produit a été suffisamment chauffé pour atteindre le même effet létal qu'une température de 121 °C (250 °F) en trois minutes avec chauffage et refroidissement instantanés.
 - (**) UHT= traitement à ultra-haute température, c'est-à-dire à 132 °C pendant au moins une seconde.
 - (***) HTST= pasteurisation ultra-rapide à haute température, c'est-à-dire à 72 °C pendant au moins 15 secondes, ou effet de pasteurisation équivalent donnant une réaction négative à la phosphatase.

1.4. un traitement HTST combiné à l'une des situations suivantes:

- a) un traitement physique complémentaire par:
 - i) un procédé de dessiccation combiné, dans le cas du lait destiné à l'alimentation animale, à un traitement thermique à au moins 72 °C, ou
 - ii) un abaissement du pH en dessous de 6 pendant une heure au moins,
 - b) la condition que le lait, le produit à base de lait ou le produit dérivé du lait ait été produit 21 jours au moins avant son expédition et que, durant cette période, aucun cas de fièvre aphteuse n'ait été détecté dans l'État membre d'origine.
2. Les produits à base de lait et les produits dérivés du lait doivent être soumis à au moins un des traitements prévus au point 1 ou être produits à partir de lait traité conformément au point 1.
3. Le petit-lait destiné à l'alimentation d'animaux d'espèces sensibles à la fièvre aphteuse et provenant de lait traité conformément au point 1 doit:

- a) avoir été collecté au moins 16 heures après caillage du lait et présenter un pH d'une valeur inférieure à 6,0 avant son transport jusqu'aux élevages; ou
 - b) avoir été produit 21 jours au moins avant son expédition, aucun cas de fièvre aphteuse n'ayant été détecté durant cette période dans l'État membre d'origine.
4. Outre les exigences prévues aux points 1, 2 et 3, le lait, les produits à base de lait et les produits dérivés du lait doivent satisfaire aux exigences suivantes:
- 4.1. après la transformation, toutes les précautions doivent être prises pour éviter la contamination des produits;
 - 4.2. le produit final doit être étiqueté de manière qu'il soit indiqué qu'il contient des matières de catégorie 3 et qu'il n'est pas destiné à la consommation humaine, et doit être:
 - a) conditionné dans des récipients neufs, ou
 - b) transporté en vrac dans des conteneurs ou d'autres moyens de transport entièrement nettoyés et désinfectés avant leur utilisation.
5. Les conditions de production du lait cru doivent offrir des garanties de police sanitaire satisfaisantes.
6. Le colostrum et les produits à base de colostrum doivent:
- 6.1. provenir de bovins détenus dans une exploitation dont tous les troupeaux bovins ont été reconnus officiellement indemnes de tuberculose, officiellement indemnes de brucellose et officiellement indemnes de leucose bovine enzootique au sens des définitions de l'article 2, paragraphe 2, points d), f) et j), de la directive 64/432/CEE;
 - 6.2. avoir été produits 21 jours au moins avant leur expédition, aucun cas de fièvre aphteuse n'ayant été détecté durant cette période dans l'État membre d'origine;
 - 6.3. avoir subi un traitement HTST (***) unique;
 - 6.4. satisfaire aux exigences énoncées au point 4.

Partie II

Dérogation concernant la mise sur le marché de lait transformé conformément aux normes nationales

1. Les exigences énoncées aux points 2 et 3 de la présente partie s'appliquent à la transformation, à l'utilisation et à l'entreposage du lait, des produits à base de lait et des produits dérivés du lait qui sont des matières de catégorie 3 visées à l'article 10,

point e), du règlement (CE) n° 1069/2009, à l'exclusion des boues de centrifugeuses ou de séparateurs, et du lait visé à l'article 10, points f) et h), de ce règlement, qui n'ont pas été transformés conformément à la partie I de la présente section.

2. L'autorité compétente doit autoriser les établissements de transformation du lait agréés ou enregistrés conformément à l'article 4 du règlement (CE) n° 853/2004 à fournir du lait, des produits à base de lait et des produits dérivés du lait pour les utilisations prévues au point 3 de la présente partie, à condition que les établissements concernés assurent la traçabilité des produits.
3. Le lait, les produits à base de lait et les produits dérivés du lait peuvent être fournis et utilisés comme matières premières pour aliments des animaux:
 - a) dans l'État membre concerné et dans les zones transfrontalières dont les États membres concernés ont conclu un accord à cet effet, dans le cas de produits dérivés, y compris l'eau blanche, qui ont été en contact avec du lait cru et/ou du lait pasteurisé conformément aux exigences concernant le traitement thermique énoncées à l'annexe III, section IX, chapitre II, point II. 1 a) ou II. 1. b), du règlement (CE) n° 853/2004, si ces produits dérivés ont été soumis à l'un des traitements suivants:
 - i) un traitement UHT,
 - ii) une stérilisation ayant permis d'atteindre une valeur F_c supérieure ou égale à 3, ou effectuée à une température d'au moins 115 °C pendant 15 minutes ou selon une combinaison équivalente de température et de durée,
 - iii) une pasteurisation ou une stérilisation autre que celle prévue au point ii), suivie:
 - dans le cas de lait en poudre ou de produits en poudre à base de lait ou dérivés du lait, par un processus de dessiccation,
 - dans le cas de produits acidifiés à base de lait, par un procédé par lequel le pH a été abaissé et maintenu pendant au moins une heure à un niveau inférieur à 6;

- b) dans l'État membre concerné,
- i) dans le cas de produits dérivés, y compris l'eau blanche, qui ont été en contact avec du lait simplement pasteurisé conformément aux exigences concernant le traitement thermique énoncées à l'annexe III, section IX, chapitre II, point II. 1 a), du règlement (CE) n° 853/2004, et de petit-lait produit à partir de produits à base de lait non traités thermiquement qui a été collecté au moins 16 heures après caillage du lait et dont le pH doit être mesuré à une valeur inférieure à 6,0 avant la livraison du petit-lait en vue de son utilisation comme aliment pour animaux, à condition qu'ils soient envoyés à un nombre limité d'élevages autorisés à cette fin sur la base d'une évaluation des risques envisageant le meilleur et le pire des scénarios, effectuée par l'État membre concerné lors de l'élaboration des plans d'urgence relatifs aux épizooties, en particulier la fièvre aphteuse,
 - ii) dans le cas de produits crus, y compris l'eau blanche qui a été en contact avec du lait cru et d'autres produits qui ne peuvent être soumis aux traitements visés au point a) et au point b) i), à condition qu'ils soient envoyés à un nombre limité d'élevages autorisés à cette fin sur la base d'une évaluation des risques envisageant le meilleur et le pire des scénarios, effectuée par l'État membre concerné lors de l'élaboration des plans d'urgence relatifs aux épizooties, en particulier la fièvre aphteuse, et à condition que les animaux présents dans les élevages autorisés ne puissent être déplacés que
 - directement vers un abattoir situé dans le même État membre, ou
 - vers une autre exploitation située dans le même État membre à propos de laquelle l'autorité compétente garantit que les animaux sensibles à la fièvre aphteuse ne peuvent quitter l'exploitation que pour être transportés directement vers un abattoir situé dans le même État membre ou, si les animaux ont été expédiés vers une exploitation n'utilisant pas les produits visés au présent point ii) dans l'alimentation animale, qu'après l'expiration d'une période d'attente de 21 jours courant à compter de l'introduction des animaux.
4. L'autorité compétente peut autoriser la fourniture de colostrum qui ne satisfait pas aux conditions énoncées dans la partie I, point B 6, d'un exploitant agricole à un autre exploitant agricole se trouvant dans le même État membre aux fins de l'alimentation animale, dans des conditions qui empêchent la propagation des risques pour la santé.

Partie III

Exigences spécifiques relatives aux boues de centrifugeuses ou de séparateurs

Les matières de catégorie 3 composées de boues de centrifugeuses ou de séparateurs doivent avoir subi un traitement thermique à une température d'au moins 70 °C pendant 60 minutes ou

d'au moins 80 °C pendant 30 minutes avant de pouvoir être mises sur le marché aux fins de l'alimentation des animaux d'élevage.

Section 5

Exigences spécifiques relatives à la gélatine et aux protéines hydrolysées

A. Matières premières

Seuls les sous-produits animaux qui sont des matières de catégorie 3, à l'exception des matières visées à l'article 10, points m), n), o) et p), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou les produits qui sont dérivés de ces sous-produits animaux peuvent servir à la production de gélatine et de protéines hydrolysées.

B. Normes de transformation pour la gélatine

1. Si la gélatine n'a pas été produite conformément à l'annexe III, section XIV, du règlement (CE) n° 853/2004, elle doit être produite selon un procédé garantissant que les matières de catégorie 3 sont soumises à un traitement acide ou alcalin suivi d'un ou de plusieurs rinçages.

Le pH doit ensuite être rectifié. La gélatine doit être extraite par une ou plusieurs opérations de chauffage successives, suivies d'une purification par filtrage et d'une stérilisation.

2. Au terme des opérations visées au point 1, la gélatine peut être soumise à un processus de dessiccation suivi, le cas échéant, d'un processus de pulvérisation ou de laminage.
3. L'emploi d'agents de conservation autres que le dioxyde de soufre et le peroxyde d'hydrogène est interdit.

C. Autres exigences concernant la gélatine

La gélatine doit être emballée, conditionnée, entreposée et transportée dans des conditions d'hygiène satisfaisantes.

En particulier:

- a) un local ou un endroit doit être prévu pour l'entreposage des matériaux d'emballage et de conditionnement;
- b) l'emballage et le conditionnement doivent avoir lieu dans un local ou un endroit prévu à cet effet.

D. Normes de transformation pour les protéines hydrolysées

Le procédé de production des protéines hydrolysées doit comprendre des mesures destinées à réduire au maximum les risques de contamination. Les protéines hydrolysées provenant de ruminants doivent avoir une masse moléculaire inférieure à 10 kilodaltons.

Outre les exigences énoncées au premier alinéa, les protéines hydrolysées issues, en partie ou en totalité, de cuirs et de peaux de ruminants doivent être produites dans une usine de transformation exclusivement réservée à la production de protéines hydrolysées suivant un procédé par lequel les matières premières de catégorie 3 sont préparées par un saumurage, un chaulage et un lavage intensif suivi de l'exposition des matières à:

- a) un pH supérieur à 11 pendant plus de 3 heures à une température supérieure à 80 °C, suivie d'un traitement thermique à une température supérieure à 140 °C pendant 30 minutes à une pression supérieure à 3,6 bars; ou
- b) un pH de 1 à 2, puis un pH supérieur à 11, suivie d'un traitement thermique à 140 °C pendant 30 minutes à une pression de 3 bars.

Section 6

Exigences spécifiques relatives au phosphate dicalcique

A. Matières premières

Seuls les sous-produits animaux qui sont des matières de catégorie 3, à l'exception des matières visées à l'article 10, points m), n), o) et p), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou les produits qui sont dérivés de ces sous-produits animaux peuvent servir à la production de phosphate dicalcique.

B. Normes de transformation

1. Le phosphate dicalcique doit être produit selon un procédé comprenant les trois étapes suivantes:
 - a) tout d'abord, tous les os qui sont des matières de catégorie 3 sont finement broyés, dégraissés à l'eau chaude et traités à l'acide chlorhydrique dilué (à une concentration minimale de 4 % et à un pH inférieur à 1,5) pendant une période d'au moins 2 jours;
 - b) ensuite, la liqueur d'acide phosphorique obtenue par application de la partie du procédé prévue au point a) est traitée à la chaux pour obtenir un précipité de phosphate dicalcique dont le pH est compris entre 4 et 7;
 - c) enfin, ce précipité de phosphate dicalcique est séché à l'air à une température d'entrée comprise entre 65 °C et 325 °C et à une température de sortie comprise entre 30 °C et 65 °C.
2. Le phosphate dicalcique dérivé d'os dégraissés doit provenir d'os visés à l'article 10, point a), du règlement (CE) n° 1069/2009.

Section 7

Exigences spécifiques relatives au phosphate tricalcique

A. Matières premières

Seuls les sous-produits animaux qui sont des matières de catégorie 3, à l'exception des matières visées à l'article 10, points m), n), o) et p), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou les produits qui sont dérivés de ces sous-produits animaux peuvent servir à la production de phosphate tricalcique.

B. Normes de transformation

Le phosphate tricalcique doit être produit selon un procédé garantissant:

- a) que tous les os qui sont des matières de catégorie 3 sont finement broyés et dégraissés à contre-courant avec de l'eau chaude (éclats d'os de moins de 14 mm);
- b) une cuisson en continu à la vapeur à 145 °C pendant 30 minutes à 4 bars;
- c) la séparation de la solution protéique de l'hydroxyapatite (phosphate tricalcique) par centrifugation;
- d) la granulation du phosphate tricalcique après séchage sur lit fluidisé avec de l'air à 200 °C.

Section 8

Exigences spécifiques relatives au collagène

A. Matières premières

Seuls les sous-produits animaux qui sont des matières de catégorie 3, à l'exception des matières visées à l'article 10, points m), n), o) et p), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou les produits qui sont dérivés de ces sous-produits animaux peuvent servir à la production de collagène.

B. Normes de transformation

1. Si le collagène n'a pas été produit conformément à l'annexe III, section XV, du règlement (CE) n° 853/2004, il doit être produit selon un procédé garantissant que les matières de catégorie 3 non transformées sont soumises à un traitement comportant un lavage et une adaptation du pH au moyen d'un acide ou d'un alcali, suivis d'un ou de plusieurs rinçages, d'une filtration et d'une extrusion.

Après ce traitement, le collagène peut être soumis à un procédé de dessiccation.

2. L'utilisation d'agents de conservation autres que ceux autorisés par la législation de l'Union est interdite.

C. Autres exigences

Le collagène doit être emballé, conditionné, entreposé et transporté dans des conditions d'hygiène satisfaisantes. En particulier:

- a) un local ou un endroit doit être prévu pour l'entreposage des matériaux d'emballage et de conditionnement;
- b) l'emballage et le conditionnement doivent avoir lieu dans un local ou un endroit prévu à cet effet.

Section 9

Exigences spécifiques relatives aux ovoproduits

A. Matières premières

Seuls les sous-produits animaux visés à l'article 10, points e) et f), et à l'article 10, point k) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009 peuvent être utilisés pour la production d'ovoproduits.

B. Normes de transformation

Les ovoproduits doivent avoir été:

- a) soumis à l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou à la méthode de transformation 7 décrites à l'annexe IV, chapitre III;
- b) soumis à une autre méthode et à des paramètres garantissant la conformité des produits avec les normes microbiologiques applicables aux produits dérivés, énoncées au chapitre I; ou
- c) traités conformément aux exigences relatives aux œufs et aux ovoproduits énoncées à l'annexe III, section X, chapitres I, II et III, du règlement (CE) n° 853/2004.

Section 10

Exigences spécifiques relatives à certaines matières de catégorie 3

Les matières de catégorie 3 comprenant des produits d'origine animale, ou des denrées alimentaires contenant des produits d'origine animale, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale, visés à l'article 10, point f), du règlement (CE) n° 1069/2009, peuvent être mises sur le marché aux fins de l'alimentation des animaux d'élevage, à condition que:

- a) les matières ne soient pas composées de matières d'origine animale et n'aient pas été en contact avec des matières d'origine animale qui n'ont pas subi une transformation:
 - i) conformément au présent règlement,
 - ii) au sens de l'article 2, paragraphe 1, point m), du règlement (CE) n° 852/2004;
- b) toutes les précautions nécessaires pour éviter la contamination des matières aient été prises.

CHAPITRE III

EXIGENCES RELATIVES À CERTAINS ALIMENTS POUR POISSONS ET APPÂTS DE PÊCHE

1. Les sous-produits animaux provenant de poissons ou d'invertébrés aquatiques et les produits qui en sont dérivés destinés à être utilisés pour l'alimentation des poissons d'élevage ou d'autres espèces aquacoles, doivent:
 - a) être manipulés et transformés séparément des matières non autorisées à cette fin;
 - b) être issus:
 - i) de poissons sauvages ou d'autres animaux aquatiques, à l'exception des mammifères marins, débarqués à des fins commerciales, ou de sous-produits de poissons sauvages qui proviennent d'usines fabriquant des produits à base de poisson destinés à la consommation humaine, ou
 - ii) de poissons d'élevage, à condition qu'ils servent à l'alimentation de poissons d'élevage d'une autre espèce;
 - c) être transformés dans une usine de transformation selon une méthode garantissant la sécurité microbiologique du produit, y compris pour ce qui concerne les pathogènes des poissons.
2. L'autorité compétente peut fixer des conditions visant à écarter les risques inacceptables de transmission de maladies transmissibles à l'homme ou aux animaux et applicables à l'utilisation d'animaux aquatiques et d'invertébrés aquatiques et terrestres:
 - a) pour l'alimentation de poissons d'élevage ou d'invertébrés aquatiques, lorsque les sous-produits animaux n'ont pas été transformés conformément au point 1 c);
 - b) comme appâts de pêche, y compris pour les invertébrés aquatiques.

ANNEXE XI

ENGRAIS ORGANIQUES ET AMENDEMENTS

CHAPITRE I

EXIGENCES RELATIVES AU LISIER NON TRANSFORMÉ, AU LISIER TRANSFORMÉ ET AUX PRODUITS DÉRIVÉS DU LISIER TRANSFORMÉ

Section 1

Lisier non transformé

1. Les échanges de lisier non transformé d'espèces autres que la volaille ou les équidés entre les États membres doivent satisfaire aux conditions suivantes et faire l'objet d'une décision favorable de l'État membre de destination conformément à l'article 48, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009:
 - a) les échanges de lisier non transformé d'espèces autres que la volaille ou les équidés sont interdits, sauf en ce qui concerne le lisier:
 - i) provenant d'une zone exempte de restrictions au titre d'une maladie transmissible grave, et
 - ii) destiné à être épandu, sous le contrôle de l'autorité compétente, sur les terres d'une même exploitation située de part et d'autre de la frontière de deux États membres;
 - b) néanmoins, l'autorité compétente de l'État membre de destination peut, eu égard à l'origine du lisier, à sa destination et à des considérations sanitaires, autoriser par une décision spécifique l'introduction sur son territoire:
 - i) de lisier destiné:
 - à être transformé dans une usine fabriquant des produits dérivés qui sont destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire animale, ou
 - à être converti en biogaz ou composté conformément au règlement (CE) n° 1069/2009 et à l'annexe V du présent règlement en vue de la fabrication des produits visés à la section 2 du présent chapitre.

En pareils cas, l'autorité compétente doit tenir compte de l'origine du lisier lorsqu'elle autorise son introduction dans ces usines, ou

- ii) de lisier destiné à être épandu sur les terres d'une exploitation, à condition que l'autorité compétente de l'État membre d'origine ait notifié qu'elle autorise cet échange;
 - c) dans les cas visés au point b), une attestation sanitaire établie conformément au modèle figurant au point 3 doit être jointe au document commercial qui accompagne l'envoi de lisier.
- 2. Les échanges de lisier non transformé de volaille entre les États membres doivent satisfaire aux conditions suivantes et faire l'objet d'une décision favorable de l'État membre de destination conformément à l'article 48, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009:
 - a) le lisier doit provenir d'une zone exempte de restrictions au titre de la maladie de Newcastle ou de l'influenza aviaire;
 - b) en outre, le lisier non transformé provenant de troupeaux de volailles vaccinés contre la maladie de Newcastle ne peut pas être expédié vers une région qui a obtenu le statut de zone «ne vaccinant pas contre la maladie de Newcastle» conformément à l'article 15, paragraphe 2, de la directive 2009/158/CE; et
 - c) une attestation sanitaire établie conformément au modèle figurant au point 3 doit être jointe au document commercial qui accompagne l'envoi de lisier.
- 3. Modèle de l'attestation sanitaire à joindre au document commercial:

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Code postal		I.2. N° de référence du document	I.2.a. N° de référence locale				
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Pays d'origine	Code ISO	I.9. Région d'origine	Code	I.10. Pays de destination	Code ISO	I.11. Région de destination	Code
	I.12. Lieu d'origine Établissement <input type="checkbox"/> Nom Adresse Code postal		I.13. Lieu de destination Établissement <input type="checkbox"/> Nom Adresse Code postal		Autre <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément			
	I.14. Lieu de chargement		I.15. Date du départ					
	I.16. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification		I.17. Transporteur Nom Adresse Code postal		Numéro d'agrément État membre			
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH)			
							I.20. Quantité	
	I.21. Température produits Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>						I.22. Nombre de conditionnements	
	I.23. Numéro des scellés/des conteneurs						I.24. Type de conditionnement	
	I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>							
	I.26. Transit par un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Point de sortie Point d'entrée		Code ISO Code Numéro du PIF	I.27. Transit par des États Membres <input type="checkbox"/> État membre État membre État membre		Code ISO Code ISO Code ISO		
I.28. Exportation <input type="checkbox"/> Pays tiers Point de sortie		Code ISO Code	I.29.					
I.30.								
I.31. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Catégorie Type de traitement Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Numéro du lot								

Partie II: Certification

<p>II. Information sanitaire</p>	<p>II.a. N° de référence du certificat</p>	<p>II.b.</p>
<p>III. Attestation sanitaire</p> <p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare savoir que l'autorité compétente du lieu de destination a marqué son accord sur l'introduction de lisier non transformé sur son territoire et que le lisier non transformé visé à la case I.18 satisfait aux conditions suivantes:</p> <p>a) en ce qui concerne le lisier non transformé de volaille⁽¹⁾:</p> <p style="padding-left: 40px;">[Le lisier provient d'une zone exempte de restrictions au titre de la maladie de Newcastle ou de l'influenza aviaire.]</p> <p>et [Dans le cas de lisier non transformé provenant de troupeaux de volailles vaccinés contre la maladie de Newcastle, le lisier n'est pas expédié vers une région qui a obtenu le statut de zone «ne vaccinant pas contre la maladie de Newcastle» conformément à l'article 15, paragraphe 2, de la directive 2009/158/CE.]</p> <p>b) en ce qui concerne le lisier non transformé d'espèces autres que la volaille ou les équidés⁽¹⁾:</p> <p style="padding-left: 40px;">[Le lisier provient d'une zone exempte de restrictions au titre d'une maladie transmissible grave.]</p> <p>et</p> <p style="padding-left: 80px;">[Le lisier est destiné à être transformé dans une usine fabriquant des produits dérivés qui sont destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire animale, ou il est destiné à être converti en biogaz ou composté conformément au règlement (CE) n° 1069/2009 en vue de la fabrication de lisier transformé ou de produits transformés à base de lisier.]</p> <p>ou [Le lisier est destiné à être épandu sur les terres d'une exploitation.]</p>		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Cases I.9 et I.11: à compléter s'il y a lieu. • Cases I.12, I.13 et I.17: numéro d'agrément ou d'enregistrement. • Case I.14: à compléter s'il y a une différence par rapport à la case «I.1. Expéditeur». • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Case I.31: nature de la marchandise: «lisier». <p>Partie II:</p> <p>(1) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p>		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p style="margin-left: 40px;">Nom (en lettres capitales):</p> <p style="margin-left: 40px;">Date:</p> <p style="margin-left: 40px;">Sceau:</p> <p style="margin-left: 400px;">Qualification et titre:</p> <p style="margin-left: 400px;">Signature:</p>		

4. Le lisier non transformé d'équidés peut faire l'objet d'échanges entre les États membres à condition que l'État membre de destination ait marqué son accord sur les échanges par une décision favorable prise conformément à l'article 48, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009 et à condition qu'il ne provienne pas d'une exploitation soumise à des restrictions de police sanitaire concernant la morve, la stomatite vésiculeuse, le charbon bactérien ou la rage, conformément à l'article 4, paragraphe 5, de la directive 2009/156/CE.
5. Conformément à l'article 48, paragraphe 1, point c) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009, l'autorité compétente de l'État membre de destination peut exiger des exploitants expédiant du lisier non transformé à partir d'un autre État membre:
 - a) de lui fournir des informations complémentaires sur un envoi prévu, telle la localisation exacte du lieu de déchargement du lisier; et
 - b) de stocker le lisier avant son épandage.
6. L'autorité compétente peut autoriser l'expédition de lisier transporté entre deux points situés au sein d'une même exploitation sous réserve de conditions de maîtrise de tous les risques éventuels pour la santé, telle l'obligation faite aux exploitants concernés de conserver les informations appropriées.

Section 2

Guano de chauve-souris, lisier transformé et produits dérivés du lisier transformé

La mise sur le marché de lisier transformé, de produits dérivés du lisier transformé et de guano de chauve-souris doit satisfaire aux conditions ci-après et faire l'objet d'une décision favorable de l'État membre de destination conformément à l'article 48, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009.

- a) Ils doivent provenir d'une usine de produits dérivés destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire animale, d'une usine de production de biogaz, d'une usine de compostage ou d'une usine de production d'engrais organiques ou d'amendements.
- b) Ils doivent avoir été soumis à un traitement thermique à une température d'au moins 70 °C pendant au moins 60 minutes et à un traitement de réduction des bactéries sporulantes et de la toxigénèse, lorsqu'elles sont identifiées comme un danger à prendre en considération.
- c) L'autorité compétente peut néanmoins autoriser l'utilisation de paramètres de transformation normalisés autres que ceux visés au point b) à condition qu'un demandeur apporte la preuve qu'ils garantissent une réduction maximale des risques biologiques.

Cette preuve doit comporter une validation, qui est effectuée comme suit:

- i) détermination et analyse des dangers éventuels, y compris l'incidence des matières entrantes, sur la base d'une description complète des conditions de transformation, et analyse des risques portant sur l'évaluation de la manière

dont les conditions de transformation spécifiques sont atteintes dans la pratique dans des situations normales et atypiques;

- ii) validation du procédé prévu
 - ii-1) par la mesure de la réduction de la viabilité ou de l'infectiosité des organismes indicateurs endogènes au cours du procédé, lorsque l'indicateur:
 - est systématiquement présent en grand nombre dans les matières premières,
 - n'est pas moins thermorésistant aux aspects létaux du procédé de traitement, sans toutefois y être beaucoup plus résistant que les agents pathogènes qu'il sert à contrôler,
 - est relativement facile à quantifier, à identifier et à confirmer, ou
 - ii-2) par la mesure de la réduction de la viabilité ou de l'infectiosité, pendant l'exposition, d'un organisme ou d'un virus d'essai bien caractérisé, introduit dans les matières de départ à l'intérieur d'un corps d'essai approprié;
- iii) la validation visée au point ii) doit démontrer que ce procédé réalise la réduction globale des risques ci-après:
 - pour les procédés thermiques et chimiques, par la réduction de 5 log₁₀ au minimum d'*Enterococcus faecalis* et par la réduction du titre d'infectivité des virus thermorésistants tels que le *parvovirus* d'au moins 3 log₁₀, lorsqu'ils sont identifiés comme un risque à prendre en considération,
 - également, pour les procédés chimiques, par la réduction des parasites résistants, tels que les œufs d'*Ascaris sp.*, d'au moins 99,9 % (3 log₁₀) des stades viables;
- iv) élaboration d'un programme de contrôle complet comportant des procédures de surveillance du fonctionnement du procédé;
- v) mesures garantissant un contrôle et une surveillance en continu des paramètres du procédé appropriés définis dans le programme de contrôle lorsque l'usine est en fonctionnement.

Les données détaillées concernant les paramètres appropriés du procédé utilisés dans une usine ainsi que les autres points critiques doivent être consignées et conservées de manière que le propriétaire, l'exploitant ou leur représentant et l'autorité compétente puissent contrôler le fonctionnement de l'usine. Les informations relatives à un procédé autorisé en application du présent point doivent être mises à la disposition de la Commission sur demande.

- d) Les échantillons représentatifs de lisier prélevés au cours de la transformation ou immédiatement après dans l'usine aux fins du contrôle du procédé doivent satisfaire aux normes suivantes:

Escherichia coli: $n = 5$, $c = 5$, $m = 0$, $M = 1\ 000$ dans 1 g;

ou

Enterococcaceae: $n = 5$, $c = 5$, $m = 0$, $M = 1\ 000$ dans 1 g;

et

les échantillons représentatifs de lisier prélevés pendant l'entreposage ou au terme de celui-ci dans l'usine de production de biogaz ou de compostage doivent satisfaire aux normes suivantes:

Salmonella: absence dans 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

où:

n = le nombre d'échantillons à tester;

m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m ;

M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M ;

et

c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M , l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m .

Le lisier transformé ou les produits transformés à base de lisier ne satisfaisant pas aux normes du présent point sont considérés comme non transformés.

- e) Ils doivent être conservés de manière à réduire au maximum, après transformation, toute contamination, infestation secondaire ou formation d'humidité. Ils doivent donc être conservés dans:
- i) des silos correctement fermés et isolés ou des hangars convenablement aménagés; ou
 - ii) des emballages correctement fermés, tels que des sachets en plastique ou de grands sacs (*big bags*).

CHAPITRE II

EXIGENCES RELATIVES À CERTAINS ENGRAIS ORGANIQUES ET AMENDEMENTS

Section 1

Conditions de production

1. Les engrais organiques et amendements autres que le lisier, le contenu de l'appareil digestif, le compost, le lait, les produits à base de lait, les produits dérivés du lait, le colostrum, les produits à base de colostrum et les résidus de digestion provenant de la conversion de sous-produits animaux ou de produits dérivés en biogaz, doivent être produits:
 - a) par application de la méthode de transformation 1 (stérilisation sous pression) lorsque des matières de catégorie 2 sont utilisées comme matières de départ;
 - b) au moyen de protéines animales transformées produites à partir de matières de catégorie 3 conformément à l'annexe X, chapitre II, section 1, ou de matières ayant subi un autre traitement lorsque ces matières peuvent servir à la production d'engrais organiques et d'amendements conformément au présent règlement; ou
 - c) par application de l'une des méthodes de transformation 1 à 7 décrites à l'annexe IV, chapitre III, lorsque les matières de départ sont des matières de catégorie 3 non utilisées pour la production de protéines animales transformées.
2. Les engrais organiques et les amendements consistant en farines de viande et d'os dérivées de matières de catégorie 2 ou de protéines animales transformées ou produits à partir de ces matières doivent être mélangés, dans une usine ou un établissement enregistré, avec une proportion minimale suffisante d'un constituant autorisé par l'autorité compétente de l'État membre sur le territoire duquel le produit doit être utilisé, de façon à exclure l'utilisation ultérieure du mélange aux fins de l'alimentation des animaux.
3. L'autorité compétente doit autoriser le constituant visé au point 2 s'il satisfait aux conditions suivantes:
 - a) le constituant doit consister en chaux, en lisier, en urine, en compost ou en résidus de digestion provenant de la conversion de sous-produits animaux en biogaz ou en d'autres substances, tels les engrais minéraux, qui ne sont pas utilisés dans l'alimentation des animaux et qui excluent l'utilisation ultérieure du mélange aux fins de l'alimentation des animaux conformément aux bonnes pratiques agricoles;

- b) le constituant doit être défini sur la base d'une évaluation des conditions climatiques et du sol en vue de l'utilisation du mélange comme engrais, des indications selon lesquelles le constituant rend le mélange immangeable pour les animaux ou est efficace pour prévenir une utilisation abusive du mélange dans l'alimentation animale, et conformément aux dispositions relatives à la protection des sols et des eaux souterraines de la législation de l'Union ou, le cas échéant, de la législation nationale concernant la protection de l'environnement.

L'autorité compétente doit mettre la liste des constituants autorisés à la disposition de la Commission et des autres États membres sur demande.

- 4. Néanmoins, les exigences énoncées au point 2 ne s'appliquent pas:
 - a) aux engrais organiques et aux amendements conditionnés dans des emballages prévus pour la vente, dont la masse ne dépasse pas 50 kg et qui sont destinés à être utilisés par le consommateur final; ou
 - b) aux engrais organiques et aux amendements emballés dans de grands sacs (*big bags*) pesant au maximum 1 000 kg, sur lesquels il est indiqué que les engrais organiques ne sont pas destinés à la fertilisation de prairies auxquelles des animaux d'élevage ont accès, à condition que l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'engrais organique ou l'amendement doit être appliqué ait autorisé l'utilisation de ces grands sacs (*big bags*) sur la base d'une évaluation de la probabilité de détournement des matières vers des exploitations élevant des animaux ou des prairies auxquelles des animaux d'élevage ont accès.
- 5. Les fabricants d'engrais organiques et d'amendements doivent s'assurer que l'élimination des agents pathogènes est effectuée avant la mise sur le marché, conformément à:
 - l'annexe X, chapitre I, dans le cas de protéines animales transformées ou de produits dérivés de matières de catégorie 2 ou de catégorie 3;
 - l'annexe V, chapitre III, section 3, dans le cas de compost et de résidus de digestion provenant de la conversion de sous-produits animaux ou de produits dérivés en biogaz.

Section 2

Entreposage et transport

Après transformation ou conversion, les engrais organiques et les amendements doivent être convenablement entreposés et transportés:

- a) en vrac, dans des conditions appropriées prévenant la contamination;
- b) conditionnés ou dans de grands sacs (*big bags*), dans le cas d'engrais organiques et d'amendements destinés à être vendus aux utilisateurs finaux; ou

- c) dans un lieu d'entreposage adéquat auquel les animaux d'élevage n'ont pas accès, en cas d'entreposage dans une exploitation agricole.

ANNEXE XII

PRODUITS INTERMÉDIAIRES

Conformément à l'article 34, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 1069/2009, les conditions ci-après s'appliquent à l'importation dans l'Union et au transit par celle-ci de produits intermédiaires.

1. L'importation et le transit de produits intermédiaires sont autorisés à condition:
 - a) que les produits intermédiaires soient dérivés des matières suivantes:
 - i) les matières de catégorie 3 autres que celles visées à l'article 10, points c), n), o) et p), du règlement (CE) n° 1069/2009,
 - ii) les produits générés par les animaux visés à l'article 10, points i), l) et m), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou
 - iii) les mélanges des matières visées aux points i) et ii);
 - b) dans le cas de produits intermédiaires destinés à la production de dispositifs médicaux, de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et de réactifs de laboratoire, qu'ils soient dérivés:
 - i) de matières qui satisfont aux critères visés au point a), sauf qu'elles peuvent provenir d'animaux qui ont fait l'objet d'un traitement illégal au sens de l'article 1^{er}, paragraphe 2, point d), de la directive 96/22/CE ou de l'article 2, point b), de la directive 96/23/CE,
 - ii) des matières de catégorie 2 visées à l'article 9, points f) et h), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou
 - iii) de mélanges des matières visées aux points i) et ii);
 - c) dans le cas de produits intermédiaires destinés à la production de dispositifs médicaux implantables actifs, de médicaments et de médicaments vétérinaires, qu'ils soient dérivés des matières visées au point b), lorsque l'autorité compétente estime que l'utilisation de ces matières est justifiée sous l'angle de la protection de la santé publique ou animale;
 - d) qu'ils proviennent d'un pays tiers qui figure sur la liste des membres de l'Organisation mondiale de la santé animale (OIE) publiée dans le Bulletin de l'OIE;
 - e) qu'ils proviennent d'une usine ou d'un établissement enregistré ou agréé par l'autorité compétente d'un pays tiers visé au point d) conformément aux conditions énoncées au point 2;
 - f) que chaque envoi soit accompagné d'une déclaration de l'importateur établie conformément au modèle de déclaration figurant à l'annexe XV, chapitre 20,

dans au moins une des langues officielles de l'État membre dans lequel se trouve le poste d'inspection frontalier devant effectuer l'inspection et de l'État membre de destination. Ces États membres peuvent autoriser l'utilisation d'autres langues et demander des traductions officielles des déclarations établies dans ces langues;

- g) dans le cas des matières visées au point b), que l'importateur démontre à l'autorité compétente que les matières:
 - i) ne présentent aucun risque de transmission d'une maladie transmissible à l'homme ou aux animaux, ou
 - ii) sont transportées dans des conditions qui empêchent la transmission de maladies transmissibles à l'homme ou aux animaux.

2. Une usine ou un établissement peut être enregistré ou agréé par l'autorité compétente d'un pays tiers, comme le prévoit le point 1 e), à condition:

- a) que l'exploitant ou le propriétaire de l'usine ou de l'établissement, ou son représentant:
 - i) démontre que l'usine ou l'établissement dispose des installations de transformation des matières visées aux points 1 a), 1 b) ou 1 c), selon le cas, pour assurer l'achèvement des stades nécessaires de conception, de transformation et de fabrication,
 - ii) établit et applique des méthodes de surveillance et de contrôle des points critiques en fonction du procédé utilisé,
 - iii) enregistre et conserve les informations obtenues en application du point ii) pendant une période minimale de deux ans, pour présentation à l'autorité compétente,
 - iv) informe l'autorité compétente si l'une des informations dont il dispose révèle l'existence d'un risque sanitaire ou zoonositaire grave;
- b) que l'autorité compétente du pays tiers effectue des inspections à intervalles réguliers dans l'usine ou l'établissement et surveille l'usine ou l'établissement conformément aux conditions suivantes:
 - i) la fréquence des inspections et des opérations de surveillance doit dépendre de la taille de l'usine ou de l'établissement, du type de produits fabriqués ainsi que de l'évaluation des risques et des garanties offertes sur la base d'un système de contrôles établi conformément aux principes du système d'analyse des risques et de maîtrise des points critiques (HACCP),
 - ii) si les inspections effectuées par l'autorité compétente révèlent que les dispositions du présent règlement ne sont pas respectées, l'autorité compétente doit prendre les mesures appropriées,

- iii) l'autorité compétente doit dresser une liste des usines ou établissements agréés ou enregistrés conformément à la présente annexe et attribuer à chaque usine et à chaque établissement un numéro officiel d'identification lié à la nature de ses activités. Cette liste et ses mises à jour doivent être présentées à l'État membre dans lequel se trouve le poste d'inspection frontalier effectuant l'inspection et à l'État membre de destination.
3. Les produits intermédiaires importés dans l'Union doivent être contrôlés au poste d'inspection frontalier conformément à l'article 4 de la directive 97/78/CE et transportés directement du poste d'inspection frontalier:
 - a) soit jusqu'à une usine ou un établissement enregistré de production des produits dérivés visés à l'article 33 du règlement (CE) n° 1069/2009, où ils doivent ensuite être mélangés, utilisés à des fins d'enrobage, assemblés, emballés ou étiquetés avant leur mise sur le marché ou leur mise en service conformément à la législation de l'Union applicable au produit dérivé;
 - b) soit jusqu'à une usine ou un établissement agréé pour l'entreposage de sous-produits animaux conformément à l'article 24, paragraphe 1, point i), du règlement (CE) n° 1069/2009, d'où ils ne peuvent être expédiés que vers une usine ou un établissement visé au point a) aux fins visées au même point.
4. Les produits intermédiaires en transit dans l'Union doivent être transportés conformément à l'article 11 de la directive 97/78/CE.
5. Le vétérinaire officiel du poste d'inspection frontalier concerné doit informer l'autorité responsable de l'usine ou de l'établissement du lieu de destination au sujet de l'envoi au moyen du système Traces.
6. L'exploitant ou le propriétaire de l'usine ou de l'établissement de destination, ou son représentant, doit tenir un registre conformément à l'article 22 du règlement (CE) n° 1069/2009 et, sur demande de l'autorité compétente, fournir à celle-ci les informations nécessaires concernant les achats, ventes, utilisations, stocks et destructions de surplus des produits intermédiaires aux fins de la vérification du respect du présent règlement.
7. L'autorité compétente doit s'assurer, conformément à la directive 97/78/CE, que les envois de produits intermédiaires sont expédiés de l'État membre dans lequel se trouve le poste d'inspection frontalier devant effectuer l'inspection à l'usine de destination visée au point 3 ou, en cas de transit, au poste d'inspection frontalier de sortie.
8. L'autorité compétente doit effectuer des contrôles documentaires à intervalles réguliers afin de vérifier la correspondance entre les quantités de produits intermédiaires importées, d'une part, et les quantités entreposées, utilisées, expédiées ou éliminées, d'autre part, de manière à vérifier le respect des dispositions du présent règlement.
9. En ce qui concerne les envois de produits intermédiaires en transit, les autorités compétentes qui sont responsables, respectivement, du poste d'inspection frontalier

d'entrée et du poste d'inspection frontalier de sortie doivent coopérer dans la mesure nécessaire pour garantir la réalisation de contrôles efficaces et la traçabilité de ces envois.

ANNEXE XIII

ALIMENTS POUR ANIMAUX FAMILIERS ET CERTAINS AUTRES PRODUITS DÉRIVÉS

CHAPITRE I

Exigences générales

Les usines de production d'aliments pour animaux familiers et les établissements ou usines produisant des produits dérivés visés à la présente annexe doivent disposer des installations adéquates pour:

- a) entreposer et traiter les matières entrantes dans des conditions qui écartent les risques pour la santé publique et animale;
- b) éliminer les sous-produits animaux et les produits dérivés qui n'ont pas été utilisés pour la production, sauf si les matières inutilisées sont expédiées vers un autre établissement ou une autre usine pour y être transformées ou éliminées, conformément au présent règlement.

CHAPITRE II

Exigences spécifiques relatives aux aliments pour animaux familiers, y compris les articles à mastiquer

1. Aliments crus pour animaux familiers

Les exploitants ne peuvent fabriquer des aliments crus pour animaux familiers qu'à partir des matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point a), point b) i) et point b) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009.

Les aliments crus pour animaux familiers doivent être conditionnés dans un emballage neuf à l'épreuve des fuites.

Des mesures efficaces doivent être prises pour garantir que le produit est protégé de toute contamination à chaque étape de la chaîne de production et jusqu'au point de vente.

2. Matières premières pour les aliments transformés pour animaux familiers et les articles à mastiquer

Les exploitants ne peuvent fabriquer des aliments transformés pour animaux familiers et des articles à mastiquer qu'à partir:

- a) des matières de catégorie 3 autres que celles visées à l'article 10, points n), o) et p), du règlement (CE) n° 1069/2009; et

- b) dans le cas d'aliments pour animaux familiers importés ou d'aliments pour animaux familiers produits à partir de matières importées, de matières de catégorie 1 composées de sous-produits animaux provenant d'animaux qui ont fait l'objet d'un traitement illégal au sens de l'article 1^{er}, paragraphe 2, point d), de la directive 96/22/CE ou de l'article 2, point b), de la directive 96/23/CE.

3. Aliments transformés pour animaux familiers

- a) Les aliments en conserve pour animaux familiers doivent être soumis à un traitement thermique caractérisé par une valeur Fc d'au moins 3.
- b) Les aliments transformés pour animaux familiers autres que les aliments en conserve doivent:
 - i) être soumis à un traitement thermique portant la température à cœur des produits finaux à 90 °C au moins;
 - ii) être soumis à un traitement thermique portant les ingrédients d'origine animale à une température d'au moins 90 °C; ou
 - iii) être produits, pour ce qui concerne les matières premières pour aliments des animaux d'origine animale, exclusivement à partir des matières suivantes:
 - des sous-produits animaux ou des produits dérivés provenant de viande ou de produits à base de viande qui ont été soumis à un traitement thermique à une température à cœur ayant atteint au moins 90 °C;
 - les produits dérivés suivants, produits conformément aux dispositions du présent règlement: le lait et les produits à base de lait, la gélatine, les protéines hydrolysées, les ovoproduits, le collagène, les produits sanguins visés à l'annexe X, chapitre II, section 2, les protéines animales transformées, y compris les farines de poisson, les graisses fondues, les huiles de poisson, le phosphate dicalcique, le phosphate tricalcique ou les viscères aromatiques;
 - iv) si l'autorité compétente l'autorise, être soumis à un traitement, tel que la dessiccation ou la fermentation, garantissant que les aliments pour animaux familiers ne présentent aucun risque inacceptable pour la santé publique et animale;
 - v) dans le cas de sous-produits animaux visés à l'article 10, points l) et m), du règlement (CE) n° 1069/2009 et dans le cas de sous-produits générés par des animaux aquatiques et des invertébrés aquatiques et terrestres, et si l'autorité compétente l'autorise, être soumis à un traitement garantissant que les aliments pour animaux familiers ne présentent aucun risque inacceptable pour la santé publique et animale.

Après la production, toutes les précautions doivent être prises pour que les aliments transformés pour animaux familiers ne soient pas exposés à une source de contamination.

Les aliments transformés pour animaux familiers doivent être conditionnés dans des emballages neufs.

4. Les articles à mastiquer doivent être soumis à un traitement suffisant pour détruire les organismes pathogènes, y compris les salmonelles.

Après ce traitement, toutes les précautions doivent être prises pour que ces articles à mastiquer ne soient pas exposés à une source de contamination.

Les articles à mastiquer doivent être conditionnés dans des emballages neufs.

5. Des échantillons aléatoires doivent être prélevés sur les articles à mastiquer et les aliments transformés pour animaux familiers à l'exception des aliments en conserve et des aliments transformés pour animaux familiers traités conformément au point 3 b) v), en cours de production et/ou d'entreposage (avant expédition), en vue de la vérification de leur conformité aux normes suivantes:

Salmonella: absence dans 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 300$ dans 1 g

Où:

n = le nombre d'échantillons à tester;

m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m ;

M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M ; et

c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M , l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m .

6. Des échantillons aléatoires doivent être prélevés sur les aliments crus pour animaux familiers en cours de production et/ou d'entreposage (avant expédition) en vue de la vérification de leur conformité avec les normes suivantes:

Salmonella: absence dans 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 5\ 000$ dans 1 g

Où:

n = le nombre d'échantillons à tester;

m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m ;

M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M; et

c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M, l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m.

7. Point final de la chaîne de fabrication des aliments transformés pour animaux familiers et des articles à mastiquer

Peuvent être mis sur le marché sans restrictions conformément au présent règlement:

- a) les aliments transformés pour animaux familiers:
 - i) qui ont été fabriqués et conditionnés dans l'Union conformément au point 3 et qui ont été analysés conformément au point 5, ou
 - ii) qui ont été soumis à des contrôles vétérinaires conformément à la directive 97/78/CE dans un poste d'inspection frontalier;
- b) les articles à mastiquer:
 - i) qui ont été fabriqués et conditionnés dans l'Union conformément au point 4 et qui ont été analysés conformément au point 5, ou
 - ii) qui ont été soumis à des contrôles vétérinaires conformément à la directive 97/78/CE dans un poste d'inspection frontalier.

CHAPITRE III

Exigences spécifiques relatives aux viscères aromatiques utilisés pour la fabrication d'aliments pour animaux familiers

1. Les exploitants ne peuvent utiliser que des sous-produits animaux pouvant servir de matières premières pour les aliments transformés pour animaux familiers et les articles à mastiquer conformément au chapitre II, point 2, pour la production de produits dérivés liquides ou déshydratés utilisés pour améliorer les valeurs de sapidité des aliments pour animaux familiers.
2. Les viscères aromatiques doivent avoir été soumis à une méthode de traitement et à des paramètres garantissant la conformité du produit avec les normes microbiologiques fixées au chapitre II, point 5, de la présente annexe. Après le traitement, toutes les précautions doivent être prises pour veiller à ce que le produit ne soit pas exposé à une source de contamination.
3. Le produit final doit:
 - a) être conditionné dans un emballage neuf ou stérilisé; ou

- b) être transporté en vrac dans des conteneurs ou d'autres moyens de transport entièrement nettoyés et désinfectés.

CHAPITRE IV

Exigences spécifiques relatives au sang et aux produits sanguins d'équidés

La mise sur le marché de sang et de produits sanguins d'équidés à des fins autres que l'alimentation animale, est soumise aux conditions ci-après.

1. Le sang peut être mis sur le marché à de telles fins à condition d'avoir été prélevé:
 - a) sur des équidés:
 - i) qui, à l'inspection le jour du prélèvement de sang, ne présentaient pas de signe clinique de l'une des maladies à déclaration obligatoire mentionnées à l'annexe I de la directive 2009/156/CE, de la grippe équine, de la piroplasmose équine, de la rhinopneumonie équine ou de l'artérite virale équine, maladies énumérées à l'article 1.2.3, point 4, du Code sanitaire pour les animaux terrestres de 2010 de l'OIE,
 - ii) qui étaient détenus, depuis au moins 30 jours à la date du prélèvement et pendant celui-ci, dans des exploitations placées sous contrôle vétérinaire qui ne faisaient pas l'objet d'une mesure d'interdiction en application de l'article 4, paragraphe 5, de la directive 2009/156/CE ou de restrictions en application de l'article 5 de ladite directive,
 - iii) qui, pendant les durées prévues à l'article 4, paragraphe 5, de la directive 2009/156/CE, ne sont pas entrés en contact avec des équidés provenant d'exploitations ayant fait l'objet d'une mesure d'interdiction pour des motifs de police sanitaire conformément audit article, et qui, pendant au moins 40 jours avant la date du prélèvement et au moment de celui-ci, ne sont pas entrés en contact avec des équidés provenant d'un État membre ou d'un pays tiers qui n'est pas considéré comme indemne de la peste équine conformément à l'article 5, paragraphe 2, premier alinéa, points a) et b), de ladite directive;
 - b) sous contrôle vétérinaire:
 - i) dans des abattoirs enregistrés ou agréés conformément au règlement (CE) n° 853/2004, ou
 - ii) dans des installations agréées disposant d'un numéro d'agrément vétérinaire et contrôlées par l'autorité compétente aux fins de la collecte de sang d'équidés en vue de la production de produits sanguins à d'autres fins que l'alimentation animale.
2. Les produits sanguins peuvent être mis sur le marché à ces fins à condition:

- a) d'avoir fait l'objet de toutes les précautions nécessaires pour qu'ils ne soient pas contaminés par des agents pathogènes durant la production, la manipulation et le conditionnement;
 - b) d'avoir été fabriqués à partir de sang:
 - i) satisfaisant aux conditions énoncées au point 1 a), ou
 - ii) ayant été soumis à au moins un des traitements suivants auquel un test d'efficacité aura ensuite été appliqué, en vue de l'inactivation des éventuels agents pathogènes responsables de la peste équine, de l'encéphalomyélite équine sous toutes ses formes, y compris l'encéphalomyélite équine vénézuélienne, de l'anémie infectieuse équine, de la stomatite vésiculeuse et de la morve (*Burkholderia mallei*):
 - un traitement thermique à une température de 65 °C pendant au moins 3 heures,
 - une irradiation à 25 kGy par des radiations gamma,
 - une modification du pH en pH 5 pendant 2 heures,
 - un traitement thermique à une température à cœur d'au moins 80 °C.
3. Le sang et les produits sanguins d'équidés doivent être conditionnés dans des récipients étanches scellés qui, dans le cas de sang d'équidés, portent le numéro d'agrément de l'abattoir ou de l'établissement de collecte visé au point 1 b).

CHAPITRE V

Exigences spécifiques relatives aux cuirs et peaux d'ongulés et aux produits qui en sont dérivés

A. Établissements et usines

L'autorité compétente peut autoriser les usines manipulant des cuirs et des peaux, y compris des peaux chaulées, à fournir des chutes et des rognures de ces cuirs et de ces peaux en vue de la production de gélatine destinée à la consommation animale, d'engrais organiques ou d'amendements, à condition:

- a) que l'usine dispose de locaux d'entreposage dotés de sols en dur et de murs lisses, faciles à nettoyer et à désinfecter et, s'il y a lieu, pourvus d'installations frigorifiques;
- b) que les locaux d'entreposage soit maintenus en bon état d'entretien et de propreté, de façon à ne pas risquer de contaminer les matières premières;
- c) que, si des matières premières ne satisfaisant pas aux exigences du présent chapitre sont entreposées et/ou transformées dans ces locaux, elles soient

tenues à l'écart des matières premières répondant aux exigences du présent chapitre de la réception à l'expédition en passant par l'entreposage et la transformation;

- d) que, dans le cas de chutes et de rognures provenant de peaux chaulées, les chutes et rognures soient soumises à un traitement garantissant que tout risque pour la santé publique et animale est écarté avant d'être utilisées pour la production:
 - i) de gélatine destinée à la consommation animale, ou
 - ii) d'engrais organiques ou d'amendements.

B. Mise sur le marché de sous-produits animaux et de produits dérivés

- 1. Les cuirs et peaux non traités peuvent être mis sur le marché sous réserve des conditions sanitaires applicables aux viandes fraîches en vertu de la directive 2002/99/CE.
- 2. Les cuirs et peaux traités peuvent être mis sur le marché à condition:
 - a) de ne pas avoir été en contact avec d'autres produits animaux ou avec des animaux vivants présentant un risque de propagation d'une maladie transmissible grave;
 - b) que le document commercial établi conformément au modèle de l'annexe VIII, chapitre III, contienne une déclaration précisant que toutes les précautions ont été prises pour éviter toute contamination par des agents pathogènes.

C. Point final de la chaîne de fabrication des cuirs et peaux

- 1. Les cuirs et peaux d'ongulés qui, conformément à la décision d'un exploitant, sont destinés à des usages autres que la consommation humaine et qui satisfont aux exigences du règlement (CE) n° 853/2004 relatives aux matières premières servant à la production de gélatine ou de collagène destinés à être utilisés dans l'alimentation humaine, peuvent être mis sur le marché sans restrictions conformément au présent règlement.
- 2. Les cuirs et peaux traités énumérés ci-après peuvent être mis sur le marché sans restrictions conformément au présent règlement:
 - a) cuirs et peaux ayant subi un processus complet de tannage;
 - b) «*wet blue*»;
 - c) «*pickled pelts*»;
 - d) les peaux chaulées (traitées à la chaux et en saumure à un pH de 12-13 pendant au moins 8 heures).

3. Par dérogation au point C 2, l'autorité compétente peut exiger que les envois de cuirs et peaux traités visés aux points 2 c) et 2 d) soient accompagnés d'un document commercial établi conformément au modèle figurant à l'annexe VIII, chapitre III, point 6, lorsqu'ils sont livrés à des établissements ou usines produisant des aliments pour animaux familiers, des engrais organiques ou des amendements, ou convertissant ces matières en biogaz.

CHAPITRE VI

Exigences spécifiques relatives aux trophées de chasse et à d'autres préparations d'animaux

A. Les dispositions du présent chapitre s'appliquent sans préjudice des mesures de protection de la faune sauvage adoptées en application du règlement (CE) n° 338/97.

B. Sûreté de l'approvisionnement

Les trophées de chasse et les autres préparations d'animaux peuvent être mis sur le marché lorsque, en vue de la préparation, les sous-produits animaux ont été soumis à un traitement ou sont présentés dans un état qui ne comporte aucun risque sanitaire, et à condition qu'ils proviennent:

- a) d'espèces autres que les ongulés, les oiseaux et les animaux de la classe biologique *Insecta* ou *Arachnida*; et
- b) d'animaux originaires d'une région non soumise à des restrictions liées à la présence d'une maladie transmissible grave à laquelle les animaux de l'espèce concernée sont sensibles.

C. Sûreté du traitement

1. Les trophées de chasse et les autres préparations d'animaux peuvent être mis sur le marché lorsque, en vue de la préparation, les sous-produits animaux ont été soumis à un traitement ou sont présentés dans un état qui ne comporte aucun risque sanitaire, et à condition:

- a) qu'ils proviennent d'ongulés ou d'oiseaux ayant subi un traitement complet de taxidermie leur assurant une conservation à température ambiante;
- b) qu'il s'agisse d'ongulés ou d'oiseaux naturalisés ou de parties naturalisées de ces animaux;
- c) qu'ils aient fait l'objet d'une préparation anatomique telle que la plastination; ou
- d) qu'il s'agisse d'animaux de la classe biologique *Insecta* ou *Arachnida* qui ont fait l'objet d'un traitement tel que le séchage visant à empêcher la transmission de maladies transmissibles à l'homme ou aux animaux.

2. Les trophées de chasse et les autres préparations autres que ceux visés au point B et au point C 1, qui proviennent d'animaux originaires d'une région soumise à des restrictions liées à la présence d'une maladie transmissible grave à laquelle les animaux de l'espèce concernée sont sensibles, peuvent être mis sur le marché à condition:
- a) dans le cas de trophées de chasse ou d'autres préparations constitués uniquement d'os, de cornes, d'onglons, de griffes, de bois ou de dents,
 - i) qu'ils aient été trempés dans l'eau bouillante pendant un laps de temps suffisant pour que soit éliminée toute matière autre que les os, les cornes, les onglons, les griffes, les bois et les dents,
 - ii) qu'ils aient été désinfectés avec un produit autorisé par l'autorité compétente, et notamment avec de l'eau oxygénée en ce qui concerne les parties constituées d'os,
 - iii) qu'ils aient été emballés, immédiatement après le traitement, sans entrer en contact avec d'autres produits animaux susceptibles de les contaminer, dans des conditionnements individuels, transparents et fermés, de manière à éviter toute contamination ultérieure, et
 - iv) qu'ils soient accompagnés d'un certificat sanitaire attestant que les conditions énoncées aux points i), ii) et iii) ont été remplies;
 - b) dans le cas de trophées de chasse ou d'autres préparations composés uniquement de cuirs ou de peaux,
 - i) qu'ils aient été:
 - séchés,
 - salés à sec ou en saumure pendant une période d'au moins 14 jours avant leur expédition, ou
 - soumis à un procédé de conservation autre que le tannage,
 - ii) qu'ils aient été emballés, immédiatement après le traitement, sans entrer en contact avec d'autres produits animaux susceptibles de les contaminer, dans des conditionnements individuels, transparents et fermés, de manière à éviter toute contamination ultérieure, et
 - iii) qu'ils soient accompagnés d'un document commercial ou d'un certificat sanitaire attestant que les conditions énoncées aux points i), ii) et iii) ont été remplies.

CHAPITRE VII

Exigences spécifiques relatives à la laine, aux poils, aux soies de porc, aux plumes, aux parties de plumes et au duvet

A. Matières premières

1. La laine non traitée, les poils non traités, les soies de porc non traitées et les plumes, les parties de plumes et le duvet non traités doivent être des matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points b) iii), b) iv) et b) v), et à l'article 10, points h) et n), du règlement (CE) n° 1069/2009.

Ils doivent être conditionnés à l'état sec dans des emballages hermétiques.

Néanmoins, en ce qui concerne les plumes, les parties de plumes et le duvet non traités expédiés directement de l'abattoir à l'usine de transformation, l'autorité compétente peut accorder une dérogation à l'exigence de séchage des matières transportées sur le territoire dont elle est responsable, à condition:

- a) que toutes les mesures nécessaires soient prises pour éviter toute propagation éventuelle de maladies;
 - b) que le transport soit effectué au moyen de conteneurs et/ou de véhicules étanches qui sont nettoyés et désinfectés immédiatement après chaque utilisation.
2. Les mouvements de soies de porc provenant de régions où la peste porcine africaine est endémique sont interdits, sauf en ce qui concerne les soies qui:
 - a) ont été ébouillantées, teintées ou blanchies; ou
 - b) ont subi un autre traitement de nature à éliminer de façon certaine les agents pathogènes, à condition qu'elles soient accompagnées d'un certificat établi par le vétérinaire responsable du lieu d'origine aux fins d'attester l'application du traitement. Le lavage réalisé en usine ne peut être considéré comme un traitement aux fins de la présente disposition.
 3. Les dispositions du point 1 ne s'appliquent pas aux plumes décoratives ni aux plumes:
 - a) transportées par des voyageurs pour leur usage personnel, ou
 - b) présentées sous forme d'envois expédiés à des particuliers à des fins non industrielles.

B. Point final de la chaîne de fabrication de la laine et des poils

La laine et les poils qui ont été lavés en usine ou qui ont été traités selon une autre méthode garantissant l'élimination de tout risque inacceptable peuvent être mis sur le marché sans restrictions conformément au présent règlement.

Les États membres peuvent autoriser la mise sur le marché de laine et de poils non traités provenant d'exploitations agricoles ou d'établissements ou usines qui ont été enregistrés conformément à l'article 23 du règlement (CE) n° 1069/2009 ou agréés conformément à l'article 24, paragraphe 1, point i), du même règlement sur leur territoire sans restrictions conformément au présent règlement, s'ils ont pu s'assurer que la laine et les poils ne présentaient aucun risque inacceptable pour la santé publique ou animale.

C. Point final de la chaîne de fabrication des plumes et du duvet

Les plumes, les parties de plumes et le duvet lavés en usine et traités avec de la vapeur chaude à 100 °C pendant au moins 30 minutes peuvent être mis sur le marché sans restrictions conformément au présent règlement.

CHAPITRE VIII

Exigences spécifiques relatives aux fourrures

Point final de la chaîne de fabrication

Les fourrures qui ont été séchées à une température ambiante de 18 °C pendant deux jours à un taux d'humidité de 55 % peuvent être mises sur le marché sans restrictions conformément au présent règlement.

CHAPITRE IX

Exigences spécifiques relatives aux sous-produits apicoles

Les sous-produits apicoles destinés à être utilisés exclusivement en apiculture:

1. ne peuvent provenir d'une zone faisant l'objet d'une interdiction liée à l'apparition:
 - a) de la loque américaine (*Paenibacillus larvae larvae*), sauf lorsque l'autorité compétente a jugé le risque négligeable, a délivré une autorisation spécifique limitant l'utilisation de ces produits à l'État membre concerné et a pris toutes les autres mesures nécessaires pour éviter la propagation de cette maladie,
 - b) de l'acariose [*Acarapis woodi* (Rennie)], sauf lorsque la région de destination a obtenu des garanties complémentaires conformément à l'article 14, paragraphe 2, de la directive 92/65/CEE,
 - c) du petit coléoptère des ruches (*Aethina tumida*), ou
 - d) de l'acarien *Tropilaelaps* (*Tropilaelaps spp*); et
2. doivent satisfaire aux exigences prévues à l'article 8, point a), de la directive 92/65/CEE.

CHAPITRE X

Exigences spécifiques relatives aux graisses fondues obtenues à partir de matières de catégorie 1 ou de catégorie 2 et destinées à un usage oléochimique

1. Les graisses fondues dérivées de matières de catégorie 1 ou de catégorie 2 qui sont destinées à un usage oléochimique doivent être produites au moyen de l'une des méthodes de transformation 1 à 5 décrites à l'annexe IV, chapitre III.
2. Les graisses fondues issues de ruminants doivent être purifiées de manière que le niveau maximal des quantités totales d'impuretés non solubles restantes n'excède pas 0,15 % de la masse.

CHAPITRE XI

Exigences spécifiques relatives aux dérivés lipidiques

1. Les procédés ci-après peuvent être utilisés pour produire des dérivés lipidiques provenant de graisses fondues obtenues à partir de matières de catégorie 1 et de catégorie 2:
 - a) la transestérification ou l'hydrolyse à une température d'au moins 200 °C et à une pression correspondante appropriée, pendant 20 minutes (glycérol, acides gras et esters);
 - b) la saponification au NaOH 12M (glycérol et savon):
 - i) dans un système par lot à 95 °C pendant 3 heures, ou
 - ii) dans un système en continu à 140 °C, à 2 bars (2 000 hPa) pendant 8 minutes; ou
 - c) l'hydrogénation à 160 °C, à 12 bars (12 000 hPa) pendant 20 minutes.
2. Les dérivés lipidiques produits conformément au présent chapitre ne peuvent être mis sur le marché:
 - a) que s'ils ne sont pas destinés à être utilisés dans l'alimentation des animaux, les produits cosmétiques et les médicaments;
 - b) de surcroît, dans le cas des dérivés lipidiques provenant de matières de catégorie 1, que s'ils ne sont pas destinés à être utilisés dans des engrais organiques et des amendements.

CHAPITRE XII

Exigences spécifiques relatives aux cornes et produits à base de corne (à l'exclusion de la

farine de corne) ainsi qu'aux onglons et produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglons), destinés à la production d'engrais organiques ou d'amendements

La mise sur le marché de cornes et produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne) ainsi que d'onglons et produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglons), destinés à la production d'engrais organiques ou d'amendements, est soumise aux conditions suivantes:

- a) ils doivent provenir d'animaux:
 - i) abattus dans un abattoir après avoir été déclarés, à la suite d'une inspection ante mortem, propres à l'abattage à des fins de consommation humaine conformément à la législation de l'Union, ou
 - ii) n'ayant présenté aucun signe clinique de maladie pouvant être transmise par le produit concerné à l'homme ou aux animaux;
- b) ils doivent avoir subi un traitement thermique pendant 1 heure à une température à cœur d'au moins 80 °C;
- c) les cornes doivent être séparées du crâne par application d'une méthode laissant la cavité crânienne intacte;
- d) toute précaution doit avoir été prise, à tout stade de la transformation, de l'entreposage ou du transport, pour que soit évitée une contamination croisée;
- e) ils doivent être conditionnés dans un conditionnement ou des récipients neufs, ou transportés dans des véhicules ou dans des conteneurs pour vrac désinfectés avant le chargement à l'aide d'un produit approuvé par l'autorité compétente;
- f) le conditionnement ou les récipients doivent:
 - i) indiquer la nature du produit (cornes, produits à base de cornes, onglons ou produits à base d'onglons),
 - ii) mentionner le nom et l'adresse de l'usine ou de l'établissement agréé ou enregistré de destination.

ANNEXE XIV

IMPORTATION, EXPORTATION ET TRANSIT

CHAPITRE I

EXIGENCES SPÉCIFIQUES APPLICABLES À L'IMPORTATION DANS L'UNION ET AU TRANSIT PAR CELLE-CI DES MATIÈRES DE CATÉGORIE 3 ET PRODUITS DÉRIVÉS DESTINÉS À ÊTRE UTILISÉS DANS LA CHAÎNE ALIMENTAIRE ANIMALE AILLEURS QUE DANS LES ALIMENTS POUR ANIMAUX FAMILIERS ET LES ALIMENTS POUR ANIMAUX À FOURRURE

Section 1

Conformément à l'article 41, paragraphe 1, point a), et paragraphe 3, du règlement (CE) n° 1069/2009, les exigences suivantes s'appliquent aux envois importés et en transit de matières de catégorie 3 et de produits qui en sont dérivés destinés à être utilisés dans la chaîne alimentaire animale ailleurs que dans les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux à fourrure:

- a) ces envois doivent être constitués de matières de catégorie 3 visées dans la colonne «Matières premières» du tableau 1 ou avoir été produits à partir de ces matières, selon le cas;
- b) ils doivent remplir les conditions d'importation et de transit spécifiées dans la colonne «Conditions d'importation et de transit» du tableau 1;
- c) ils doivent provenir d'un pays tiers ou d'une partie de pays tiers figurant dans la colonne «Listes de pays tiers» du tableau 1; et
- d) ils doivent être accompagnés, lors de leur transport jusqu'au point d'entrée dans l'Union où les contrôles vétérinaires sont effectués, du certificat sanitaire visé dans la colonne «Certificats/modèles de documents» du tableau 1; ou
- e) ils doivent être présentés au point d'entrée dans l'Union où les contrôles vétérinaires sont effectués accompagnés d'un document correspondant au modèle visé dans la colonne «Certificats/modèles de documents» du tableau 1.

Tableau 1

N°	Produits	Matières premières [référence aux dispositions du règlement (CE) n° 1069/2009]	Conditions d'importation et de transit	Listes de pays tiers	Certificats/modèles de documents
1	Protéines animales transformées	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a), b), d), e), f), h), i), j), k), l) et m)	<p>a) Les protéines animales transformées doivent avoir été produites conformément à l'annexe X, chapitre II, section 1, et</p> <p>b) elles doivent satisfaire aux exigences complémentaires fixées à la section 2 du présent chapitre.</p>	<p>a) Protéines animales transformées, à l'exclusion des farines de poisson:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission.</p> <p>b) Farines de poisson:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II de la décision 2006/766/CE de la Commission.</p>	Annexe XV, chapitre 1
2	Produits sanguins destinés à être utilisés comme matières premières pour	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point a) et point b) i)	Les produits sanguins doivent avoir été produits conformément à l'annexe X, chapitre II, section 2.	<p>a) Produits sanguins issus d'ongulés:</p> <p>les pays tiers ou parties de pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, en provenance</p>	Annexe XV, chapitre 4 B

	aliments des animaux			<p>desquels l'importation de toutes les catégories de viandes fraîches des espèces correspondantes est autorisée.</p> <p>b) Produits sanguins issus d'autres espèces:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission.</p>	
3	Graisses fondues et huiles de poisson	<p>a) Graisses fondues, à l'exclusion des huiles de poisson: matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a), b), d), e), f), g), h), i), j) et k).</p> <p>b) Huiles de poisson: matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points e), f), i) et j).</p>	<p>a) Les graisses fondues et les huiles de poisson doivent avoir été produites conformément à l'annexe X, chapitre II, section 3, et</p> <p>b) les graisses fondues doivent satisfaire aux exigences complémentaires fixées à la section 3 du présent chapitre.</p>	<p>a) Graisses fondues, à l'exclusion des huiles de poisson:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission.</p> <p>b) Huiles de poisson:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II de la décision 2006/766/CE de la Commission.</p>	<p>a) Graisses fondues, à l'exclusion des huiles de poisson:</p> <p>annexe XV, chapitre 10 A.</p> <p>b) Huiles de poisson:</p> <p>annexe XV, chapitre 9.</p>

4	Lait, produits à base de lait et produits dérivés du lait, colostrum et produits à base de colostrum	<p>a) Lait et produits à base de lait:</p> <p>matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points e), f) et h).</p> <p>b) Colostrum et produits à base de colostrum:</p> <p>matières de catégorie 3 provenant d'animaux vivants qui ne présentaient aucun signe de maladie transmissible à l'homme ou aux animaux par le colostrum.</p>	Le lait, les produits à base de lait, le colostrum et les produits à base de colostrum doivent satisfaire aux exigences de la section 4 du présent chapitre.	<p>a) Lait et produits à base de lait:</p> <p>les pays tiers autorisés figurant sur la liste de l'annexe I du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission.</p> <p>b) Colostrum et produits à base de colostrum:</p> <p>les pays tiers autorisés figurant sur la liste de l'annexe I, colonne A, du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission.</p>	<p>a) Lait, produits à base de lait et produits dérivés du lait:</p> <p>annexe XV, chapitre 2 A.</p> <p>b) Colostrum et produits à base de colostrum:</p> <p>annexe XV, chapitre 2 B.</p>
5	Gélatine et protéines hydrolysées	<p>Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a), b), e), f), g), i) et j)</p> <p>et, dans le cas de</p>	La gélatine et les protéines hydrolysées doivent avoir été produites conformément à l'annexe X, chapitre II, section 5.	a) Les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission et les pays suivants:	<p>a) Gélatine:</p> <p>annexe XV, chapitre 11.</p> <p>b) Protéines</p>

		protéines hydrolysées, matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points d), h) et k).		<ul style="list-style-type: none"> - la République de Corée (KR); - la Malaisie (MY); - le Pakistan (PK); - Taïwan (TW). <p>b) Gélatine et protéines hydrolysées issues de poissons: les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II de la décision 2006/766/CE de la Commission.</p>	hydrolysées: annexe XV, chapitre 12.
6	Phosphate dicalcique	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a), b), d), e), f), g), h), i), j) et k)	Le phosphate dicalcique doit avoir été produit conformément à l'annexe X, chapitre II, section 6.	Les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission et les pays suivants: <ul style="list-style-type: none"> - la République de Corée (KR); - la Malaisie (MY); - le Pakistan (PK); - Taïwan (TW). 	Annexe XV, chapitre 12
7	Phosphate tricalcique	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a), b), d), e), f), g), h), i)	Le phosphate tricalcique doit avoir été produit conformément à l'annexe X, chapitre II, section 7.	Les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission et les pays suivants:	Annexe XV, chapitre 12

		et k)		<ul style="list-style-type: none"> - la République de Corée (KR); - la Malaisie (MY); - le Pakistan (PK); - Taïwan (TW). 	
8	Collagène	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a), b), e), f), g), i) et j)	Le collagène doit avoir été produit conformément à l'annexe X, chapitre II, section 8.	<p>Les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission et les pays suivants:</p> <ul style="list-style-type: none"> - la République de Corée (KR); - la Malaisie (MY); - le Pakistan (PK); - Taïwan (TW). 	Annexe XV, chapitre 11
9	Ovoproduits	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points e) et f) et point k) ii)	Les ovoproduits doivent avoir été produits conformément à l'annexe X, chapitre II, section 9.	<p>Les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, et les pays tiers ou parties de pays tiers en provenance desquels les États membres autorisent l'importation de viandes fraîches de volaille, d'œufs et d'ovoproduits, figurant sur la liste de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 798/2008.</p>	Annexe XV, chapitre 15

Section 2

Importations de protéines animales transformées

Les exigences suivantes s'appliquent à l'importation de protéines animales transformées.

1. Avant la mise en libre pratique des envois sur le territoire de l'Union, l'autorité compétente doit échantillonner les protéines animales transformées des envois importés au poste d'inspection frontalier en vue de s'assurer du respect des exigences générales de l'annexe X, chapitre I.

L'autorité compétente doit:

- a) échantillonner chaque envoi de produits transportés en vrac;
 - b) procéder à l'échantillonnage aléatoire des envois de produits conditionnés dans l'usine de fabrication d'origine.
2. Par dérogation au point 1, lorsque 6 tests consécutifs portant sur des envois en vrac provenant d'un pays tiers donné se sont révélés négatifs, l'autorité compétente du poste d'inspection frontalier peut procéder à un échantillonnage aléatoire des envois en vrac suivants en provenance de ce pays tiers.

Si l'un de ces échantillons aléatoires produit un résultat positif, l'autorité compétente effectuant l'échantillonnage doit en informer l'autorité compétente du pays tiers d'origine afin qu'elle puisse prendre les mesures appropriées pour remédier au problème.

L'autorité compétente du pays tiers d'origine doit porter ces mesures à la connaissance de l'autorité compétente effectuant l'échantillonnage.

En cas de nouveau résultat positif sur un envoi de la même provenance, l'autorité compétente du poste d'inspection frontalier doit échantillonner tous les envois de cette provenance jusqu'à ce que 6 tests consécutifs se révèlent de nouveau négatifs.

3. Les autorités compétentes doivent conserver pendant au moins 3 ans un relevé des résultats des échantillonnages effectués sur tous les envois qui ont fait l'objet d'un échantillonnage.
4. Lorsque le résultat des tests de recherche des salmonelles effectués sur un envoi importé dans l'Union est positif ou lorsque l'envoi ne respecte pas les normes microbiologiques relatives aux entérobactéries fixées à l'annexe X, chapitre I, celui-ci doit être:
 - a) traité conformément à la procédure prévue à l'article 17, paragraphe 2, point a), de la directive 97/78/CE; ou
 - b) soumis à une nouvelle transformation dans une usine de transformation ou décontaminé au moyen d'un traitement autorisé par l'autorité compétente. L'envoi ne peut pas être mis en libre pratique avant d'avoir été traité et soumis à

un test de recherche des salmonelles ou des entérobactéries, selon le cas, par l'autorité compétente, conformément à l'annexe X, chapitre I, avec obtention d'un résultat négatif.

Section 3

Importations de graisses fondues

Les exigences suivantes s'appliquent à l'importation de graisses fondues.

Les graisses fondues doivent:

- a) être issues, en partie ou en totalité, de matières premières de porcins et provenir d'un pays tiers ou d'une partie du territoire d'un pays tiers indemne de fièvre aphteuse depuis 24 mois et indemne de peste porcine classique et de peste porcine africaine depuis 12 mois;
- b) être issues, en partie ou en totalité, de matières premières de volailles et provenir d'un pays tiers ou d'une partie du territoire d'un pays tiers indemne de maladie de Newcastle et d'influenza aviaire depuis 6 mois;
- c) être issues, en partie ou en totalité, de matières premières de ruminants et provenir d'un pays tiers ou d'une partie du territoire d'un pays tiers indemne de fièvre aphteuse depuis 24 mois et de peste bovine depuis 12 mois; ou
- d) lorsqu'un foyer de l'une des maladies visées aux points a), b) et c) est apparu au cours de la période de référence définie auxdits points, avoir été soumises à l'un des traitements thermiques suivants:
 - i) chauffage à une température minimale de 70 °C pendant au moins 30 minutes, ou
 - ii) chauffage à une température minimale de 90 °C pendant au moins 15 minutes.

Les données détaillées concernant les points critiques doivent être consignées par les exploitants et conservées de manière à ce que le propriétaire, l'exploitant ou leur représentant et, au besoin, l'autorité compétente, puissent contrôler le fonctionnement de l'usine; parmi ces données doivent figurer la taille des particules, la température critique et, selon le cas, la durée absolue du traitement, la pression, le taux d'alimentation en matières premières et le taux de recyclage des graisses.

Section 4

Importations de lait, de produits à base de lait, de produits dérivés du lait, de colostrum et de produits à base de colostrum

- A. Les exigences suivantes s'appliquent à l'importation de lait, de produits à base de lait, de produits dérivés du lait, de colostrum et de produits à base de colostrum.

1. Le lait, les produits à base de lait et les produits dérivés du lait doivent:
 - a) avoir subi au moins un des traitements prévus à l'annexe X, chapitre II, section 4, partie I, points B 1.1, B 1.2, B 1.3 et B 1.4 a);
 - b) être conformes aux dispositions de l'annexe X, chapitre II, section 4, partie I, points B 2 et B 4 et, dans le cas du petit-lait, point B 3.
 2. Par dérogation à l'annexe X, chapitre II, section 4, partie I, point B 1.4, du lait, des produits à base de lait et des produits dérivés du lait peuvent être importés en provenance de pays tiers autorisés répertoriés à l'annexe I, colonne A, du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission, pour autant que ce lait, ces produits à base de lait ou ces produits dérivés du lait aient subi un traitement HTST unique et:
 - a) n'aient pas été expédiés avant qu'une période de 21 jours au moins ne se soit écoulée à compter de leur production, aucun cas de fièvre aphteuse n'ayant été détecté durant cette période dans le pays tiers exportateur; ou
 - b) aient été présentés à un poste d'inspection frontalier d'entrée dans l'Union 21 jours au moins après leur production, aucun cas de fièvre aphteuse n'ayant été détecté durant cette période dans le pays tiers exportateur.
- B. Les exigences suivantes s'appliquent à l'importation de colostrum et de produits à base de colostrum.
1. Les matières doivent avoir subi un traitement HTST unique et:
 - a) ne pas avoir été expédiées avant qu'une période de 21 jours au moins ne se soit écoulée à compter de leur production, aucun cas de fièvre aphteuse n'ayant été détecté durant cette période dans le pays tiers exportateur; ou
 - b) avoir été présentées à un poste d'inspection frontalier d'entrée dans l'Union 21 jours au moins après leur production, aucun cas de fièvre aphteuse n'ayant été détecté durant cette période dans le pays tiers exportateur.
 2. Les matières doivent provenir de bovins faisant l'objet d'inspections vétérinaires régulières permettant de garantir que, dans les exploitations d'origine, tous les troupeaux bovins:
 - a) sont reconnus officiellement indemnes de tuberculose et de brucellose au sens de l'article 2, paragraphe 2, points d) et f), de la directive 64/432/CEE ou sont dispensés des restrictions prévues par la législation nationale du pays tiers d'origine du colostrum pour éradiquer la tuberculose et la brucellose; et
 - b) sont reconnus officiellement indemnes de leucose bovine enzootique au sens de l'article 2, paragraphe 2, point j), de la directive 64/432/CEE ou sont compris dans un système officiel de lutte contre la leucose bovine enzootique, aucun cas de la maladie n'ayant été décelé dans ces

troupeaux au cours des 2 dernières années, que ce soit à la suite d'un examen clinique ou d'un test pratiqué en laboratoire.

3. Après la transformation, toutes les précautions doivent avoir été prises pour éviter la contamination du colostrum ou des produits à base de colostrum.
4. Le produit final doit être étiqueté de manière à indiquer qu'il contient des matières de catégorie 3 et qu'il n'est pas destiné à la consommation humaine, et il doit avoir été:
 - a) conditionné dans des récipients neufs; ou
 - b) transporté en vrac dans des conteneurs ou d'autres moyens de transport entièrement nettoyés et désinfectés avant leur utilisation.

CHAPITRE II

EXIGENCES SPÉCIFIQUES APPLICABLES À L'IMPORTATION DANS L'UNION ET AU TRANSIT PAR CELLE-CI DES SOUS-PRODUITS ANIMAUX ET PRODUITS DÉRIVÉS DESTINÉS À ÊTRE UTILISÉS EN DEHORS DE LA CHAÎNE ALIMENTAIRE DES ANIMAUX D'ÉLEVAGE AUTRES QUE LES ANIMAUX À FOURRURE

Section 1

Exigences spécifiques

Conformément à l'article 41, paragraphe 1, point a), paragraphe 2, point c), et paragraphe 3, du règlement (CE) n° 1069/2009, les exigences spécifiques suivantes s'appliquent aux envois importés et en transit de sous-produits animaux et de produits dérivés destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage:

- a) ces envois doivent être constitués de sous-produits animaux visés dans la colonne «Matières premières» du tableau 2 ou avoir été produits à partir de ces sous-produits animaux;
- b) ils doivent remplir les conditions d'importation et de transit spécifiées dans la colonne «Conditions d'importation et de transit» du tableau 2;
- c) ils doivent provenir d'un pays tiers ou d'une partie de pays tiers figurant dans la colonne «Listes de pays tiers» du tableau 2; et
- d) ils doivent être accompagnés, lors de leur transport jusqu'au point d'entrée dans l'Union où les contrôles vétérinaires sont effectués, du certificat sanitaire visé dans la colonne «Certificats/modèles de documents» du tableau 2; ou

- e) ils doivent être présentés au point d'entrée dans l'Union où les contrôles vétérinaires sont effectués accompagnés d'un document correspondant au modèle visé dans la colonne «Certificats/modèles de documents» du tableau 2.

Tableau 2

N°	Produits	Matières premières [référence aux dispositions du règlement (CE) n° 1069/2009]	Conditions d'importation et de transit	Listes de pays tiers	Certificats/ modèles de documents
1	Lisier transformé, produits dérivés du lisier transformé et guano de chauve-souris	Matières de catégorie 2 visées à l'article 9, point a)	Le lisier transformé, les produits dérivés du lisier transformé et le guano de chauve-souris doivent avoir été produits conformément à l'annexe XI, chapitre I, section 2.	Les pays tiers figurant sur la liste: a) de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission; b) de l'annexe I de la décision 2004/211/CE de la Commission; ou c) de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission.	Annexe XV, chapitre 17
2	Produits sanguins, à l'exclusion des produits sanguins d'équidés, devant	Matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points c) et d), et matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a), b), d) et	Les produits sanguins doivent avoir été produits conformément à la section 2.	Les pays tiers suivants: a) dans le cas de produits sanguins non traités issus d'ongulés: - les pays tiers ou parties de pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la	a) Produits sanguins non traités: annexe XV, chapitre 4 C. b) Produits sanguins

	servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage	h)		<p>Commission, en provenance desquels l'importation de viandes fraîches de toute espèce domestique d'ongulés est autorisée, et uniquement pendant la période mentionnée dans les colonnes 7 et 8 de ladite partie,</p> <p>- le Japon;</p> <p>b) dans le cas de produits sanguins non traités issus de volailles et d'autres espèces aviaires:</p> <p>- les pays tiers ou parties de pays tiers figurant sur la liste de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission,</p> <p>- le Japon;</p> <p>c) dans le cas de produits sanguins non traités issus d'autres animaux:</p> <p>- les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission ou de l'annexe I, partie 1, du</p>	<p>traités:</p> <p>annexe XV, chapitre 4 D.</p>
--	---	----	--	--	---

				<p>règlement (CE) n° 119/2009,</p> <p>- le Japon;</p> <p>d) dans le cas de produits sanguins traités issus de toute espèce:</p> <p>- les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission ou de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 119/2009 de la Commission,</p> <p>- le Japon.</p>	
3	Sang et produits sanguins d'équidés	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a), b), d) et h)	Le sang et les produits sanguins doivent satisfaire aux exigences de la section 3.	<p>Les pays tiers suivants:</p> <p>a) dans le cas de sang collecté conformément à l'annexe XIII, chapitre IV, point 1, ou de produits sanguins produits conformément au point 2 b) i) dudit chapitre:</p> <p>les pays tiers ou parties de pays tiers figurant sur la liste de l'annexe I de la décision 2004/211/CE de la Commission, en provenance</p>	Annexe XV, chapitre 4 A

				<p>desquels l'importation d'équidés d'élevage et de rente est autorisée;</p> <p>b) dans le cas de produits sanguins traités conformément à l'annexe XIII, chapitre IV, point 2 b) ii):</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, en provenance desquels les États membres autorisent l'importation de viandes fraîches d'équidés domestiques.</p>	
4	Cuir et peaux frais ou réfrigérés d'ongulés	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point a) et point b) iii)	Les cuirs et les peaux doivent satisfaire aux exigences de la section 4, points 1 et 4.	Les cuirs et les peaux doivent provenir d'un pays tiers ou, en cas de régionalisation conformément à la législation de l'Union, d'une partie de pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, en provenance desquels les États membres autorisent l'importation de viandes fraîches de la même espèce.	Annexe XV, chapitre 5 A
5	Cuir et peaux traités d'ongulés	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point a), point b) i),	Les cuirs et les peaux doivent satisfaire aux exigences de la section 4, points 2, 3 et 4.	<p>a) Cuir et peaux traités d'ongulés:</p> <p>les pays tiers ou parties de pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement</p>	a) Cuir et peaux traités d'ongulés autres que ceux qui

		point b) iii) et point n)		<p>(UE) n° 206/2010 de la Commission.</p> <p>b) Cuirs et peaux traités de ruminants qui sont destinés à être expédiés vers l'Union européenne et qui ont été isolés pendant 21 jours ou seront transportés pendant 21 jours sans interruption avant l'importation:</p> <p>tout pays tiers.</p>	<p>satisfont aux exigences de la section 4, point 2:</p> <p>annexe XV, chapitre 5 B.</p> <p>b) Cuirs et peaux traités de ruminants et d'équidés qui sont destinés à être expédiés vers l'Union européenne et qui ont été isolés pendant 21 jours ou seront transportés pendant 21 jours sans interruption avant l'importation:</p> <p>déclaration officielle prévue à l'annexe XV,</p>
--	--	------------------------------	--	--	--

					<p>chapitre 5 C.</p> <p>c) Cuirs et peaux traités d'ongulés satisfaisant aux exigences de la section 4, point 2:</p> <p>aucun certificat n'est requis.</p>
6	Trophées de chasse et autres préparations d'animaux	Matières de catégorie 2 visées à l'article 9, point f), issues d'animaux sauvages qui ne sont pas soupçonnés d'être infectés par une maladie transmissible à l'homme ou aux animaux, et matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point a), point b) i),	Les trophées de chasse et les autres préparations doivent satisfaire aux exigences de la section 5.	<p>a) Trophées de chasse et autres préparations visés à la section 5, point 2:</p> <p>tout pays tiers.</p> <p>b) Trophées de chasse et autres préparations visés à la section 5, point 3:</p> <p>i) trophées de chasse d'oiseaux:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission, en provenance desquels les États membres autorisent l'importation de</p>	<p>a) Trophées de chasse visés à la section 5, point 2:</p> <p>annexe XV, chapitre 6 A.</p> <p>b) Trophées de chasse visés à la section 5, point 3:</p> <p>annexe XV, chapitre 6 B.</p> <p>c) Trophées de chasse visés à</p>

		point b) iii), point b) v) et point n)		<p>viandes fraîches de volailles et les pays suivants:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le Groenland (GL), - la Tunisie (TN); <p>ii) trophées de chasse d'ongulés:</p> <p>les pays tiers figurant dans les colonnes appropriées pour les viandes fraîches d'ongulés de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, compte tenu de toute restriction prévue dans la colonne des remarques spéciales pour les viandes fraîches.</p>	<p>la section 5, point 1:</p> <p>aucun certificat n'est requis.</p>
7	Soies de porc	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point b) iv)	Les soies de porc doivent avoir été obtenues à partir d'animaux provenant du pays tiers d'origine et abattus dans un abattoir de ce pays.	<p>a) Soies de porc non traitées:</p> <p>les pays tiers ou, en cas de régionalisation, les régions de pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, qui ont été indemnes de peste porcine africaine durant les 12 mois précédant la date d'importation.</p>	<p>a) Si aucun cas de peste porcine africaine n'a été constaté au cours des 12 mois précédents:</p> <p>annexe XV, chapitre 7 A.</p>

				<p>b) Soies de porc traitées:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, qui peuvent ne pas avoir été indemnes de peste porcine africaine durant les 12 mois précédant la date d'importation.</p>	<p>b) Si un ou plusieurs cas de peste porcine africaine ont été constatés au cours des 12 mois précédents:</p> <p>annexe XV, chapitre 7 B.</p>
8	Laine et poils non traités	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points h) et n)	<p>La laine et les poils non traités doivent:</p> <p>a) être conditionnés à l'état sec dans des emballages hermétiques; et</p> <p>b) être expédiés directement dans une usine produisant des produits dérivés destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire animale ou une usine effectuant des opérations intermédiaires, dans des conditions permettant d'éviter la propagation d'agents pathogènes.</p>	Tout pays tiers	Aucun certificat sanitaire n'est requis pour l'importation de laine et de poils non traités.

9	Plumes, parties de plumes et duvet traités	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point b) v) et points h) et n)	Les plumes et les parties de plumes traitées doivent satisfaire aux exigences de la section 6.	Tout pays tiers	Aucun certificat sanitaire n'est requis pour l'importation de plumes, de parties de plumes et de duvet traités.
10	Sous-produits apicoles	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point e)	<p>a) Sous-produits apicoles destinés à être utilisés en apiculture autres que la cire d'abeille sous la forme de rayon de miel:</p> <p>i) les sous-produits apicoles doivent avoir été soumis à une température égale ou inférieure à -12°C pendant 24 heures au moins; ou</p> <p>ii) dans le cas de cire d'abeille, la matière doit avoir été transformée selon l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou la méthode de transformation 7 définies à l'annexe IV, chapitre III, et raffinée avant l'importation.</p>	<p>a) Sous-produits apicoles destinés à être utilisés en apiculture:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission et le pays suivant:</p> <p>- le Cameroun (CM).</p> <p>b) Cire d'abeille destinée à d'autres fins que l'alimentation des animaux d'élevage:</p> <p>tout pays tiers.</p>	<p>a) Sous-produits apicoles destinés à être utilisés en apiculture:</p> <p>annexe XV, chapitre 13.</p> <p>b) Cire d'abeille destinée à d'autres fins que l'alimentation des animaux d'élevage:</p> <p>document commercial attestant que la matière a été raffinée ou transformée.</p>

			b) Cire d'abeille autre que la cire d'abeille sous la forme de rayon de miel, destinée à d'autres fins que l'alimentation des animaux d'élevage: la cire doit avoir été raffinée ou transformée selon l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou la méthode de transformation 7 définies à l'annexe IV, chapitre III, avant l'importation.		
11	Os et produits à base d'os (à l'exclusion de la farine d'os), cornes et produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne), onglons et produits à	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point a), point b) i), point b) iii) et points e) et h)	Les produits doivent satisfaire aux exigences de la section 7.	Tout pays tiers	Les produits doivent être accompagnés: a) du document commercial prévu à la section 7, point 2; et b) d'une déclaration rédigée par l'importateur conformément à l'annexe XV, chapitre 16, dans au moins

	base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglons), non destinés à servir de matières premières pour aliments des animaux, d'engrais organiques ou d'amendements				une langue officielle de l'État membre par lequel l'envoi entre dans l'Union ainsi que dans au moins une langue officielle de l'État membre de destination.
12	Aliments pour animaux familiers, y compris les articles à mastiquer	a) Aliments transformés pour animaux familiers et articles à mastiquer: matières visées à l'article 35,	Les aliments pour animaux familiers et les articles à mastiquer doivent avoir été produits conformément à l'annexe XIII, chapitre II.	a) Aliments crus pour animaux familiers: les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission ou de l'annexe I du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission, en provenance desquels les États membres	a) Aliments en conserve pour animaux familiers: annexe XV, chapitre 3 A. b) Aliments transformés

		<p>point a) i) et point a) ii).</p> <p>b) Aliments crus pour animaux familiers:</p> <p>matières visées à l'article 35, point a) iii).</p>		<p>autorisent l'importation de viandes fraîches de la même espèce et pour lesquels seules les viandes non désossées sont autorisées.</p> <p>En ce qui concerne les matières issues de poissons, les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II de la décision 2006/766/CE de la Commission.</p> <p>b) Articles à mastiquer et aliments pour animaux familiers autres que les aliments crus:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission et les pays suivants:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le Japon (JP); - l'Équateur (EC); - le Sri Lanka (LK); - Taïwan (TW). 	<p>pour animaux familiers autres que les aliments en conserve:</p> <p>annexe XV, chapitre 3 B.</p> <p>c) Articles à mastiquer:</p> <p>annexe XV, chapitre 3 C.</p> <p>d) Aliments crus pour animaux familiers:</p> <p>annexe XV, chapitre 3 D.</p>
13	Viscères aromatiques devant servir à la fabrication	Matières visées à l'article 35, point a)	Les viscères aromatiques doivent avoir été produits conformément à l'annexe XIII, chapitre III.	Les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, en provenance desquels les États membres autorisent l'importation de	Annexe XV, chapitre 3 E

	d'aliments pour animaux familiers			viandes fraîches de la même espèce et pour lesquels seules les viandes non désossées sont autorisées. En ce qui concerne les viscères aromatiques provenant de matières issues de poissons, les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II de la décision 2006/766/CE de la Commission.	
14	Sous-produits animaux devant servir à la fabrication d'aliments pour animaux familiers autres que les aliments crus et de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire	<p>a) Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a) à k).</p> <p>b) Matières destinées à la fabrication d'aliments pour animaux familiers: matières de catégorie 1 visées à l'article 8, point c).</p> <p>c) Fourrures destinées à la fabrication de</p>	Les produits doivent satisfaire aux exigences de la section 8.	<p>a) Sous-produits animaux destinés à la fabrication d'aliments pour animaux familiers:</p> <p>i) sous-produits animaux issus d'animaux des espèces bovine, ovine, caprine, porcine et équine, comprenant les animaux sauvages et d'élevage:</p> <p>les pays tiers ou parties de pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, en provenance desquels l'importation de viandes fraîches destinées à la consommation humaine est autorisée;</p> <p>ii) matières premières issues de</p>	<p>a) Sous-produits animaux destinés à la fabrication d'aliments transformés pour animaux familiers:</p> <p>annexe XV, chapitre 3 F.</p> <p>b) Sous-produits animaux destinés à la fabrication de produits à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire</p>

	e animale	produits dérivés: matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point n).		<p>volailles, y compris les ratites:</p> <p>les pays tiers ou parties de pays tiers en provenance desquels les États membres autorisent l'importation de viandes fraîches de volailles, figurant sur la liste de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission;</p> <p>iii) matières premières issues de poissons:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II de la décision 2006/766/CE de la Commission;</p> <p>iv) matières premières issues d'autres mammifères terrestres sauvages et de léporidés:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission ou de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission.</p>	des animaux d'élevage: annexe XV, chapitre 8.
--	-----------	--	--	--	--

				<p>b) Sous-produits animaux destinés à la fabrication de produits pharmaceutiques:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission ou de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 119/2009 de la Commission et les pays tiers suivants:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le Japon (JP); - les Philippines (PH); - Taïwan (TW). <p>c) Sous-produits animaux destinés à la fabrication de produits à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage, autres que les produits pharmaceutiques:</p> <p>les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, en provenance desquels l'importation de viandes</p>	
--	--	--	--	---	--

				fraîches des espèces correspondantes est autorisée, de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission, de l'annexe I, partie 1, du règlement (CE) n° 119/2009 de la Commission ou, en ce qui concerne les matières issues de poissons, les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II de la décision 2006/766/CE de la Commission.	
15	Sous-produits animaux destinés à être utilisés en tant qu'aliments crus pour animaux familiers	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point a), point b) i) et point b) ii)	Les produits doivent satisfaire aux exigences de la section 8.	Les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission, en provenance desquels les États membres autorisent l'importation de viandes fraîches de la même espèce et pour lesquels seules les viandes non désossées sont autorisées. En ce qui concerne les matières issues de poissons, les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II de la décision 2006/766/CE de la Commission.	Annexe XV, chapitre 3 D
16	Sous-produits animaux destinés à	Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, point a),	Les produits doivent satisfaire aux exigences de la section 8.	Les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission ou de l'annexe I du règlement (CE)	Annexe XV, chapitre 3 D

	l'alimentation des animaux à fourrure	point b) i) et point b) ii)		<p>n° 798/2008 de la Commission, en provenance desquels les États membres autorisent l'importation de viandes fraîches de la même espèce et pour lesquels seules les viandes non désossées sont autorisées.</p> <p>En ce qui concerne les matières issues de poissons, les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II de la décision 2006/766/CE de la Commission.</p>	
17	Graisses fondues destinées à certains usages en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage	<p>a) Matières destinées à la production de biogazole:</p> <p>matières de catégories 1, 2 et 3 visées aux articles 8, 9 et 10.</p> <p>b) Matières devant servir d'engrais organiques et d'amendements:</p> <p>matières de</p>	Les graisses fondues doivent satisfaire aux exigences de la section 9.	<p>Les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission et, en ce qui concerne les matières issues de poissons, les pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II de la décision 2006/766/CE de la Commission.</p>	Annexe XV, chapitre 10 B

		<p>catégorie 2 visées à l'article 9, points c) et d) et point f) i), et matières de catégorie 3 visées à l'article 10, à l'exclusion de celles visées aux points c) et p).</p> <p>c) Matières destinées à d'autres fins:</p> <p>matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points b), c) et d), matières de catégorie 2 visées à l'article 9, points c) et d) et point f) i), et matières de catégorie 3 visées à</p>		
--	--	--	--	--

		l'article 10, à l'exclusion de celles visées aux points c) et p).			
18	Dérivés lipidiques	<p>a) Dérivés lipidiques destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage:</p> <p>matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points c) et d), matières de catégorie 2 visées à l'article 9, points c) et d) et point f) i), et matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a), b),</p>	Les dérivés lipidiques doivent satisfaire aux exigences de la section 10.	Tout pays tiers	<p>a) Dérivés lipidiques destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage:</p> <p>annexe XV, chapitre 14 A.</p> <p>b) Dérivés lipidiques destinés à être utilisés comme aliments pour animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage:</p> <p>annexe XV,</p>

		<p>d), e), f), g), h), i), j) et k).</p> <p>b) Dérivés lipidiques destinés à être utilisés comme aliments pour animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale:</p> <p>matières de catégorie 3 visées à l'article 10.</p>			<p>chapitre 14 B.</p>
19	Gélatine photographique	<p>Matières de catégorie 1 visées à l'article 8, point b), et matières de catégorie 3 visées à l'article 10.</p>	<p>La gélatine photographique importée doit satisfaire aux exigences de la section 11.</p>	<p>La gélatine photographique ne peut être importée qu'en provenance des établissements d'origine situés aux États-Unis et au Japon qui sont autorisés conformément à la section 11.</p>	<p>Annexe XV, chapitre 19</p>
20	Cornes et produits à base de corne (à l'exclusion	<p>Matières de catégorie 3 visées à l'article 10, points a), b), h) et n)</p>	<p>Les produits doivent satisfaire aux exigences de la section 12.</p>	<p>Tout pays tiers</p>	<p>Annexe XV, chapitre 18</p>

de la farine de corne) et onglons et produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglons), destinés à la production d'engrais organiques ou d'amendements				
---	--	--	--	--

Section 2

Importations de sang et de produits sanguins, à l'exclusion du sang et des produits sanguins d'équidés, devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage

Les exigences suivantes s'appliquent à l'importation de sang et de produits sanguins, à l'exclusion du sang et des produits sanguins d'équidés, devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage.

1. Les produits sanguins doivent provenir d'une usine de production de produits dérivés destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage satisfaisant aux conditions spécifiques fixées par le présent règlement ou de l'établissement de collecte.
2. Le sang à partir duquel les produits sanguins devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage sont produits doit:
 - a) avoir été collecté dans des abattoirs agréés conformément à la législation de l'Union;
 - b) avoir été collecté dans des abattoirs agréés et contrôlés par l'autorité compétente du pays tiers; ou
 - c) avoir été prélevé sur des animaux vivants dans des installations agréées et contrôlées par l'autorité compétente du pays tiers.
- 3.1. Les produits sanguins devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage, qui proviennent d'animaux appartenant aux taxons *Artiodactyla*, *Perissodactyla* et *Proboscidea*, y compris leurs hybrides, doivent satisfaire aux conditions fixées soit au point a), soit au point b):
 - a) les produits doivent avoir subi l'un des traitements mentionnés ci-après visant à garantir l'absence des agents pathogènes des maladies visées au point b):
 - i) traitement thermique à une température de 65 °C durant au moins 3 heures, suivi d'un test d'efficacité,
 - ii) irradiation à 25 kGy par des radiations gamma, suivie d'un test d'efficacité,
 - iii) traitement thermique à une température à cœur d'au moins 80 °C, suivi d'un test d'efficacité;
 - iv) uniquement dans le cas d'animaux n'appartenant ni à la famille *Suidae* ni à la famille *Tayassuidae*: modification du pH en pH 5 pendant 2 heures, suivie d'un test d'efficacité;

- b) s'ils n'ont pas été traités conformément au point a), les produits sanguins doivent provenir d'une région ou d'un pays tiers:
- i) dans lequel aucun cas de peste bovine, de peste des petits ruminants et de fièvre de la vallée du Rift n'a été constaté depuis au moins 12 mois et dans lequel la vaccination contre ces maladies n'est pas pratiquée depuis au moins 12 mois,
 - ii) dans lequel aucun cas de fièvre aphteuse n'a été constaté depuis au moins 12 mois, et
 - dans lequel la vaccination contre cette maladie n'est pas pratiquée depuis au moins 12 mois, ou
 - dans lequel des programmes de vaccination contre la fièvre aphteuse chez les ruminants domestiques font l'objet d'une mise en œuvre et d'un contrôle officiels depuis au moins 12 mois; dans ce cas, à l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE, et dans le respect des dispositions de l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, les produits doivent être transportés directement jusqu'à l'usine ou l'établissement enregistré de destination et toutes les précautions doivent être prises, entre autres en ce qui concerne l'élimination en toute sécurité des déchets et des matières non utilisées ou excédentaires, afin d'éviter les risques de propagation des maladies aux animaux ou à l'homme.

3.2. Outre les conditions prévues au point 3.1 b) i) et au point 3.1 b) ii), l'une des conditions suivantes doit être remplie dans le cas d'animaux n'appartenant ni à la famille *Suidae* ni à la famille *Tayassuidae*:

- a) dans la région ou le pays tiers d'origine, aucun cas de stomatite vésiculeuse ou de fièvre catarrhale du mouton (y compris la présence d'animaux séropositifs) ne doit avoir été constaté depuis au moins 12 mois, et la vaccination contre ces maladies ne doit pas être pratiquée depuis au moins 12 mois chez les espèces sensibles;
- b) à l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE, et dans le respect des dispositions de l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, les produits doivent être transportés directement jusqu'à l'usine de destination et toutes les précautions doivent être prises, entre autres en ce qui concerne l'élimination en toute sécurité des déchets et des matières non utilisées ou excédentaires, afin d'éviter les risques de propagation des maladies aux animaux ou à l'homme.

3.3. Outre les conditions prévues au point 3.1 b) i) et au point 3.1 b) ii), dans le cas d'animaux appartenant à la famille *Suidae* ou *Tayassuidae*, aucun cas de maladie vésiculeuse du porc, de peste porcine classique et de peste porcine africaine ne doit avoir été constaté depuis au moins 12 mois et la vaccination contre ces maladies ne doit pas être pratiquée depuis au moins 12 mois dans la région ou le pays tiers d'origine, et l'une des conditions suivantes doit être remplie:

- a) dans la région ou le pays d'origine, aucun cas de stomatite vésiculeuse (y compris la présence d'animaux séropositifs) ne doit avoir été constaté depuis 12 mois, et la vaccination contre cette maladie ne doit pas être pratiquée depuis au moins 12 mois chez les espèces sensibles;
 - b) à l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE, et dans le respect des dispositions de l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, les produits doivent être transportés directement jusqu'à l'usine ou l'établissement enregistré de destination et toutes les précautions doivent être prises, entre autres en ce qui concerne l'élimination en toute sécurité des déchets et des matières non utilisées ou excédentaires, afin d'éviter les risques de propagation des maladies aux animaux ou à l'homme.
4. Les produits sanguins devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage, qui proviennent de volailles et d'autres espèces aviaires, doivent satisfaire aux conditions fixées soit au point a), soit au point b):
- a) les produits doivent avoir subi l'un des traitements mentionnés ci-après visant à garantir l'absence des agents pathogènes des maladies visées au point b):
 - i) traitement thermique à une température de 65 °C durant au moins 3 heures, suivi d'un test d'efficacité,
 - ii) irradiation à 25 kGy par des radiations gamma, suivie d'un test d'efficacité,
 - iii) traitement thermique à une température à cœur d'au moins 70 °C, suivi d'un test d'efficacité;
 - b) s'ils n'ont pas été traités conformément au point a), les produits sanguins doivent provenir d'une région ou d'un pays tiers:
 - i) qui est indemne de maladie de Newcastle et d'influenza aviaire hautement pathogène, maladies énumérées dans le Code sanitaire pour les animaux terrestres 2010 de l'OIE,
 - ii) qui n'a pas pratiqué la vaccination contre l'influenza aviaire au cours des 12 derniers mois,
 - iii) dans lequel les volailles ou les autres espèces aviaires dont sont issus les produits n'ont pas été vaccinées contre la maladie de Newcastle avec des vaccins préparés à partir d'une souche initiale de la maladie de Newcastle présentant une pathogénicité supérieure à celle des souches lentogènes du virus.

Section 3

Importations de sang et de produits sanguins d'équidés

Les exigences suivantes s'appliquent à l'importation de sang et de produits sanguins d'équidés.

1. Le sang doit remplir les conditions fixées à l'annexe XIII, chapitre IV, point 1 a), et avoir été collecté sous contrôle vétérinaire:

- a) dans des abattoirs
 - i) agréés conformément au règlement (CE) n° 853/2004, ou
 - ii) agréés et contrôlés par l'autorité compétente du pays tiers; ou
- b) dans des installations agréées disposant d'un numéro d'agrément vétérinaire et contrôlées par l'autorité compétente du pays tiers aux fins de la collecte de sang d'équidés en vue de la production de produits sanguins à d'autres fins que l'alimentation animale.

2. Les produits sanguins doivent remplir les conditions fixées à l'annexe XIII, chapitre IV, point 2.

En outre, les produits sanguins visés à l'annexe XIII, chapitre IV, point 2 b) i), doivent avoir été produits à partir de sang prélevé sur des équidés détenus, pendant au moins 3 mois avant la date du prélèvement – ou depuis la naissance s'ils avaient moins de 3 mois –, dans des exploitations placées sous contrôle vétérinaire dans le pays tiers de prélèvement, lequel, durant cette période et celle du prélèvement de sang, était indemne:

- a) de peste équine conformément à l'article 5, paragraphe 2, premier alinéa, points a) et b), de la directive 2009/156/CE;
- b) d'encéphalomyélite équine vénézuélienne depuis au moins 2 ans,
- c) de morve:
 - i) depuis 3 ans; ou
 - ii) depuis 6 mois au cours desquels les animaux n'avaient présenté aucun signe clinique de la maladie (*Burkholderia mallei*) lors de l'inspection post mortem pratiquée dans l'abattoir visé au point 1 a), comprenant un examen minutieux des muqueuses de la trachée, du larynx, des cavités nasales, des sinus et de leurs ramifications, la tête ayant été fendue selon le plan médian et la cloison nasale ôtée;
- d) dans le cas de produits sanguins autres que le sérum, de stomatite vésiculeuse depuis au moins 6 mois.

3. Les produits sanguins doivent provenir d'une usine ou d'un établissement agréé ou enregistré par l'autorité compétente du pays tiers.

4. Le sang et les produits sanguins doivent être conditionnés et étiquetés conformément à l'annexe XIII, chapitre IV, point 3.

Section 4

Importations de cuirs et de peaux d'ongulés

Les exigences suivantes s'appliquent à l'importation de cuirs et de peaux d'ongulés.

1. Les cuirs et les peaux frais ou réfrigérés peuvent être importés s'ils:
 - a) proviennent d'un pays tiers qui figure dans la colonne pertinente de l'entrée 4 du tableau 2 figurant à la section 1 et qui, selon l'espèce concernée:
 - i) est indemne, depuis au moins 12 mois au moment de l'expédition, de toutes les maladies suivantes:
 - la peste porcine classique,
 - la peste porcine africaine, et
 - la peste bovine, et
 - ii) est indemne de fièvre aphteuse depuis au moins 12 mois au moment de l'expédition et dans lequel aucune vaccination contre cette maladie n'a été pratiquée au cours des 12 mois précédant l'expédition;
 - b) ont été obtenus à partir:
 - i) d'animaux qui sont restés sur le territoire du pays tiers d'origine au moins pendant les 3 mois précédant leur abattage ou depuis leur naissance dans le cas des animaux âgés de moins de 3 mois,
 - ii) en ce qui concerne les cuirs et les peaux de biongulés, d'animaux provenant d'exploitations dans lesquelles aucun foyer de fièvre aphteuse n'est apparu au cours des 30 jours précédents et autour desquelles aucun cas de fièvre aphteuse n'a été constaté depuis 30 jours, dans un rayon de 10 kilomètres,
 - iii) en ce qui concerne les cuirs et les peaux de porcs, d'animaux provenant d'exploitations n'ayant présenté aucun foyer de maladie vésiculeuse du porc au cours des 30 jours précédents, ni de peste porcine classique ou africaine au cours des 40 jours précédents, et autour desquelles aucun cas de ces maladies n'a été constaté depuis 30 jours dans un rayon de 10 kilomètres, ou
 - iv) d'animaux qui ont subi une inspection sanitaire ante mortem à l'abattoir dans les 24 heures précédant leur abattage et n'ont montré aucun signe de fièvre aphteuse, de peste bovine, de peste porcine classique, de peste porcine africaine ou de maladie vésiculeuse du porc; et

- c) ont fait l'objet de toutes les précautions nécessaires en vue d'éviter une recontamination par des agents pathogènes.
2. Les cuirs et les peaux traités visés à l'annexe XIII, chapitre V, point C 2, peuvent être importés sans restrictions.
3. Les autres cuirs et peaux traités peuvent être importés s'ils:
- a) proviennent:
 - i) d'un pays tiers ou, en cas de régionalisation conformément à la législation de l'Union, d'une partie de pays tiers figurant sur la liste visée dans la colonne «Listes de pays tiers», point a), de l'entrée 5 du tableau 2 figurant à la section 1, en provenance desquels les importations de viandes fraîches des espèces correspondantes sont autorisées, et ont été traités conformément à l'annexe I, points 28 a), 28 b) et 28 c), ou
 - ii) d'un pays tiers qui figure sur la liste visée dans la colonne pertinente, point a), de l'entrée 5 du tableau 2 figurant à la section 1 et ont été traités conformément à l'annexe I, point 28 c) ou 28 d), ou
 - iii) d'équidés ou de ruminants provenant d'un pays tiers qui figure sur la liste établie dans la colonne «Listes de pays tiers», point b), de l'entrée 5 du tableau 2 figurant à la section 1, ont été traités conformément à l'annexe I, points 28 a), 28 b) et 28 c), et ont été isolés pendant les 21 jours suivant le traitement au moins; et
 - b) dans le cas de cuirs et de peaux salés transportés par navire, ont été traités conformément à l'annexe I, point 28 b) ou 28 c), et ont été isolés durant le transport pendant au moins 14 jours après l'application du traitement prévu au point 28 b) ou pendant au moins 7 jours après l'application du traitement prévu au point 28 c) avant leur importation; le certificat sanitaire accompagnant l'envoi doit mentionner le traitement appliqué et la durée du transport.
4. L'importation des cuirs et des peaux frais, réfrigérés ou traités d'ongulés doit être effectuée dans des conteneurs, des véhicules routiers, des wagons de chemin de fer ou des balles scellés sous la responsabilité de l'autorité compétente du pays tiers expéditeur.

Section 5

Importations de trophées de chasse et d'autres préparations d'animaux

Les exigences suivantes s'appliquent à l'importation de trophées de chasse et d'autres préparations d'animaux.

1. Les trophées de chasses et les autres préparations d'animaux remplissant les conditions énoncées à l'annexe XIII, chapitre VI, points B et C 1, peuvent être importés sans restrictions.

2. Les trophées de chasse et les autres préparations traités d'oiseaux et d'ongulés constitués uniquement d'os, de cornes, d'onglons, de griffes, de bois, de dents, de cuirs ou de peaux, en provenance de pays tiers, peuvent être importés s'ils satisfont aux exigences de l'annexe XIII, chapitre VI, point C 1 a) et points C 2 a) i) à iii) et C 2 b) i) et ii).

Toutefois, dans le cas des peaux salées à sec ou en saumure et transportées par navire, il n'est pas nécessaire de procéder à un salage de 14 jours avant l'expédition, sous réserve d'effectuer un salage de 14 jours avant l'importation.

3. Les trophées de chasse et les autres préparations d'oiseaux et d'ongulés constitués de parties anatomiques entières n'ayant subi aucun traitement peuvent être importés s'ils:
 - a) proviennent d'animaux originaires d'une région non soumise à des restrictions liées à la présence d'une maladie transmissible grave à laquelle les animaux des espèces concernées sont sensibles;
 - b) ont été emballés sans entrer en contact avec d'autres produits d'origine animale susceptibles de les contaminer, dans des conditionnements individuels, transparents et clos, dans le but d'éviter toute contamination ultérieure.

Section 6

Importations de plumes, de parties de plumes et de duvet traités

Les plumes, les parties de plumes et le duvet traités peuvent être importés:

- a) s'il s'agit de plumes d'ornement traitées, de plumes traitées transportées par des voyageurs pour leur usage personnel ou d'envois de plumes ou de duvet traités expédiés à des particuliers à des fins non industrielles; ou
- b) s'ils sont accompagnés d'un document commercial attestant que les plumes, les parties de plumes ou le duvet ont été traités par jet de vapeur ou toute autre méthode écartant tout risque inacceptable et sont conditionnés à l'état sec dans des emballages hermétiques; et
- c) à moins que le document commercial n'indique qu'ils ont été lavés en usine et traités avec de la vapeur chaude à 100 °C pendant au moins 30 minutes, ils sont envoyés dans une usine ou un établissement enregistré pour subir un tel traitement.

Section 7

Importations d'os et de produits à base d'os (à l'exclusion de la farine d'os), de cornes et de produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne) et d'onglons et de produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglons) non destinés à servir de matières premières pour aliments des animaux, d'engrais organiques ou d'amendements

1. Les os et les produits à base d'os (à l'exclusion de la farine d'os), les cornes et les produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne) et les onglons et les produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglons) peuvent être importés pour produire des produits dérivés destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire animale si:
 - a) les produits sont séchés avant l'exportation vers l'Union et ne sont pas réfrigérés ou congelés;
 - b) les produits sont transportés, exclusivement par voie terrestre ou maritime, du pays tiers d'origine directement vers un poste d'inspection frontalier d'entrée dans l'Union, sans transbordement dans un port ou dans un lieu situé en dehors de l'Union;
 - c) au terme du contrôle des documents prévu par la directive 97/78/CE, les produits sont acheminés directement vers l'usine ou l'établissement enregistré de destination.

2. Chaque envoi doit être accompagné d'un document commercial estampillé par l'autorité compétente surveillant l'établissement d'origine et comportant les informations suivantes:
 - a) le pays tiers d'origine;
 - b) le nom de l'établissement ou de l'usine de production;
 - c) la nature du produit (os séchés/produits à base d'os séché/cornes séchées/produits à base de corne séchée/onglons séchés/produits à base d'onglons séchés); et
 - d) la confirmation du fait que le produit:
 - i) provient d'animaux sains abattus dans un abattoir,
 - ii) a été séché pendant une période de 42 jours à une température moyenne d'au moins 20 °C,
 - iii) a été chauffé pendant une heure avant séchage, à une température à cœur d'au moins 80 °C,
 - iv) a été minéralisé pendant une heure avant séchage, à une température à cœur d'au moins 800 °C,

- v) a subi avant séchage un traitement d'acidification par lequel le pH à cœur a été abaissé à moins de 6, et maintenu à ce niveau pendant au moins une heure, et ne sera détourné, à aucun moment, en vue de quelque utilisation que ce soit liée à l'alimentation, aux matières premières pour aliments des animaux, aux engrais organiques ou aux amendements.
3. Lors de l'expédition vers l'Union, les matières doivent être enfermées dans des conteneurs ou des véhicules scellés, ou chargées en vrac sur un navire.
- En cas de transport en conteneurs, les conteneurs et, dans tous les cas, les documents d'accompagnement, doivent porter le nom et l'adresse de l'usine ou de l'établissement enregistré de destination.
4. À l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE, et dans le respect des dispositions de l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, les matières doivent être transportées directement vers l'usine ou l'établissement enregistré de destination.

Section 8

Importations de sous-produits animaux devant servir à la fabrication d'aliments pour animaux à fourrure, d'aliments pour animaux familiers autres que les aliments crus et de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage

Les sous-produits animaux devant servir à la fabrication d'aliments pour animaux à fourrure, d'aliments pour animaux familiers autres que les aliments crus et de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage peuvent être importés si les conditions suivantes sont remplies:

1. les sous-produits animaux ont été surgelés dans l'usine d'origine ou ont été conservés conformément à la législation de l'Union de manière à éviter leur altération entre l'expédition et la livraison à l'établissement ou l'usine de destination;
2. les sous-produits animaux ont fait l'objet de toutes les précautions nécessaires en vue d'éviter une contamination par des agents pathogènes;
3. les sous-produits animaux ont été conditionnés dans un emballage neuf hermétique ou dans un emballage qui a été nettoyé et désinfecté avant son utilisation;

4. les sous-produits animaux sont transportés, à l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE et dans le respect des conditions fixées à l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, directement vers:

- a) une usine de production d'aliments pour animaux familiers ou une usine ou un établissement enregistré de destination s'étant engagé à ce que les sous-produits animaux soient utilisés exclusivement pour la production des produits pour lesquels l'enregistrement ou l'agrément lui a été accordé, selon le cas, comme précisé par l'autorité compétente si nécessaire, et ne quittent pas l'établissement ou l'usine sans avoir été traités, sauf à des fins d'élimination directe, ou
- b) une usine ou un établissement agréé conformément à l'article 24, paragraphe 1, point h), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou
- c) un utilisateur ou un centre de collecte enregistré s'étant engagé à ce que les sous-produits animaux soient utilisés exclusivement aux fins autorisées, comme précisé par l'autorité compétente si nécessaire, ou
- d) une usine ou un établissement agréé conformément à l'article 24, paragraphe 1, point a), du règlement (CE) n° 1069/2009; et

5.1. dans le cas de matières premières destinées à la production d'aliments pour animaux familiers visées à l'article 35, point a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009, les matières premières:

- a) sont marquées dans le pays tiers, avant leur entrée dans l'Union, par une croix en charbon de bois liquéfié ou en charbon actif, sur chaque face extérieure de chaque bloc congelé ou, si les matières premières sont transportées par palettes qui ne sont pas divisées en envois séparés durant le transport jusqu'à l'usine de production d'aliments pour animaux familiers de destination, sur chaque face extérieure de chaque palette, de sorte que le marquage couvre au moins 70 % de la longueur de la diagonale de la face du bloc congelé sur une largeur d'au moins 10 cm,
- b) dans le cas de matières non congelées, sont marquées dans le pays tiers avant leur entrée dans l'Union par vaporisation de charbon de bois liquéfié ou application d'une poudre de charbon de bois de manière à ce que ce dernier soit bien visible sur les matières,
- c) sont transportées directement vers:
 - i) l'usine de production d'aliments pour animaux familiers de destination, conformément au point 4 a), ou
 - ii) une usine ou un établissement de destination agréé conformément à l'article 24, paragraphe 1, point h), du règlement (CE) n° 1069/2009, conformément au point 4 b) de la présente section, et, de là, directement vers l'usine de production d'aliments pour animaux familiers visée au point i), à condition que l'usine de destination:
 - traite uniquement les matières concernées par le présent point 5.1, ou

- traite uniquement les matières destinées à une usine de production d'aliments pour animaux familiers visée au point i), et
 - d) sont manipulées de manière à ce que le marquage prévu aux points a) et b) ne soit enlevé que dans l'usine de production d'aliments pour animaux familiers de destination, et juste avant l'utilisation des matières pour la fabrication d'aliments pour animaux familiers, conformément aux conditions applicables aux aliments pour animaux familiers produits à partir de matières de catégorie 3 fixées à l'annexe XIII, chapitre II;
- 5.2. lorsqu'un envoi se compose de matières premières traitées comme indiqué au point 5.1 ci-dessus et d'autres matières premières non traitées, toutes les matières premières de l'envoi ont été marquées conformément aux points 5.1 a) et 5.1 b) ci-dessus;
- 5.3. le marquage prévu aux points 5.1 a), 5.1 b) et 5.2 reste visible depuis l'expédition jusqu'à la livraison à l'usine de production d'aliments pour animaux familiers de destination;
6. dans l'usine de production d'aliments pour animaux familiers de destination, les matières premières destinées à la production d'aliments pour animaux familiers visées à l'article 35, point a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009 sont entreposées avant la production, utilisées et éliminées dans des conditions autorisées par l'autorité compétente, qui permettent la réalisation de contrôles officiels portant sur les quantités de matières reçues, utilisées pour la production et éliminées, le cas échéant.

L'autorité compétente peut autoriser l'exploitant de l'usine de production d'aliments pour animaux familiers à entreposer ces matières avec des matières de catégorie 3.

Section 9

Importations de graisses fondues destinées à certains usages en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage

Les graisses fondues qui ne sont pas destinées à la production d'aliments pour animaux d'élevage ou à la fabrication de produits cosmétiques, de médicaments ou de dispositifs médicaux peuvent être importées si les conditions suivantes sont remplies:

- a) elles sont issues:
 - i) dans le cas de matières destinées à la production de biogazole, de sous-produits animaux visés aux articles 8, 9 et 10 du règlement (CE) n° 1069/2009,
 - ii) dans le cas de matières destinées à la production d'engrais organiques et d'amendements, de matières de catégorie 2 visées à l'article 9, points c), d) et f) i), du règlement (CE) n° 1069/2009, ou de matières de catégorie 3 autres que les matières visées à l'article 10, points c) et p), dudit règlement,
 - iii) dans le cas d'autres matières, de matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points b), c) et d), du règlement (CE) n° 1069/2009, de matières de catégorie 2

visées à l'article 9, points c), d) et f) i), dudit règlement ou de matières de catégorie 3 autres que celles visées à l'article 10, points c) et p), dudit règlement;

- b) elles ont été transformées par la méthode de transformation 1 (stérilisation sous pression) ou par une autre méthode de transformation visée à l'annexe IV, chapitre III;
- c) dans le cas de graisses issues de ruminants, les impuretés non solubles dépassant 0,15 % de la masse ont été éliminées;
- d) elles ont été marquées avant leur expédition vers l'Union de telle manière que la concentration minimale en GTH visée à l'annexe VIII, chapitre V, point 1 b), est atteinte;
- e) à l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE, et dans le respect des dispositions de l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, les graisses fondues sont transportées directement vers l'usine ou l'établissement enregistré de destination, dans des conditions empêchant toute contamination; et
- f) leur emballage ou leur récipient est muni d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE OU ANIMALE».

Section 10

Importations de dérivés lipidiques

1. Les dérivés lipidiques peuvent être importés à condition que le certificat sanitaire qui accompagne l'envoi certifie:
 - a) si les dérivés lipidiques proviennent de matières de catégorie 1, 2 ou 3;
 - b) dans le cas de dérivés lipidiques provenant de matières de catégorie 2, que les produits:
 - i) ont été produits selon une méthode répondant au moins aux normes de l'un des procédés visés à l'annexe XIII, chapitre XI, point 1, et
 - ii) seront uniquement utilisés dans des engrais organiques ou des amendements ou en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage, ailleurs que dans des produits cosmétiques et pharmaceutiques et des dispositifs médicaux;
 - c) dans le cas de dérivés lipidiques provenant de matières de catégorie 1, que les produits ne peuvent pas être utilisés dans des engrais organiques, des amendements, des produits cosmétiques et pharmaceutiques et des dispositifs médicaux; toutefois, ils peuvent être utilisés à d'autres fins en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage.

2. Le certificat sanitaire visé au point 1 doit être présenté à l'autorité compétente au poste d'inspection frontalier du premier point d'entrée des marchandises sur le territoire de l'Union et une copie de celui-ci doit ensuite accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée à l'usine de destination.
3. À l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE, et dans le respect des dispositions de l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, les dérivés lipidiques doivent être transportés directement vers l'usine ou l'établissement enregistré de destination.

Section 11

Importations de gélatine photographique

1. La gélatine produite à partir de matières contenant des colonnes vertébrales de bovins composées de matières de catégorie 1 visées à l'article 8, point b), du règlement (CE) n° 1069/2009 et destinée à l'industrie photographique («gélatine photographique») peut être importée si elle:
 - a) provient de l'une des usines d'origine mentionnées dans le tableau 3;
 - b) a été produite conformément au point 6;
 - c) est importée via l'un des postes d'inspection frontaliers de première entrée dans l'Union mentionnés dans le tableau 3; et
 - d) est destinée à la production dans une firme photographique agréée mentionnée dans le tableau 3.

Tableau 3: Importation de gélatine photographique

<i>Pays tiers d'origine</i>	<i>Usines d'origine</i>	<i>États membres de destination</i>	<i>Postes d'inspection frontaliers de première entrée dans l'Union</i>	<i>Firmes photographiques agréées</i>
Japon	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japon	Pays-Bas	Rotterdam	FUJIFILM Europe B.V., Oudenstaart 1, 5047 TK Tilburg, Pays-Bas
	Jellie Co. Ltd- 7-1, Wakabayashi 2- Chome, Wakabayashi- ku, Sendai-City; Miyagi, 982 Japon			
	NIPPI Inc. Gelatine Division 1 Yumizawa- Cho Fujinomiya City Shizuoka 418-0073 Japon			
	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japon	Royaume-Uni	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, MIDDX, HA4 4TY, Royaume-Uni
		République tchèque	Hamburg	FOMA BOHEMIA spol. s.r.o. Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, République tchèque

États-Unis	Eastman Gelatine Corporation, 227 Washington Street, Peabody, MA, 01960 USA	Royaume-Uni	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, MIDDX, HA4 4TY, Royaume-Uni
	Gelita North America, 2445 Port Neal Industrial Road Sergeant Bluff, Iowa, 51054 USA			

2. Dès lors que la gélatine photographique a été introduite dans l'État membre de destination, elle ne peut plus être échangée entre États membres. Elle doit être utilisée dans la firme photographique agréée de l'État membre de destination et uniquement à des fins de production photographique.
3. À l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE, et dans le respect des dispositions de l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, la gélatine photographique doit être transportée directement vers la firme photographique agréée de destination.
4. Le transport visé au point 3 doit s'effectuer dans des véhicules ou des conteneurs dans lesquels la gélatine photographique est isolée physiquement de tout produit destiné à l'alimentation humaine ou animale.
5. Dans la firme photographique agréée de destination, l'exploitant doit s'assurer que tout surplus, résidu ou autre déchet de gélatine photographique est:
 - a) transporté à bord de véhicules dans des conteneurs étanches scellés portant la mention «pour élimination uniquement», dans des conditions d'hygiène satisfaisantes;
 - b) éliminé conformément à l'article 12, point a) i), du règlement (CE) n° 1069/2009 ou exporté vers le pays tiers d'origine conformément au règlement (CE) n° 1013/2006.

6. La gélatine photographique doit être produite conformément aux dispositions suivantes.

- a) La gélatine photographique doit être produite uniquement dans des usines qui, d'une part, ne produisent pas de gélatine destinée à la consommation humaine ou animale et à l'expédition vers l'Union européenne, et, d'autre part, sont agréées par l'autorité compétente du pays tiers concerné.
- b) La gélatine photographique doit être produite selon un procédé garantissant que les matières premières sont traitées selon la méthode de transformation 1 (stérilisation sous pression) décrite à l'annexe IV, chapitre III, ou soumises à un traitement acide ou alcalin d'une durée minimale de 2 jours, un rinçage à l'eau et:
 - i) après traitement acide, un traitement d'une durée minimale de 20 jours à l'aide d'une solution alcaline; ou
 - ii) après traitement acide, un traitement d'une durée de 10 à 12 heures à l'aide d'une solution acide.

Le pH doit ensuite être rectifié et la gélatine doit être purifiée par filtration et stérilisation à une température se situant entre 138 °C et 140 °C pendant 4 secondes.

- c) Au terme des opérations visées au point b), la gélatine photographique peut être soumise à un processus de séchage et, le cas échéant, un processus de pulvérisation ou de feuilletage.
- d) La gélatine photographique doit être emballée et conditionnée dans des conditionnements neufs et entreposée et transportée à bord d'un véhicule dans des conteneurs étanches, scellés et étiquetés, dans des conditions d'hygiène satisfaisantes.

Si une fuite est détectée, le véhicule et les conteneurs doivent être nettoyés et inspectés en profondeur avant leur réutilisation.

- e) Les emballages et conditionnements contenant la gélatine photographique doivent porter la mention «Gélatine photographique réservée à l'industrie photographique».

Section 12

Importations de cornes et de produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne) et d'onglons et de produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglons) destinés à la production d'engrais organiques ou d'amendements

Les cornes et les produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne) et les onglons et les produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglons) destinés à la production d'engrais organiques ou d'amendements peuvent être importés si les conditions suivantes sont remplies:

1. ils ont été produits conformément à l'annexe XIII, chapitre XII; et
2. à l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE, et dans le respect des dispositions de l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, ils sont transportés directement vers une usine ou un établissement agréé ou enregistré.

CHAPITRE III

DISPOSITIONS PARTICULIÈRES APPLICABLES À CERTAINS ÉCHANTILLONS

Section 1

Échantillons de recherche et de diagnostic

À moins qu'ils ne soient conservés à des fins de référence ou réexpédiés vers le pays tiers d'origine, les échantillons de recherche et de diagnostic ainsi que les produits dérivés de l'utilisation de ces échantillons doivent être éliminés:

- a) comme déchets, par incinération;
- b) par une stérilisation sous pression suivie d'une élimination ou d'une utilisation conformément aux articles 12 à 14 du règlement (CE) n° 1069/2009; ou
- c) conformément à l'annexe VI, chapitre I, section 1, point 4 b), si:
 - i) les quantités ne dépassent pas 2 000 ml, et
 - ii) les échantillons ou les produits dérivés ont été produits dans et expédiés depuis des pays tiers ou des parties de pays tiers en provenance desquels les États membres autorisent l'importation de viandes fraîches de bovins domestiques, qui figurent sur la liste de l'annexe II, partie I, du règlement (UE) n° 206/2010.

Section 2

Échantillons commerciaux

1. L'autorité compétente peut autoriser l'importation et le transit d'échantillons commerciaux si les conditions suivantes sont remplies:
 - a) ils proviennent:
 - i) de pays tiers visés au chapitre II, section 1, tableau 2, entrée 14, colonne «Listes de pays tiers»,
 - ii) dans le cas d'échantillons commerciaux constitués de lait, de produits à base de lait ou de produits dérivés du lait, de pays tiers autorisés figurant

sur la liste de l'annexe I du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission;

- b) ils sont accompagnés du certificat sanitaire visé à l'annexe XV, chapitre 8; et
 - c) à l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE, et dans le respect des dispositions de l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, ils sont transportés directement vers l'usine ou l'établissement agréé ou enregistré indiqué dans l'autorisation de l'autorité compétente.
2. À moins qu'ils ne soient conservés à des fins de référence, les échantillons commerciaux doivent être:
- a) éliminés ou utilisés conformément aux articles 12, 13 et 14 du règlement (CE) n° 1069/2009; ou
 - b) réexpédiés vers le pays tiers d'origine.
3. Si les échantillons commerciaux sont utilisés pour tester des machines, les tests doivent être effectués:
- a) à l'aide d'équipements spécialement prévus à cet effet; ou
 - b) à l'aide d'équipements qui sont nettoyés et désinfectés avant d'être utilisés à d'autres fins que les tests.

Durant le transport jusqu'à l'usine ou l'établissement enregistré, les échantillons commerciaux doivent être emballés dans des conteneurs étanches.

Section 3

Articles d'exposition

1. L'importation et le transit des articles d'exposition doivent avoir lieu dans les conditions suivantes:
- a) les articles doivent provenir de pays tiers visés au chapitre II, section 1, tableau 2, entrée 14, colonne «Listes de pays tiers»;
 - b) leur introduction doit avoir été préalablement autorisée par l'autorité compétente de l'État membre où ils sont destinés à être utilisés;
 - c) à l'issue des contrôles vétérinaires prévus par la directive 97/78/CE, ils doivent être expédiés directement à l'utilisateur autorisé.
2. Chaque envoi doit être emballé dans un emballage hermétique et accompagné d'un document commercial comportant:
- a) la description de la matière et l'espèce animale d'origine;
 - b) la catégorie de matière;

- c) la quantité de matière;
 - d) le lieu d'expédition de la matière;
 - e) le nom et l'adresse de l'expéditeur;
 - f) le nom et l'adresse du destinataire; et
 - g) des données permettant d'identifier l'autorisation de l'autorité compétente de destination.
3. À l'issue de l'exposition ou de l'activité artistique, les articles d'exposition doivent être:
- a) réexpédiés vers le pays tiers d'origine;
 - b) expédiés vers un autre État membre ou pays tiers, si cette expédition a été préalablement autorisée par l'autorité compétente de l'État membre ou du pays tiers de destination; ou
 - c) éliminés conformément aux articles 12, 13 et 14 du règlement (CE) n° 1069/2009.

CHAPITRE IV

EXIGENCES SPÉCIFIQUES APPLICABLES À CERTAINS MOUVEMENTS DE SOUS-PRODUITS ANIMAUX

Section 1

Importations de certaines matières de catégorie 1

Les conditions suivantes s'appliquent à l'importation des matières visées à l'article 26.

- 1. Lors de l'importation des matières, l'emballage, le conteneur ou le véhicule doit être muni d'une étiquette portant la mention «Interdit dans les denrées alimentaires, les aliments pour animaux, les engrais, les produits cosmétiques, les médicaments et les dispositifs médicaux».
- 2. Les matières doivent être livrées directement dans une usine ou un établissement agréé ou enregistré pour la fabrication de produits dérivés autres que les produits visés au point 1.
- 3. Les matières non utilisées ou excédentaires doivent être utilisées ou éliminées conformément à l'article 12 du règlement (CE) n° 1069/2009.

Section 2

Importations de certaines matières destinées à d'autres fins que l'alimentation des animaux terrestres d'élevage

1. L'autorité compétente peut autoriser l'importation des matières mentionnées ci-après à d'autres fins que l'alimentation des animaux terrestres d'élevage, à l'exception de l'alimentation des animaux à fourrure, à condition qu'elle ne présente aucun risque inacceptable de transmission de maladies transmissibles à l'homme ou aux animaux:
 - a) les sous-produits d'animaux aquatiques et les produits dérivés d'animaux aquatiques;
 - b) les invertébrés aquatiques et les produits dérivés d'invertébrés aquatiques;
 - c) les invertébrés terrestres, à tous les stades de leur développement dont le stade larvaire, et les produits qui en sont dérivés;
 - d) les produits générés par les animaux visés aux points a), b) et c), comme les œufs de poisson;
 - e) les matières de catégorie 3 constituées d'animaux et de parties d'animaux appartenant à l'ordre des rongeurs (*Rodentia*) et des lagomorphes (*Lagomorpha*).
2. Les importations d'envois de matières visées au point 1 doivent avoir lieu dans le respect des dispositions nationales relatives à la certification sanitaire.

ANNEXE XV

MODÈLES DE CERTIFICATS SANITAIRES

Les modèles de certificats sanitaires établis dans la présente annexe s'appliquent à l'importation de pays tiers et au transit par l'Union européenne des différents sous-produits animaux et produits dérivés auxquels ils renvoient.

Notes

<p>a) Les certificats vétérinaires doivent être établis par le pays tiers exportateur sur la base des modèles figurant dans la présente annexe, conformément au modèle correspondant aux sous-produits animaux ou aux produits dérivés concernés. Ils doivent contenir, numérotées dans l'ordre indiqué sur le modèle, les attestations exigées pour tout pays tiers et, le cas échéant, les garanties supplémentaires requises pour le pays tiers exportateur ou pour une partie de ce dernier.</p> <p>b) Lorsqu'il est précisé dans le modèle de certificat qu'il convient de choisir, parmi une série de mentions, celle qui convient, les mentions inutiles peuvent être biffées par le certificateur, qui doit en outre y apposer son paraphe et son sceau, ou être entièrement supprimées du certificat.</p> <p>c) L'original de chaque certificat doit se composer d'une seule feuille, recto et verso, ou, si cela ne suffit pas, il doit se présenter sous une forme telle que toutes les feuilles nécessaires font partie d'un tout intégré et indivisible.</p> <p>d) Il doit être établi dans au moins une des langues officielles de l'État membre de l'UE dans lequel est réalisée l'inspection au poste frontalier et de l'État membre de l'UE de destination. Toutefois, ces États membres peuvent admettre que le certificat soit établi dans d'autres langues et accompagné, si nécessaire, d'une traduction officielle.</p> <p>e) Si des feuilles supplémentaires sont jointes au certificat pour des raisons d'identification des différents éléments de l'envoi, ces feuilles sont également considérées comme faisant partie du certificat original, la signature et le sceau du vétérinaire officiel chargé de la certification devant figurer sur chacune d'entre elles.</p>	<p>f) Lorsque le certificat, y compris les feuilles supplémentaires visées au point e), comporte plus d'une page, chaque page doit être numérotée au bas de la page — (<i>numéro de la page</i>) de (<i>nombre total de pages</i>) —, et le numéro de code du certificat attribué par l'autorité compétente doit figurer en haut de la page.</p> <p>g) Le certificat original doit être rempli et signé par un vétérinaire officiel. Les autorités compétentes du pays exportateur garantissent ainsi l'application de principes de certification équivalents à ceux fixés dans la directive 96/93/CE du Conseil.</p> <p>h) La couleur de la signature doit être différente de celle du texte imprimé. Cette règle s'applique également aux sceaux, à l'exclusion des reliefs et des filigranes.</p> <p>i) Le certificat original doit accompagner l'envoi jusqu'au poste d'inspection frontalier de l'UE.</p> <p>j) Si le certificat sanitaire accompagne un envoi en transit, la case I.5 («Destinataire») du certificat sanitaire en question doit contenir le nom et l'adresse du poste d'inspection frontalier par lequel l'envoi doit quitter l'Union européenne.</p>
---	---

CHAPITRE 1

Certificat sanitaire

pour les protéines animales transformées non destinées à la consommation humaine, y compris les mélanges et produits autres que les aliments pour animaux familiers contenant ces protéines, destinées à être expédiées vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.17.							
	I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH)		
					I.20. Quantité			
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/>			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
Pays tiers			Code ISO					
I.28. Identification des marchandises								
Espèce (nom scientifique)		Nature de la marchandise		Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation		Poids net	Numéro du lot	

Protéines animales transformées non destinées à la consommation humaine, y compris les mélanges et produits autres que les aliments pour animaux familiers contenant ces protéines

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe X, chapitre II, section 1, et son annexe XIV, chapitre I, et certifie que:</p> <p>II.1. les protéines animales transformées ou les produits décrits ci-dessus contiennent exclusivement des protéines animales transformées non destinées à la consommation humaine qui:</p> <p>a) ont été préparées et entreposées dans une usine ou un établissement agréé, validé et contrôlé par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et</p> <p>b) ont été préparées exclusivement au moyen des sous-produits animaux suivants:</p> <p>(2) [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation,]</p> <p>(2) et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:</p> <p>i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux,</p> <p>ii) les têtes des volailles,</p> <p>iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants,</p> <p>iv) les soies de porc,</p> <p>v) les plumes,]</p> <p>(2) et/ou [- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union,]</p> <p>(2) et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait,]</p> <p>(2) et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la</p>		

PAYS

Protéines animales transformées non destinées à la consommation humaine, y compris les mélanges et produits autres que les aliments pour animaux familiers contenant ces protéines

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		<p>santé humaine ou animale,]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- le sang, le placenta, la laine, les plumes, les poils, les cornes, les fragments de sabot et le lait cru issus d'animaux vivants qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit,]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux,]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine,]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair,</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres:</p> <p style="margin-left: 40px;">- les sous-produits d'éclosion,</p> <p style="margin-left: 40px;">- les œufs,</p> <p style="margin-left: 40px;">- les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles,</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales,]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les invertébrés aquatiques et terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux,]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les animaux et les parties de ceux-ci, appartenant à l'ordre des rongeurs (<i>Rodentia</i>) et des lagomorphes (<i>Lagomorpha</i>), à l'exception des matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points a) iii), iv) et v), et des matières de catégorie 2 visées à l'article 9, points a) à g), du règlement (CE) n° 1069/2009,]</p> <p>et</p> <p>c) ont été soumises au procédé de transformation suivant:</p> <p>⁽²⁾ [le chauffage à une température à cœur supérieure à 133 °C pendant au moins 20 minutes, sans interruption et à une pression (absolue) d'au moins 3 bars produite par de la vapeur saturée, la taille des particules avant transformation n'excédant pas 50 millimètres;]</p> <p>⁽²⁾ ou [dans le cas de protéines ne provenant pas de mammifères, à l'exclusion des farines de poisson, la méthode de transformation 1-2-3-4-5-7 , décrite à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../...;]</p> <p>⁽²⁾ ou [dans le cas des farines de poisson, la méthode de transformation 1-2-3-4-5-6-7 , décrite à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../...;]</p> <p>⁽²⁾ ou [dans le cas de sang de porcins, la méthode de transformation 1-2-3-4-5-7 , décrite à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../... , un traitement thermique à cœur à une température d'au moins 80 °C ayant été appliqué en cas de recours à la méthode 7;]</p>

PAYS

Protéines animales transformées non destinées à la consommation humaine, y compris les mélanges et produits autres que les aliments pour animaux familiers contenant ces protéines

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>II.2. l'autorité compétente a examiné un échantillon aléatoire juste avant l'expédition et a estimé qu'il satisfaisait aux normes suivantes⁽³⁾:</p> <p><i>Salmonella</i>: absence dans 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 dans 1 g;</p> <p>II.3. le produit final a été:</p> <p>(2) [conditionné dans des sacs neufs ou stérilisés,]</p> <p>(2) ou [transporté en vrac dans des conteneurs ou d'autres moyens de transport entièrement nettoyés et désinfectés avant leur utilisation,]</p> <p>munis d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE»;</p> <p>II.4. le produit final a été entreposé dans un entrepôt fermé;</p> <p>II.5. le produit a fait l'objet de toutes les précautions nécessaires en vue d'éviter une recontamination par des agents pathogènes après le traitement;</p> <p>II.6.</p> <p>(2) [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽⁴⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne.]</p> <p>(2) ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001.]</p>		
<p>Notes</p>		
<p>Partie I:</p>		
<ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 05.05, 05.06, 05.07 ou 23.01. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. 		
<p>Partie II:</p>		
<p>^(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p>		

PAYS

Protéines animales transformées non destinées à la consommation humaine, y compris les mélanges et produits autres que les aliments pour animaux familiers contenant ces protéines

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>(1b) JO L ... du, p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) Où:</p> <p>n = le nombre d'échantillons à tester;</p> <p>m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m;</p> <p>M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M; et</p> <p>c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M, l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m.</p> <p>(4) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 2 A
Certificat sanitaire

pour le lait, les produits à base de lait et les produits dérivés du lait non destinés à la consommation humaine et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat	I.2.a.
			I.3. Autorité centrale compétente	
			I.4. Autorité locale compétente	
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.	
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code
	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal	
			Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément	
	I.13. Lieu de chargement		I.14. Date du départ	
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire		I.16. PIF d'entrée dans l'UE	
		I.17. Numéro(s) CITES		
I.18. Description des marchandises			I.19. Code marchandise (code SH)	
			I.20. Quantité	
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>			I.22. Nombre de conditionnements	
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs			I.24. Type de conditionnement	
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Transformation <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>				
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>	
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net Numéro du lot				

Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe X, chapitre II, section 4, et son annexe XIV, chapitre I, et certifie que le lait⁽²⁾, les produits à base de lait⁽²⁾ et les produits dérivés du lait⁽²⁾ visés à la case I.28 remplissent les conditions suivantes:</p> <p>II.1. ils ont été produits et obtenus à/au/aux/en (<i>insérer le nom du pays exportateur</i>)⁽³⁾, à/au/aux/en (<i>insérer le nom de la région</i>)⁽³⁾, qui figure(nt) dans la liste de l'annexe du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission, a/ont été indemne(s) de fièvre aphteuse et de peste bovine durant la période de 12 mois précédant immédiatement l'exportation et n'a/n'ont pas pratiqué la vaccination contre la peste bovine au cours de ladite période;</p> <p>II.2. ils ont été produits à partir de lait cru provenant d'animaux qui, au moment de la traite, ne présentaient aucun signe clinique d'une maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par le lait et qui ont été détenus, pendant au moins 30 jours avant la production, dans des exploitations non soumises à des restrictions officielles pour cause de fièvre aphteuse ou de peste bovine;</p> <p>II.3. il s'agit de lait ou de produits à base de lait:</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) [ayant subi un des traitements ou une combinaison de traitements décrits au point II.4;]</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) ou [comportant du petit-lait destiné à l'alimentation d'animaux d'espèces sensibles à la fièvre aphteuse collecté à partir de lait soumis à un des traitements décrits au point II.4,</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) [ledit petit-lait ayant été collecté au plus tôt 16 heures après le caillage du lait et présentant un pH inférieur à 6;]</p> <p style="margin-left: 20px;">(2)(4) ou [ledit petit-lait ayant été produit au moins 21 jours avant son expédition et aucun cas de fièvre aphteuse n'ayant été détecté dans le pays exportateur durant cette période;]</p> <p style="margin-left: 20px;">(2)(4) ou [ledit petit-lait ayant été produit le.../.../..., soit, compte tenu de la durée du voyage prévu, à une date antérieure de 21 jours au moins à la date de présentation de l'envoi à un poste d'inspection frontalier de l'Union européenne;]</p> <p>II.4. ils ont été soumis à l'un des traitements suivants:</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) [une pasteurisation ultra-rapide à haute température à 72 °C pendant au moins 15 secondes, ou une pasteurisation équivalente induisant une réaction négative au test de la phosphatase dans le lait de bovin, à laquelle s'ajoute:</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) [une seconde pasteurisation ultra-rapide à haute température à 72 °C pendant au moins 15 secondes, ou une pasteurisation équivalente induisant elle-même une réaction négative au test de la phosphatase dans le lait de bovin;]</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) ou [un procédé de dessiccation ultérieure combiné, dans le cas du lait destiné à l'alimentation animale, à un traitement thermique complémentaire à au moins 72 °C;]</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) ou [un procédé ultérieur par lequel le pH est abaissé et maintenu pendant au moins une heure à un niveau inférieur à 6;]</p> <p style="margin-left: 20px;">(2)(4) ou [la condition que le lait ou les produits à base de lait aient été produits au moins 21 jours avant leur expédition et que, durant cette période, aucun cas de fièvre aphteuse n'ait été détecté dans le pays exportateur;]</p> <p style="margin-left: 20px;">(2)(4) ou [le fait que le lait ou les produits à base de lait ont été produits le.../.../...,</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		<p>soit, compte tenu de la durée du voyage prévu, à une date antérieure de 21 jours au moins à la date de présentation de l'envoi à un poste d'inspection frontalier de l'Union européenne;]</p> <p>⁽²⁾ ou [une stérilisation à une valeur F₀ de trois ou plus;]]</p> <p>⁽²⁾ ou [un traitement à ultra-haute température à 132 °C pendant au moins une seconde, auquel s'ajoute:</p> <p>⁽²⁾ [un procédé de dessiccation ultérieur combiné, dans le cas du lait destiné à l'alimentation animale, à un traitement thermique complémentaire à au moins 72 °C;]</p> <p>⁽²⁾ ou [un procédé ultérieur par lequel le pH est abaissé et maintenu pendant au moins une heure à un niveau inférieur à 6;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾ ou [la condition que le lait ou les produits à base de lait aient été produits au moins 21 jours avant leur expédition et que, durant cette période, aucun cas de fièvre aphteuse n'ait été détecté dans le pays exportateur;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾ ou [le fait que le lait ou les produits à base de lait ont été produits le.../.../..., soit, compte tenu de la durée du voyage prévu, à une date antérieure de 21 jours au moins à la date de présentation de l'envoi à un poste d'inspection frontalier de l'Union européenne;]]</p>
II.5.		toutes les précautions nécessaires ont été prises pour que le lait, les produits à base de lait ou les produits dérivés du lait ne soient pas contaminés après transformation;
II.6.		le lait, les produits à base de lait ou les produits dérivés du lait ont été conditionnés:
		⁽²⁾ [dans des récipients neufs,]
		⁽²⁾ ou [dans des véhicules ou dans des conteneurs pour vrac désinfectés avant le chargement à l'aide d'un produit approuvé par l'autorité compétente,]
		et les récipients ou conteneurs sont marqués de manière à indiquer la nature du lait, des produits à base de lait ou des produits dérivés du lait et munis d'étiquettes précisant que les produits sont une matière de catégorie 3 et ne sont pas destinés à la consommation humaine;
II.7.		
		⁽²⁾ [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001 ⁽⁵⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]
		⁽²⁾ ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]
II.8.		en outre, en ce qui concerne les EST:
		⁽²⁾ [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p> <p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p> <ul style="list-style-type: none"> • tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et • tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p> <p>⁽²⁾ ou [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006⁽⁶⁾, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:</p> <p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p> <p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p>	

Notes

Partie I:

- Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit.
- Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit.
- Case I.15: indiquer le numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), le numéro de vol (avion) ou le nom (navire). En cas de déchargement et de rechargement, l'expéditeur doit en informer le poste d'inspection frontalier d'introduction dans l'Union européenne.
- Case I.19: utiliser le code approprié du système harmonisé (SH) de l'Organisation mondiale des douanes: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 ou 35.04.

PAYS**Lait, produits à base de lait et produits dérivés
du lait non destinés à la consommation humaine**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<ul style="list-style-type: none"> • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. • Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro d'enregistrement de l'établissement de traitement ou de transformation. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) À compléter si l'autorisation d'importation dans l'Union européenne est limitée à certaines régions du pays tiers concerné.</p> <p>(4) Cette condition s'applique uniquement aux pays tiers énumérés dans la colonne A de l'annexe I du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission.</p> <p>(5) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(6) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'importateur: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi concerné jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier de l'Union européenne. 		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 2 B
Certificat sanitaire

pour le colostrum bovin et les produits à base de colostrum bovin non destinés à la consommation humaine et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat	I.2.a. 				
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément			
	I.13. Lieu de chargement		I.14. Date du départ					
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire		I.16. PIF d'entrée dans l'UE					
			I.17. Numéro(s) CITES					
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH)			
				I.20. Quantité				
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>				I.22. Nombre de conditionnements				
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs				I.24. Type de conditionnement				
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Transformation <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO				I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe X, chapitre II, section 4, et son annexe XIV, chapitre I, et certifie que le colostrum⁽²⁾ ou les produits à base de colostrum⁽²⁾ visés à la case I.28 remplissent les conditions suivantes:</p> <p>II.1. ils ont été produits et obtenus à/au/aux/en (insérer le nom du pays exportateur)⁽³⁾, à/au/aux/en (insérer le nom de la région)⁽³⁾, qui figure(nt) dans la liste de l'annexe du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission, a/ont été indemne(s) de fièvre aphteuse et de peste bovine durant la période de 12 mois précédant immédiatement l'exportation et n'a/n'ont pas pratiqué la vaccination contre la peste bovine au cours de ladite période;</p> <p>II.2. ils ont été produits à partir de colostrum provenant d'animaux qui, au moment de la traite, ne présentaient aucun signe clinique d'une maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par le colostrum et qui ont été détenus, pendant au moins 30 jours avant la production, dans des exploitations non soumises à des restrictions officielles pour cause de fièvre aphteuse ou de peste bovine;</p> <p>II.3. il s'agit de colostrum bovin ou de produits à base de colostrum bovin ayant subi une pasteurisation ultra-rapide à haute température à 72 °C pendant au moins 15 secondes, ou une pasteurisation équivalente induisant une réaction négative au test de la phosphatase dans le lait de bovin, à laquelle s'ajoute:</p> <p style="margin-left: 20px;">(2)(4) [la condition que le colostrum ou les produits à base de colostrum aient été produits au moins 21 jours avant leur expédition et que, durant cette période, aucun cas de fièvre aphteuse n'ait été détecté dans le pays exportateur,]</p> <p style="margin-left: 20px;">(2)(4) ou [le fait que le colostrum ou les produits à base de colostrum ont été produits le.../.../..., soit, compte tenu de la durée du voyage prévu, à une date antérieure de 21 jours au moins à la date de présentation de l'envoi à un poste d'inspection frontalier de l'Union européenne,]</p> <p style="margin-left: 20px;">et ils proviennent d'animaux faisant l'objet d'inspections vétérinaires régulières permettant de garantir que, dans les exploitations d'origine, tous les troupeaux bovins:</p> <p style="margin-left: 40px;">(2)(4) [sont reconnus officiellement indemnes de tuberculose et de brucellose⁽⁵⁾,]</p> <p style="margin-left: 40px;">(2)(4) ou [sont dispensés des restrictions prévues par la législation nationale du pays tiers d'origine pour éradiquer la tuberculose et la brucellose,]</p> <p style="margin-left: 20px;">et (2)(4) [sont reconnus officiellement indemnes de leucose bovine enzootique⁽⁵⁾];]</p> <p style="margin-left: 40px;">(2)(4) ou [sont compris dans un système officiel de lutte contre la leucose bovine enzootique, aucun cas de la maladie n'ayant été décelé dans ces troupeaux au cours des 2 dernières années, que ce soit à la suite d'un examen clinique ou d'un test pratiqué en laboratoire;]</p> <p>II.4. toutes les précautions nécessaires ont été prises pour que le colostrum ou les produits à base de colostrum ne soient pas contaminés après transformation;</p> <p>II.5. le colostrum ou les produits à base de colostrum ont été conditionnés:</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) [dans des récipients neufs,]</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) ou [dans des véhicules ou dans des conteneurs pour vrac désinfectés avant le chargement à l'aide d'un produit approuvé par l'autorité compétente,]</p> <p style="margin-left: 20px;">et les récipients ou conteneurs sont marqués de manière à indiquer la nature du colostrum ou des produits à base de colostrum et munis d'étiquettes précisant que les produits sont une matière de catégorie 3 et ne sont pas destinés à la consommation humaine;</p> <p>II.6.</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
(2)	[Le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001 ⁽⁶⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]	
(2) ou	[Le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]	
II.7.	en outre, en ce qui concerne les EST:	
(2)	[dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:	
i)	elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,	
ii)	aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:	
•	tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et	
•	tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ,	
iii)	à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]	
(2) ou	[dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006 ⁽⁷⁾ , les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:	
i)	elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,	
ii)	aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:	
-	tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et	
-	tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p style="text-align: center;">présentant pas d'allèle VRQ,</p> <p style="text-align: center;">iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p> <p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. • Case I.15: indiquer le numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), le numéro de vol (avion) ou le nom (navire). En cas de déchargement et de rechargement, l'expéditeur doit en informer le poste d'inspection frontalier d'introduction dans l'Union européenne. • Case I.19: utiliser le code approprié du système harmonisé (SH) de l'Organisation mondiale des douanes: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 ou 35.04. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. • Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro d'enregistrement de l'établissement de traitement ou de transformation. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) À compléter si l'autorisation d'importation dans l'Union européenne est limitée à certaines régions du pays tiers concerné.</p> <p>(4) Cette condition s'applique uniquement aux pays tiers énumérés dans la colonne A de l'annexe I du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission.</p> <p>(5) Troupeau reconnu officiellement indemne de tuberculose et de brucellose conformément à l'annexe A de la directive 64/432/CEE du Conseil; troupeau reconnu officiellement indemne de leucose bovine enzootique conformément à l'annexe D, chapitre I, de la directive 64/432/CEE.</p> <p>(6) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(7) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'importateur: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi concerné jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier de l'Union européenne. 		

PAYS

Colostrum bovin et produits à base de colostrum bovin non destinés à la consommation humaine

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 3 A

Certificat sanitaire

pour les aliments en conserve pour animaux familiers destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément			
	I.13. Lieu de chargement		I.14. Date du départ					
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire		I.16. PIF d'entrée dans l'UE				I.17.	
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH) 23.09.10		I.20. Quantité	
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>				I.22. Nombre de conditionnements		I.24. Type de conditionnement	
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs				I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>				
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers		Code ISO		I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment ses articles 8 et 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIII, chapitre II, et son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les aliments pour animaux familiers décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
<p>II.1. ils ont été préparés et entreposés dans une usine ou un établissement agréé et contrôlé par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009;</p> <p>II.2. ils ont été préparés exclusivement au moyen des sous-produits animaux suivants:</p>	<p>⁽²⁾ [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, ii) les têtes des volailles, iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants, iv) les soies de porc, v) les plumes;] <p>⁽²⁾ et/ou [- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- le sang, le placenta, la laine, les plumes, les poils, les cornes, les fragments de sabot et le lait cru issus d'animaux vivants qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]</p>	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <p>i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair,</p> <p>ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres:</p> <ul style="list-style-type: none"> - les sous-produits d'écloserie, - les œufs, - les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles, <p>iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits d'invertébrés aquatiques et terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les matières provenant d'animaux qui ont été traités au moyen de certaines substances interdites en vertu de la directive 96/22/CE et dont l'importation est permise en application de l'article 35, point a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009;]</p>		
<p>II.3.</p>	<p>ils ont été soumis à un traitement thermique ayant permis d'atteindre une valeur Fc supérieure ou égale à 3 dans des récipients hermétiquement clos;</p>	
<p>II.4.</p>	<p>ils ont été analysés, sur la base d'échantillons provenant d'au moins 5 récipients prélevés au hasard dans chaque lot transformé, par des méthodes de diagnostic en laboratoire destinées à vérifier que l'ensemble de l'envoi a subi un traitement thermique approprié comme prévu au point II.3;</p>	
<p>II.5.</p>	<p>ils ont fait l'objet de toutes les précautions nécessaires pour éviter une contamination par des agents pathogènes après le traitement;</p>	
<p>II.6.</p>	<p>⁽²⁾ [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽³⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]</p> <p>⁽²⁾ ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]</p>	
<p>II.7.</p>	<p>en outre, en ce qui concerne les EST:</p> <p>⁽²⁾ [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:</p> <p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p> <p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la</p>	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>confirmation d'un cas de tremblante classique:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p> <p>(²) ou [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006⁽⁴⁾, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers, ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique: <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.] 		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. <p>Partie II:</p>		

PAYS**Aliments en conserve pour animaux familiers**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(4) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment ses articles 8 et 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIII, chapitre II, et son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les aliments pour animaux familiers décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p> <p>II.1. ils ont été préparés et entreposés dans une usine agréée et contrôlée par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009;</p> <p>II.2. ils ont été préparés exclusivement au moyen des sous-produits animaux suivants:</p> <p>⁽²⁾ [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:</p> <p>i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux,</p> <p>ii) les têtes des volailles,</p> <p>iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants,</p> <p>iv) les soies de porc,</p> <p>v) les plumes;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- le sang, le placenta, la laine, les plumes, les poils, les cornes, les fragments de sabot et le lait cru issus d'animaux vivants qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>(²) et/ou [- êtres humains ou aux animaux;]</p> <p>(²) et/ou [- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>(²) et/ou [- les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <p>i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair,</p> <p>ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres:</p> <ul style="list-style-type: none"> - les sous-produits d'écloserie, - les œufs, - les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles, <p>iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;]</p> <p>(²) et/ou [- les sous-produits d'invertébrés aquatiques et terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux;]</p> <p>(²) et/ou [- les matières provenant d'animaux qui ont été traités au moyen de certaines substances interdites en vertu de la directive 96/22/CE et dont l'importation est permise en application de l'article 35, point a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009;]</p>		
<p>II.3.</p> <p>(²) [ils ont été soumis à un traitement thermique à cœur à une température d'au moins 90 °C;]</p> <p>(²) ou [ils ont été produits exclusivement, en ce qui concerne les ingrédients d'origine animale, au moyen de produits:</p> <p>a) qui, dans le cas de sous-produits animaux ou de produits dérivés provenant de viande ou de produits à base de viande, ont été soumis à un traitement thermique à cœur à une température d'au moins 90 °C,</p> <p>b) qui, dans le cas de lait et de produits à base de lait,</p> <p>i) ont subi un traitement de pasteurisation suffisant pour produire une réaction négative au test de la phosphatase lorsqu'ils proviennent de pays tiers ou de parties de pays tiers figurant dans la colonne B de l'annexe I du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission⁽³⁾,</p> <p>ii) ont préalablement subi un traitement de pasteurisation suffisant pour produire une réaction négative au test de la phosphatase lorsque leur pH a été abaissé à moins de 6 et qu'ils proviennent de pays tiers ou de parties de pays tiers figurant dans la colonne C de l'annexe I de la décision 2004/438/CE,</p> <p>iii) ont subi un traitement de stérilisation ou un double traitement thermique dont chaque traitement est suffisant pour produire une réaction négative au test de la phosphatase lorsqu'ils proviennent de pays tiers ou de parties de pays tiers figurant dans la colonne C de l'annexe I du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission,</p> <p>iv) ont subi, s'ils proviennent de pays tiers ou de parties de pays tiers figurant dans la colonne C de l'annexe I du règlement (UE) n° 605/2010 de la Commission dans lesquels un foyer de fièvre aphteuse est apparu au cours des 12 mois écoulés ou dans lesquels des vaccinations contre la fièvre aphteuse ont été pratiquées au cours des 12 mois écoulés:</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		<ul style="list-style-type: none"> - un traitement de stérilisation ayant permis d'atteindre une valeur Fc supérieure ou égale à 3, ou - un premier traitement thermique ayant un effet thermique au moins équivalent à celui obtenu par pasteurisation à une température minimale de 72 °C pendant au moins 15 secondes et suffisant pour provoquer une réaction négative au test de la phosphatase, suivi - d'un second traitement thermique ayant un effet thermique au moins équivalent à celui du premier traitement thermique, et qui serait suffisant pour produire une réaction négative au test de la phosphatase, suivi, dans le cas du lait en poudre ou des produits en poudre à base de lait, d'un processus de dessiccation, ou - d'un traitement d'acidification par lequel le pH est abaissé à un niveau inférieur à 6 pendant une heure au moins, <p>c) qui, dans le cas de gélatine, ont été produits selon un procédé garantissant que les matières de catégorie 3 non transformées sont soumises à un traitement acide ou alcalin suivi d'un ou de plusieurs rinçages, d'une adaptation du pH et d'une extraction par une ou, si nécessaire, plusieurs opérations de chauffage, suivies d'une purification par filtrage et stérilisation,</p> <p>d) qui, dans le cas de protéines hydrolysées, ont été produits au moyen d'un procédé comprenant des mesures appropriées destinées à réduire au minimum les risques de contamination des matières premières de catégorie 3 et qui, dans le cas de protéines hydrolysées issues, en partie ou en totalité, de cuirs et de peaux de ruminants, ont été produits dans une usine de transformation exclusivement réservée à la production de protéines hydrolysées, uniquement au moyen de matières ayant une masse moléculaire inférieure à 10 kilodaltons et d'un procédé comprenant la préparation des matières premières de catégorie 3 par un saumurage, un chaulage et un lavage intensif, suivie</p> <ul style="list-style-type: none"> i) d'une exposition des matières concernées à un pH supérieur à 11 pendant plus de 3 heures à une température supérieure à 80 °C, puis d'un traitement thermique à une température supérieure à 140 °C pendant 30 minutes et à une pression supérieure à 3,6 bars, ou ii) d'une exposition des matières concernées à un pH de 1 à 2, puis à un pH de plus de 11, et ensuite d'un traitement thermique à 140 °C pendant 30 minutes et à une pression de 3 bars, <p>e) qui, dans le cas d'ovoproduits, ont été traités selon l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou 7, décrites à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../..., ou traités conformément à l'annexe III, section X, chapitre II, du règlement (CE) n° 853/2004⁽⁴⁾,</p> <p>f) qui, dans le cas de collagène, ont été traités selon un procédé garantissant que les matières de catégorie 3 non transformées sont soumises à un traitement comportant un lavage, une adaptation du pH au moyen d'un acide ou d'un alcali suivie d'un ou de plusieurs rinçages, d'une filtration et d'une extrusion, l'utilisation d'agents de conservation autres que ceux autorisés par la législation de l'Union étant interdite,</p> <p>g) qui, dans le cas de produits sanguins, ont été produits au moyen de l'une des</p>

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		<p>méthodes de transformation 1 à 5 ou 7, décrites à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../...,</p> <p>h) qui, dans le cas de protéines transformées issues de mammifères, ont été traités selon l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou 7 et, dans le cas de sang de porc, ont été traités selon l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou 7, à condition, dans le cas de la méthode 7, qu'un traitement thermique à cœur à une température d'au moins 80 °C ait été pratiqué,</p> <p>i) qui, dans le cas de protéines animales transformées ne provenant pas de mammifères, à l'exclusion des farines de poisson, ont été traités selon l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou 7, décrites à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../...,</p> <p>k) qui, dans le cas de farine de poisson, ont été traités conformément à l'une des méthodes de transformation ou à une méthode et à des paramètres garantissant la conformité des produits avec les normes microbiologiques applicables aux produits dérivés prévues à l'annexe X, chapitre I, du règlement (UE) n° .../...,</p> <p>l) qui, dans le cas de graisses fondues, y compris les huiles de poisson, ont été traités selon l'une des méthodes de transformation 1 à 5 ou 7, (et la méthode 6 dans le cas d'huiles de poisson), décrites à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../..., ou produits conformément à l'annexe III, section XII, chapitre II, du règlement (CE) n° 853/2004⁽⁴⁾; les graisses fondues issues de ruminants doivent être purifiées de manière à ce que le niveau maximal des quantités totales d'impuretés non solubles restantes n'excède pas 0,15 % en masse,</p> <p>m) qui, dans le cas de phosphate dicalcique, ont été produits selon un procédé qui garantit:</p> <p>i) que toutes les matières osseuses de catégorie 3 sont finement broyées, dégraissées à l'eau chaude et traitées à l'acide chlorhydrique dilué (à une concentration minimale de 4 % et à un pH inférieur à 1,5) pendant une période d'au moins 2 jours,</p> <p>ii) qu'après les opérations visées au point i) la liqueur d'acide phosphorique obtenue est traitée à la chaux pour obtenir un précipité de phosphate dicalcique dont le pH est compris entre 4 et 7, et</p> <p>iii) que ce précipité de phosphate dicalcique est finalement séché à l'air à une température d'entrée comprise entre 65 °C et 325 °C et à une température de sortie comprise entre 30 °C et 65 °C,</p> <p>n) qui, dans le cas de phosphate tricalcique, ont été produits selon un procédé qui garantit:</p> <p>i) que toutes les matières osseuses de catégorie 3 sont finement broyées et dégraissées à contre-courant dans de l'eau chaude (éclats d'os de moins de 14 mm),</p> <p>ii) une cuisson en continu à la vapeur à 145 °C pendant 30 minutes à 4 bars,</p> <p>iii) la séparation de la solution protéique de l'hydroxyapatite (phosphate tricalcique) par centrifugation, et</p> <p>iv) la granulation du phosphate tricalcique après séchage en lit fluidisé avec de l'air à 200 °C,</p> <p>o) qui, dans le cas de viscères aromatiques, ont été produits selon une méthode de traitement et des paramètres garantissant la conformité des produits avec les normes microbiologiques visées au point II.4;]</p>

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>(2) ou [ils ont été soumis à un traitement de type dessiccation ou fermentation autorisé par l'autorité compétente;]</p> <p>(2) ou [dans le cas d'invertébrés aquatiques et terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux, ils ont été soumis à un traitement autorisé par l'autorité compétente, garantissant que les aliments pour animaux familiers ne présentent aucun risque inacceptable pour la santé publique et animale;]</p> <p>II.4. ils ont été analysés, sur la base d'au moins 5 échantillons pour chaque lot transformé, prélevés au hasard pendant ou après l'entreposage dans l'usine de transformation, et répondent aux normes suivantes⁽⁵⁾:</p> <p><i>Salmonella</i>: absence dans 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 dans 1 g;</p> <p>II.5. ils ont fait l'objet de toutes les précautions nécessaires pour éviter une contamination par des agents pathogènes après le traitement;</p> <p>II.6. ils ont été conditionnés dans des emballages neufs qui, si les aliments pour animaux familiers ne sont pas expédiés dans des emballages prévus pour la vente sur lesquels il est clairement mentionné que le contenu est destiné à l'alimentation des animaux familiers uniquement, sont munis d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE»;</p> <p>II.7.</p> <p>(2) [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽⁶⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]</p> <p>(2) ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]</p> <p>II.8. en outre, en ce qui concerne les EST:</p> <p>(2) [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:</p> <p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p> <p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		<p>ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p> <p>(²) ou [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006⁽⁷⁾, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:</p> <p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p> <p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p> <p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. <p>Partie II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L ... du ..., p.</p> <p>(²) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(³) JO L 175 du 10.7.2010, p. 1.</p> <p>(⁴) JO L 139 du 30.4.2004, p. 55. Rectificatif publié au JO L 226 du 25.6.2004, p. 22.</p> <p>(⁵) Où:</p>

PAYS

**Aliments transformés pour animaux familiers
autres que les aliments en conserve**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>n = le nombre d'échantillons à tester;</p> <p>m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m;</p> <p>M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M, et</p> <p>c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M, l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m.</p> <p>⁽⁶⁾ JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>⁽⁷⁾ JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 3 C

Certificat sanitaire

pour les articles à mastiquer destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément			
	I.13. Lieu de chargement		I.14. Date du départ					
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire		I.16. PIF d'entrée dans l'UE				I.17.	
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH) 42.05.00		I.20. Quantité	
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>				I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs				I.24. Type de conditionnement				
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/> Code ISO					
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIII, chapitre II, et son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les articles à mastiquer décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
<p>II.1. ils ont été préparés exclusivement à partir des sous-produits animaux suivants:</p> <p>(2) [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]</p> <p>(2) et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, ii) les têtes des volailles, iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants, iv) les soies de porc, v) les plumes;] <p>(2) et/ou [- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]</p> <p>(2) et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p> <p>(2) et/ou [- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>(2) et/ou [- les matières provenant d'animaux qui ont été traités au moyen de certaines substances interdites en vertu de la directive 96/22/CE et dont l'importation est permise en application de l'article 35, point a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009;]</p> <p>II.2. ils ont été soumis:</p> <p>(2) [à un traitement suffisant pour détruire les organismes pathogènes (y compris les salmonelles) s'il s'agit d'articles à mastiquer fabriqués à partir de cuirs et de peaux d'ongulés ou de poisson; et les articles à mastiquer sont secs;]</p> <p>(2) et/ou [à un traitement thermique à cœur à une température d'au moins 90 °C s'il s'agit d'articles à mastiquer fabriqués à partir de sous-produits animaux autres que des cuirs et des peaux d'ongulés ou du poisson;]</p> <p>II.3. ils ont été analysés, sur la base d'au moins 5 échantillons pour chaque lot transformé, prélevés au hasard pendant ou après l'entreposage dans l'usine de transformation, et répondent aux normes suivantes⁽³⁾:</p> <p><i>Salmonella</i>: absence dans 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> 		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 dans 1 g;</p>		
<p>II.4. ils ont fait l'objet de toutes les précautions nécessaires pour éviter une contamination par des agents pathogènes après le traitement;</p>		
<p>II.5. ils ont été conditionnés dans des emballages neufs;</p>		
<p>II.6.</p>		
<p>(2) [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽⁴⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]</p>		
<p>(2) ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]</p>		
<p>II.7. en outre, en ce qui concerne les EST:</p>		
<p>(2) [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:</p>		
<p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p>		
<p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p>		
<p>- tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et</p>		
<p>- tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ,</p>		
<p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p>		
<p>(2) ou [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006⁽⁵⁾, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:</p>		
<p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p>		
<p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p>		
<p>- tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p style="text-align: center;">mis à mort et détruits, et</p> <ul style="list-style-type: none"> - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p>		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: les codes marchandise 2309 et 4101 peuvent également être choisis. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) Où:</p> <p>n = le nombre d'échantillons à tester;</p> <p>m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m;</p> <p>M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M, et</p> <p>c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M, l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m.</p> <p>(4) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(5) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier. 		

PAYS**Articles à mastiquer**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 3 D

Certificat sanitaire

pour les aliments crus pour animaux familiers destinés à la vente directe ou pour les sous-produits animaux devant servir à l'alimentation des animaux à fourrure, destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.18. Description des marchandises			I.19. Code marchandise (code SH)		I.17.		
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.20. Quantité		
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.22. Nombre de conditionnements			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>					I.24. Type de conditionnement			
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net Numéro du lot								



Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIII, chapitre II, et son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les aliments crus pour animaux familiers ou les sous-produits animaux décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
<p>II.1. ils sont constitués de sous-produits animaux qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;</p>		
<p>II.2. ils consistent en sous-produits animaux:</p>		
<p>a) provenant de viandes qui respectent les exigences pertinentes en matière de santé publique et animale arrêtées dans les textes suivants:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission⁽³⁾, dans la mesure où les animaux dont proviennent les viandes sont issus d'un territoire ou d'une partie d'un territoire (code ISO) énuméré dans ledit règlement, qui est indemne de fièvre aphteuse, de peste bovine, de peste porcine classique, de peste porcine africaine et de maladie vésiculeuse du porc depuis 12 mois et où la vaccination des espèces sensibles contre lesdites maladies n'a pas été pratiquée pendant cette période, - et/ou le règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission⁽⁴⁾, dans la mesure où les animaux dont proviennent les viandes sont issus d'un territoire ou d'une partie d'un territoire (code ISO) énuméré dans ledit règlement, qui est indemne de maladie de Newcastle et d'influenza aviaire depuis 12 mois, - et/ou le règlement (CE) n° 119/2009 de la Commission⁽⁵⁾, dans la mesure où les animaux dont proviennent les viandes sont issus d'un territoire ou d'une partie d'un territoire (code ISO) énuméré dans ledit règlement, qui est indemne de fièvre aphteuse, de peste bovine, de peste porcine classique, de peste porcine africaine, de maladie vésiculeuse du porc, de maladie de Newcastle et d'influenza aviaire depuis 12 mois et où la vaccination des espèces sensibles contre lesdites maladies n'a pas été pratiquée pendant cette période, <p>b) provenant d'animaux qui ont subi avec succès une inspection sanitaire ante mortem à l'abattoir dans les 24 heures précédant leur abattage et n'ont montré aucun signe des maladies visées dans les règlements susmentionnés, auxquelles ces animaux sont sensibles, et</p> <p>c) provenant d'animaux qui ont été traités à l'abattoir avant et au moment de l'abattage ou de la mise à mort conformément aux dispositions y afférentes de la directive 93/119/CE du Conseil sur la protection des animaux au moment de leur abattage ou de leur mise à mort⁽⁶⁾;</p>		
<p>II.3. ils sont constitués uniquement des sous-produits animaux suivants:</p>		
<p>a) des parties d'animaux abattus qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais ne sont pas destinées à la consommation humaine pour des raisons commerciales, et</p> <p>b) des parties d'animaux abattus qui ont été déclarées impropres à la consommation humaine, mais sont exemptes de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux et sont issues de carcasses propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union;</p>		
<p>II.4. ils ont été obtenus et préparés en l'absence de tout contact avec d'autres matières ne satisfaisant pas aux conditions fixées dans les règlements susmentionnés et ont été manipulés de manière à éviter une contamination par des agents pathogènes;</p>		
<p>II.5. ils ont été emballés dans un conditionnement final muni d'étiquettes portant la mention</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>«ALIMENTS CRUS POUR ANIMAUX FAMILIERS — IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE» ou «SOUS-PRODUITS ANIMAUX DESTINÉS À L'ALIMENTATION DES ANIMAUX À FOURRURE — IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE», et emballés ensuite dans des boîtes/récipients hermétiques portant un scellé officiel ou dans un emballage neuf hermétique et dans des boîtes/récipients portant un scellé officiel et munis d'étiquettes portant la mention «ALIMENTS CRUS POUR ANIMAUX FAMILIERS — IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE» ou «SOUS-PRODUITS ANIMAUX DESTINÉS À L'ALIMENTATION DES ANIMAUX À FOURRURE — IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE», ainsi que le nom et l'adresse de l'établissement de destination;</p>		
<p>II.6. s'agissant d'aliments crus pour animaux familiers:</p> <p>a) ils ont été préparés et entreposés dans une usine agréée et contrôlée par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009, et</p> <p>b) ils ont été analysés, sur la base d'au moins 5 échantillons de chaque lot, prélevés au hasard pendant l'entreposage (avant expédition), et répondent aux normes suivantes⁽⁷⁾:</p> <p><i>Salmonella</i>: absence dans 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 5000 dans 1 g;</p>		
<p>II.7.</p> <p>(2) [Le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽⁸⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]</p> <p>(2) ou [Le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]</p>		
<p>II.8. en outre, en ce qui concerne les EST:</p> <p>(2) [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:</p> <p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p> <p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant 		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p style="text-align: center;">pas d'allèle VRQ,</p> <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p> <p>⁽²⁾ ou [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006⁽⁹⁾, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:</p> <p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p> <p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p>		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 05.11.91, 05.11.99 ou 23.09.90. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. • Case I.28: nature de la marchandise: mentionner s'il s'agit d'aliments crus pour animaux familiers ou de sous-produits animaux. 		

PAYS

Aliments crus pour animaux familiers destinés à la vente directe ou sous-produits animaux devant servir à l'alimentation des animaux à fourrure

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 73 du 20.3.2010, p. 1.</p> <p>(4) JO L 226 du 23.8.2008, p. 1.</p> <p>(5) JO L 39 du 10.2.2009, p. 12.</p> <p>(6) JO L 340 du 31.12.1993, p. 21.</p> <p>(7) Où:</p> <p>n = le nombre d'échantillons à tester;</p> <p>m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m;</p> <p>M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M, et</p> <p>c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M, l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m.</p> <p>(8) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(9) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 3 E
Certificat sanitaire

pour les viscères aromatiques devant servir à la fabrication d'aliments pour animaux familiers et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse		Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal			Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement		I.14. Date du départ					
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire		I.16. PIF d'entrée dans l'UE				I.17.	
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH)		I.20. Quantité	
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>				I.22. Nombre de conditionnements		I.24. Type de conditionnement	
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs								
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO				I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment ses articles 8 et 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIII, chapitre III, et son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les viscères aromatiques décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
II.1.	ils sont constitués de sous-produits animaux qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;	
II.2.	ils ont été préparés au moyen des sous-produits animaux suivants, qui sont exclusivement:	
	⁽²⁾ [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]	
	⁽²⁾ et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union: <ul style="list-style-type: none"> i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, ii) les têtes des volailles, iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants, iv) les soies de porc, v) les plumes;] 	
	⁽²⁾ et/ou [- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]	
	⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]	
	⁽²⁾ et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]	
	⁽²⁾ et/ou [- les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>⁽²⁾ et/ou [- le sang, le placenta, la laine, les plumes, les poils, les cornes, les fragments de sabot et le lait cru issus d'animaux vivants qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <p>i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair,</p> <p>ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres:</p> <ul style="list-style-type: none"> - les sous-produits d'écloserie, - les œufs, - les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles, <p>iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits d'invertébrés aquatiques et terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les matières provenant d'animaux qui ont été traités au moyen de certaines substances interdites en vertu de la directive 96/22/CE et dont l'importation est permise en application de l'article 35, point a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009;]</p>		
II.3.	ils ont été soumis à une transformation conformément à l'annexe XIII, chapitre III, du règlement (UE) n° .../... de manière à éliminer les agents pathogènes;	
II.4.	ils ont été examinés par l'autorité compétente sur la base d'un échantillon aléatoire juste avant l'expédition et jugés conformes aux normes suivantes ⁽³⁾ :	
	<i>Salmonella</i> : absence dans 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,	
	<i>Enterobacteriaceae</i> : n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 dans 1 g;	
II.5.	le produit final a été:	
	⁽²⁾ [conditionné dans des sacs neufs ou stérilisés,]	
	⁽²⁾ ou [transporté en vrac dans des conteneurs ou d'autres moyens de transport entièrement nettoyés et désinfectés au moyen d'un produit désinfectant approuvé par l'autorité compétente avant utilisation,]	
	munis d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE»;	
II.6.	le produit final a été entreposé dans un entrepôt fermé;	
II.7.	le produit a fait l'objet de toutes les précautions nécessaires en vue d'éviter une contamination par des agents pathogènes après le traitement;	
II.8.	⁽²⁾ [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001 ⁽⁴⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>(²) ou</p> <p>II.9. en outre, en ce qui concerne les EST:</p> <p>(²)</p> <p>(²) ou</p>	<p>animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]</p> <p>[le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]</p> <p>[dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:</p> <p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p> <p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p> <p>[dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006⁽⁵⁾, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:</p> <p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p> <p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls</p>	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 05.04 ou 05.11.91. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. • Case I.28: définir les viscères. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b)</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) Où:</p> <p>n = le nombre d'échantillons à tester;</p> <p>m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m;</p> <p>M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M, et</p> <p>c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M, l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m.</p> <p>(4) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(5) JO L 94 du 11.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier. 		

PAYS

Viscères aromatiques devant servir à la fabrication d'aliments pour animaux familiers

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 3 F

Certificat sanitaire

pour les sous-produits animaux⁽³⁾ devant servir à la fabrication d'aliments pour animaux familiers et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément			
	I.13. Lieu de chargement		I.14. Date du départ					
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire		I.16. PIF d'entrée dans l'UE				I.17.	
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH) 42.06		I.20. Quantité	
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>				I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs				I.24. Type de conditionnement				
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Transformation <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/> Code ISO					
I.28. Identification des marchandises Numéro d'agrément des établissements Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a) ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les sous-produits animaux décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p> <p>II.1.1. ils sont constitués de sous-produits animaux qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;</p> <p>II.1.2. ils ont été obtenus sur le territoire de/de la/du/des/de l'^(1c) sur des animaux:</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) [a] qui sont restés sur ce territoire depuis leur naissance ou au moins pendant les 3 mois ayant précédé leur abattage;]</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) ou [b] qui ont été mis à mort dans la nature sur ce territoire^(1d);</p> <p>II.1.3. ils ont été obtenus à partir d'animaux:</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) [a] provenant d'exploitations:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) dans lesquelles, en ce qui concerne les maladies auxquelles les animaux sont sensibles, aucun cas ni foyer de peste bovine, de maladie vésiculeuse du porc, de maladie de Newcastle ou d'influenza aviaire hautement pathogène n'a été constaté au cours des 30 jours précédents, ni aucun cas ni foyer de peste porcine classique ou africaine au cours des 40 jours précédents; pas plus que ce ne fut le cas dans les exploitations situées dans un rayon de 10 km au cours des 30 jours précédents, et</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) dans lesquelles aucun cas ni foyer de fièvre aphteuse n'a été constaté au cours des 60 jours précédents, pas plus que ce ne fut le cas dans les exploitations situées dans un rayon de 25 km dans les 30 jours précédents, et</p> <p style="margin-left: 20px;">b) qui:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) n'ont pas été mis à mort en vue d'éradiquer une épizootie,</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) sont restés dans leur exploitation d'origine pendant au moins 40 jours avant leur départ et ont été transportés directement vers l'abattoir sans entrer en contact avec d'autres animaux ne respectant pas les mêmes conditions sanitaires,</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) ont subi avec succès une inspection sanitaire ante mortem à l'abattoir dans les 24 heures précédant leur abattage et n'ont montré aucun signe des maladies susmentionnées auxquelles les animaux sont sensibles, et</p> <p style="margin-left: 40px;">iv) ont été traités à l'abattoir avant et au moment de l'abattage ou de la mise à mort conformément aux dispositions y afférentes de la directive 93/119/CE du Conseil sur la protection des animaux au moment de leur abattage ou de leur mise à mort⁽⁴⁾;</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) ou [a] capturés et mis à mort dans la nature dans une zone:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) à l'intérieur de laquelle, en ce qui concerne les maladies auxquelles les animaux sont sensibles, aucun cas ni foyer de fièvre aphteuse, de peste bovine, de maladie de Newcastle ou d'influenza aviaire hautement pathogène n'a été constaté au cours des 30 jours précédents, ni aucun cas ni foyer de peste porcine classique ou africaine au cours des 40 jours précédents, et ce dans un rayon de 25 km, et</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>ii) qui est située à une distance de plus de 20 km des frontières délimitant le territoire d'un autre pays ou d'une partie de celui-ci qui, à ce jour, n'est pas autorisé à exporter ce type de matières vers l'Union européenne, et</p> <p>b) qui, après la mise à mort, ont été transportés dans les 12 heures en vue de leur réfrigération, soit vers un centre de collecte et, immédiatement après, vers un établissement de gibier, soit directement vers un établissement de gibier;]</p>	<p>II.1.4. ils ont été obtenus dans un établissement autour duquel, dans un rayon de 10 km, aucun cas ni foyer des maladies visées au point II.1.3 auxquelles les animaux sont sensibles n'a été constaté au cours des 30 jours précédents; si un tel cas a été constaté, la préparation des matières premières destinées à l'exportation vers l'Union européenne n'a été autorisée qu'après l'élimination de toutes les viandes et le nettoyage et la désinfection complets de l'établissement, sous le contrôle d'un vétérinaire officiel;</p> <p>II.1.5. ils ont été obtenus et préparés en l'absence de tout contact avec d'autres matières ne satisfaisant pas aux conditions fixées plus haut et ont été manipulés de manière à éviter une contamination par des agents pathogènes;</p> <p>II.1.6. ils ont été conditionnés dans un emballage neuf hermétique et dans des conteneurs portant un scellé officiel avec une étiquette portant la mention «MATIÈRES PREMIÈRES DESTINÉES UNIQUEMENT À LA FABRICATION D'ALIMENTS POUR ANIMAUX FAMILIERS», ainsi que le nom et l'adresse de l'établissement de destination dans l'Union européenne;</p> <p>II.1.7. ils sont constitués uniquement des sous-produits animaux suivants:</p> <p>(2) [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]</p> <p>(2) et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:</p> <p>i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux,</p> <p>ii) les têtes des volailles,</p> <p>iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants,</p> <p>iv) les soies de porc,</p> <p>v) les plumes;]</p> <p>(2) et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p>

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
(2) et/ou	[- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]	
(2) et/ou	[- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]	
(2) et/ou	[- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]	
(2) et/ou	[- les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux: i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair, ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres: - les sous-produits d'écloserie, - les œufs, - les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles, iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;]	
(2) et/ou	[- les sous-produits d'invertébrés aquatiques et terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux;]	
(2) et/ou	[- les matières provenant d'animaux qui ont été traités au moyen de certaines substances interdites en vertu de la directive 96/22/CE et dont l'importation est permise en application de l'article 35, point a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009;]	
II.1.8.	ils ont été surgelés dans l'usine d'origine ou ont été conservés conformément à la législation de l'UE de manière à éviter leur altération entre l'expédition et la livraison à l'usine de destination;	
II.1.9.	s'il s'agit de matières premières destinées à la production d'aliments pour animaux familiers provenant d'animaux traités au moyen de certaines substances interdites en vertu de la directive 96/22/CE, dont l'importation est permise en application de l'article 35, point a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009: a) elles ont été marquées dans le pays tiers, avant leur entrée sur le territoire de l'Union, par une croix en charbon de bois liquéfié ou en charbon actif, sur chaque face extérieure de chaque bloc congelé ou, si les matières premières sont transportées par palettes qui ne sont pas divisées en envois séparés durant le transport jusqu'à l'usine de production d'aliments pour animaux familiers de destination, sur chaque face extérieure de chaque palette, de sorte que le marquage couvre au moins 70 % de la longueur de la diagonale du bloc congelé sur une largeur d'au moins 10 cm, b) s'agissant de matières non congelées, les matières premières ont été marquées dans le pays tiers avant leur entrée sur le territoire de l'Union par vaporisation de charbon de bois liquéfié ou application d'une poudre de charbon de bois de manière à ce que ce dernier soit bien visible sur les matières, et c) lorsque les sous-produits animaux se composent de matières premières traitées	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
comme indiqué ci-dessus et d'autres matières premières non traitées, toutes les matières premières ont été marquées comme spécifié aux points a) et b) ci-dessus;		
(2)(5)II.2.	Exigences spécifiques	
(2)(6)II.2.1.	les sous-produits de cet envoi proviennent d'animaux détenus sur le territoire mentionné au point II.1.2, où des programmes de vaccination contre la fièvre aphteuse sont entrepris à intervalles réguliers et où cette maladie fait l'objet d'une surveillance officielle chez les bovins domestiques;	
(2)(7)II.2.2.	les sous-produits de cet envoi se composent uniquement de sous-produits animaux provenant d'abats préparés de ruminants domestiques qui ont subi une maturation à une température ambiante de plus de + 2 °C pendant 3 heures au minimum ou, dans le cas de muscles masséters de bovins et de viandes désossées d'animaux domestiques, pendant 24 heures au minimum;]	
II.3.	(2)	
	[le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001 ⁽⁸⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]	
	(2) ou	
	[le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]	
II.4.	en outre, en ce qui concerne les EST:	
	(2)	
	[dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:	
	i)	elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,
	ii)	aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:
		- tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et
		- tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ,
	iii)	à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
(2) ou	[dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006 ⁽⁹⁾ , les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:	
	<ul style="list-style-type: none"> i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers, ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique: <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.] 	
Notes		
Partie I:		
<ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 05.11.91 ou 05.11.99. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. • Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro de contrôle vétérinaire de l'établissement agréé. 		
Partie II:		
(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.		
(1b) JO L ... du ...		

PAYS**Sous-produits animaux devant servir à la fabrication d'aliments pour animaux familiers**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>^(1c) Indiquer le nom et le code ISO du pays exportateur, comme défini dans:</p> <ul style="list-style-type: none"> - l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission; - l'annexe du règlement (CE) n° 798/2008 de la Commission; et - l'annexe du règlement (CE) n° 119/2009. <p>Il convient en outre d'indiquer le code de régionalisation ISO figurant à ladite annexe (le cas échéant, pour les espèces sensibles concernées).</p> <p>^(1d) Uniquement pour les pays en provenance desquels les viandes de gibier de la même espèce animale destinées à la consommation humaine peuvent être importées dans l'Union européenne.</p> <p>⁽²⁾ Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>⁽³⁾ À l'exclusion du sang cru, du lait cru, des cuirs et des peaux, des onglons et des cornes, des soies de porc et des plumes (voir certificats spécifiques relatifs à l'importation de ces produits).</p> <p>⁽⁴⁾ JO L 340 du 31.12.1993, p. 21.</p> <p>⁽⁵⁾ Garanties complémentaires à fournir lorsque les matières des ruminants domestiques sont issues du territoire d'un pays d'Amérique du Sud ou d'Afrique australe, ou d'une partie de celui-ci, en provenance duquel seules les viandes fraîches, à maturation et désossées de ruminants domestiques destinées à la consommation humaine peuvent être exportées vers l'Union européenne. Les muscles masséters entiers de bovins, incisés conformément aux dispositions de l'annexe I, section IV, chapitre I, partie B, point 1), du règlement (CE) n° 854/2004, sont également autorisés.</p> <p>⁽⁶⁾ Uniquement pour certains pays d'Amérique du Sud.</p> <p>⁽⁷⁾ Uniquement pour certains pays d'Amérique du Sud et d'Afrique australe.</p> <p>⁽⁸⁾ JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>⁽⁹⁾ JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier. 		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 4 A

Certificat sanitaire

pour l'importation de sang et de produits sanguins d'équidés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire animale et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.18. Description des marchandises			I.19. Code marchandise (code SH) 30.02		I.20. Quantité		
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>			I.22. Nombre de conditionnements		I.24. Type de conditionnement		
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs			I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>					
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique)			Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation					

Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 8, points c) et d), et son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIII, chapitre IV, et certifie que le sang ou les produits sanguins d'équidés décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p> <p>II.1. ils sont constitués de sang ou de produits sanguins d'équidés satisfaisant aux conditions de police sanitaire énoncées ci-après;</p> <p>II.2. ils sont constitués exclusivement de sang ou de produits sanguins d'équidés non destinés à la consommation humaine ou animale;</p> <p>II.3. ils ont été obtenus à partir d'animaux provenant d'un pays tiers, d'un territoire ou d'une partie de pays tiers ou de territoire figurant sur la liste de l'annexe XIV, chapitre II, section 1, tableau 2, ligne 3, colonne «Listes de pays tiers», du règlement (UE) n° .../..., où les maladies suivantes sont soumises à déclaration obligatoire: peste équine, dourine, morve (<i>Burkholderia mallei</i>), encéphalomyélite équine (sous toutes ses formes, y compris l'encéphalomyélite équine vénézuélienne), anémie infectieuse des équidés, stomatite vésiculeuse, rage, fièvre charbonneuse;</p> <p>II.4. ils proviennent de sang prélevé sous contrôle vétérinaire sur des équidés indemnes de signes cliniques d'une maladie infectieuse lors de l'inspection pratiquée au moment du prélèvement:</p> <p>(2) [dans des abattoirs agréés conformément au règlement (CE) n° 853/2004⁽³⁾];</p> <p>(2) ou [dans des abattoirs agréés et contrôlés par l'autorité compétente du pays d'exportation;]</p> <p>(2) ou [dans des installations agréées et contrôlées par l'autorité compétente du pays d'exportation aux fins de la collecte ou du prélèvement de sang d'équidés en vue de la production de produits sanguins destinés à être utilisés à d'autres fins que l'alimentation des animaux d'élevage;]</p> <p>II.5. ils proviennent de sang prélevé sur des équidés:</p> <p>II.5.1. qui, à l'inspection le jour du prélèvement du sang, ne présentaient pas de signe clinique d'une maladie à déclaration obligatoire mentionnée à l'annexe A de la directive 2009/156/CE⁽⁴⁾, de la grippe équine, de la piroplasmose équine, de la rhinopneumonie équine ou de l'artérite virale équine, maladies énumérées à l'article 1.2.3., point 4, du Code sanitaire pour les animaux terrestres 2010 de l'Organisation mondiale de la santé animale (OIE),</p> <p>II.5.2. qui étaient détenus, depuis au moins 30 jours à la date du prélèvement et pendant celui-ci, dans des exploitations placées sous contrôle vétérinaire qui ne faisaient pas l'objet d'une mesure d'interdiction en application de l'article 4, paragraphe 5, de la directive 2009/156/CE ou de restrictions relatives à la peste équine en application de l'article 5 de ladite directive,</p> <p>II.5.3. qui ne sont pas entrés en contact avec des équidés provenant d'une exploitation faisant l'objet d'une mesure d'interdiction pour des raisons de police sanitaire conformément à l'article 4, paragraphe 5, de la directive 2009/156/CE,</p> <p>II.5.4. pour lesquels la durée de la mesure d'interdiction visée aux points II.5.2 et II.5.3 a été déterminée comme suit:</p> <p>(2) [si tous les animaux des espèces sensibles à la maladie présents dans l'exploitation n'ont pas été abattus et les locaux désinfectés, l'interdiction a duré:</p> <ul style="list-style-type: none"> - en cas de morve (<i>Burkholderia mallei</i>), 6 mois à compter de la date à laquelle les équidés atteints par la maladie ont été abattus, - en cas d'encéphalopathie équine sous toutes ses formes, y compris l'encéphalomyélite équine vénézuélienne, 6 mois à compter de la date à laquelle les équidés atteints par la maladie ont été abattus, 		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<ul style="list-style-type: none"> - en cas d'anémie infectieuse équine, jusqu'à ce que, après l'abattage des animaux atteints, les animaux restants réagissent négativement à 2 tests de Coggins effectués à 3 mois d'intervalle, - en cas de stomatite vésiculeuse, 6 mois à compter du dernier cas constaté, - en cas de rage, un mois à compter du dernier cas constaté, - en cas de fièvre charbonneuse, 15 jours à compter du dernier cas constaté;] 	<p>(²) ou [si tous les animaux des espèces sensibles présents dans l'exploitation ont été abattus et les locaux désinfectés, l'interdiction a duré 30 jours à compter de la date à laquelle les animaux ont été abattus et les locaux désinfectés, sauf dans le cas de la fièvre charbonneuse où l'interdiction a duré 15 jours;]</p> <p>II.6. les produits sanguins proviennent d'une usine ou d'un établissement agréé ou enregistré par l'autorité compétente du pays tiers conformément aux conditions spécifiques fixées à l'article 23 ou à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009;</p> <p>II.7. les produits sanguins ont été produits à partir de sang qui remplit les conditions visées aux points II.4 et II.5 et:</p> <p>(²) [qui a été prélevé sur des équidés détenus, pendant au moins 3 mois avant la date du prélèvement – ou depuis la naissance s'ils avaient moins de 3 mois –, dans des exploitations placées sous contrôle vétérinaire dans le pays de prélèvement le quel, durant cette période et celle du prélèvement de sang, était indemne:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) de peste équine depuis 2 ans, b) d'encéphalomyélite équine vénézuélienne depuis au moins 2 ans, c) de morve: <ul style="list-style-type: none"> (²) [depuis 3 ans,] (²) ou [depuis 6 mois au cours desquels les animaux avaient subi avec succès l'inspection post mortem de recherche de la morve pratiquée dans l'abattoir visé au point II.4, comprenant un examen minutieux des muqueuses de la trachée, du larynx, des cavités nasales, des sinus et de leurs ramifications, la tête ayant été fendue selon le plan médian et la cloison nasale ôtée,] d) dans le cas de produits sanguins autres que le sérum, de stomatite vésiculeuse depuis 6 mois;] <p>(²) ou [qui a été soumis à au moins un des traitements suivants auquel un test d'efficacité a ensuite été appliqué, en vue de l'inactivation d'éventuels agents pathogènes responsables de la peste équine, de l'encéphalomyélite équine sous toutes ses formes, y compris l'encéphalomyélite équine vénézuélienne, de l'anémie infectieuse équine, de la stomatite vésiculeuse et de la morve (<i>Burkholderia mallei</i>):</p> <ul style="list-style-type: none"> (²) [un traitement thermique à une température de 65 °C durant au moins 3 heures;]] (²) ou [une irradiation à 25 kGy par des radiations gamma;]] (²) ou [une modification du pH en pH 5 pendant 2 heures;]] (²) ou [un traitement thermique à cœur à une température d'au moins 80 °C;]] <p>II.8. le sang et les produits sanguins ont fait l'objet de toutes les précautions nécessaires pour qu'ils ne soient pas contaminés par des agents pathogènes durant la production, la manipulation et le conditionnement;</p>

PAYS

Sang et produits sanguins d'équidés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire animale

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
II.9. le sang et les produits sanguins ont été conditionnés dans des récipients étanches scellés portant clairement la mention «NON DESTINÉ À LA CONSOMMATION HUMAINE OU ANIMALE» et le numéro d'agrément de l'établissement de collecte; II.10. les produits ont été entreposés dans un entrepôt fermé.		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none">• Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées.• Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente.• Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers.• Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement.• Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé.• Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale.• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées.• Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro de contrôle vétérinaire de l'établissement de collecte enregistré. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 139 du 30.4.2004, p. 55.</p> <p>(4) JO L 192 du 23.7.2010, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi concerné jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 4 B

Certificat sanitaire

pour les produits sanguins non destinés à la consommation humaine, susceptibles d'être utilisés comme matières premières pour aliments des animaux et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
				I.17.				
	I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH)		
						I.20. Quantité		
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements		
	I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement		
	I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>							
	I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/> Code ISO				
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Numéro du lot								

	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
Partie II: Certification	Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009 ^(1a) et le règlement (UE) n° .../... ^(1b) et certifie que les produits sanguins décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:		
	II.1.	ils sont constitués de produits sanguins qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;	
	II.2.	ils sont constitués exclusivement de produits sanguins non destinés à la consommation humaine;	
	II.3.	ils ont été préparés et entreposés dans une usine agréée, validée et contrôlée par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009;	
	II.4.	ils ont été préparés exclusivement au moyen des sous-produits animaux suivants: (2) [du sang d'animaux abattus, qui est propre à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais n'est pas destiné à la consommation humaine pour des raisons commerciales;] (2) et/ou [du sang d'animaux abattus n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, qui a été écarté comme étant impropre à la consommation humaine conformément la législation de l'Union, issu de carcasses d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]	
	II.5.	ils ont été soumis: (2) [à une transformation conformément à la méthode de transformation ⁽³⁾ , décrite à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../....,] (2) ou [à une méthode et à des paramètres garantissant la conformité du produit avec les normes microbiologiques prévues à l'annexe X, chapitre I, du règlement (UE) n° .../....,] de sorte que les agents pathogènes soient éliminés;	
	II.6.	ils ont été examinés sous la responsabilité de l'autorité compétente sur la base d'un échantillon aléatoire juste avant l'expédition et jugés conformes aux normes suivantes ⁽⁴⁾ : <i>Salmonella</i> : absence dans 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0, <i>Enterobacteriaceae</i> : n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 dans 1 g;	
	II.7.	le produit final a été: (2) [conditionné dans des sacs neufs ou stérilisés,] (2) ou [transporté en vrac dans des conteneurs ou d'autres moyens de transport entièrement nettoyés et désinfectés au moyen d'un produit désinfectant approuvé par l'autorité compétente avant utilisation,] et munis d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE»;	
	II.8.	le produit final a été entreposé dans un entrepôt fermé;	
	II.9.	le produit a fait l'objet de toutes les précautions nécessaires en vue d'éviter une contamination par des agents pathogènes après le traitement;	
II.10.	(2) [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001 ⁽⁵⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne.]</p> <p>⁽²⁾ ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001.]</p> <p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 05.11.91 ou 05.11.99. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. <p>Partie II:</p> <p>^(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>^(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>⁽²⁾ Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>⁽³⁾ Indiquer la méthode utilisée (1 à 5 ou 7).</p> <p>⁽⁴⁾ Où:</p> <p>n = le nombre d'échantillons à tester;</p> <p>m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m;</p> <p>M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M; et</p> <p>c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M, l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m.</p> <p>⁽⁵⁾ JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné 	

CHAPITRE 4 C

Certificat sanitaire

pour les produits sanguins non traités, à l'exclusion des produits sanguins d'équidés, devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage, et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.				
			I.3. Autorité centrale compétente						
			I.4. Autorité locale compétente						
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.						
			I.7. Pays d'origine		Code ISO		I.8. Région d'origine		Code
	I.9. Pays de destination		Code ISO		I.10. Région de destination		Code		
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Numéro d'agrément Nom Adresse Numéro d'agrément Nom Adresse Numéro d'agrément			I.12. Lieu de destination Nom Adresse Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément Code postal					
				I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ		
				I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE		
				I.17.					
I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH) 30.02		I.20. Quantité			
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>				I.22. Nombre de conditionnements		I.24. Type de conditionnement			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs				I.24. Type de conditionnement					
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>									
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Numéro du lot									



Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 8, points c) et d), et son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que:</p>		
II.1.	les produits sanguins décrits ci-dessus sont constitués de produits sanguins qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;	
II.2.	ils sont constitués exclusivement de produits sanguins non destinés à la consommation humaine ou animale;	
II.3.	ils ont été préparés et entreposés dans une usine contrôlée par l'autorité compétente ou dans l'établissement de collecte ⁽²⁾ , exclusivement avec les sous-produits animaux suivants:	
	⁽²⁾ [-	du sang d'animaux abattus, qui est propre à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais n'est pas destiné à la consommation humaine pour des raisons commerciales;]
	⁽²⁾ et/ou [-	du sang d'animaux abattus n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, qui a été écarté comme étant impropre à la consommation humaine conformément la législation de l'Union, issu de carcasses d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]
	⁽²⁾ et/ou [-	du sang d'animaux abattus qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, obtenu à partir d'animaux autres que des ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]
	⁽²⁾ et/ou [-	du sang et des produits sanguins provenant de la production de produits destinés à la consommation humaine;]
	⁽²⁾ et/ou [-	du sang et des produits sanguins issus d'animaux vivants n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ces produits;]
	⁽²⁾ et/ou [-	des matières provenant d'animaux qui ont été traités au moyen de certaines substances interdites en vertu de la directive 96/22/CE et dont l'importation est permise en application de l'article 35, point a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009;]
II.4.	ils ont été fabriqués à partir de sang qui a été:	
	⁽²⁾	[collecté dans des abattoirs agréés conformément à la législation de l'Union;]
	⁽²⁾ ou	[collecté dans des abattoirs agréés et contrôlés par l'autorité compétente du pays tiers;]
	⁽²⁾ ou	[prélevé sur des animaux vivants dans des installations agréées et contrôlées par l'autorité compétente du pays tiers;]
⁽²⁾ II.5.	ils proviennent, dans le cas de produits sanguins issus d'animaux appartenant aux taxons <i>Artiodactyla</i> , <i>Perissodactyla</i> et <i>Proboscidea</i> , y compris leurs hybrides:	

PAYS

Produits sanguins non traités, à l'exclusion des produits sanguins d'équidés, devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
II.5.1.		d'un pays dans lequel aucun cas de peste bovine, de peste des petits ruminants et de fièvre de la vallée du Rift n'a été constaté depuis 12 mois et dans lequel la vaccination contre ces maladies n'est pas pratiquée depuis au moins 12 mois,
(2)II.5.2.		[du territoire d'un pays ou d'une région identifié par le code ... ⁽³⁾ dans lequel aucun cas de fièvre aphteuse n'a été constaté depuis 12 mois et dans lequel la vaccination contre cette maladie n'est pas pratiquée depuis au moins 12 mois;] ou [du territoire d'un pays ou d'une région identifié par le code ... ⁽³⁾ dans lequel aucun cas de fièvre aphteuse n'a été constaté depuis 12 mois et dans lequel des programmes de vaccination contre la fièvre aphteuse chez les ruminants domestiques font l'objet d'une mise en œuvre et d'un contrôle officiels depuis au moins 12 mois ⁽⁴⁾ ;]
(2)II.5.3.		en outre, dans le cas d'animaux n'appartenant ni à la famille <i>Suidae</i> ni à la famille <i>Tayassuidae</i> : (2) [dans le pays ou la région d'origine, aucun cas de stomatite vésiculeuse ou de fièvre catarrhale du mouton ⁽²⁾ (y compris la présence d'animaux séropositifs) n'a été constaté depuis 12 mois, et la vaccination contre ces maladies n'est pas pratiquée depuis au moins 12 mois;] (2) ou [des animaux séropositifs pour la stomatite vésiculeuse et la fièvre catarrhale du mouton ⁽²⁾ sont présents ⁽⁴⁾ sur le territoire du pays ou de la région d'origine;]
(2)II.5.4.		en outre, dans le cas d'animaux appartenant à la famille <i>Suidae</i> ou <i>Tayassuidae</i> :
II.5.4.1.		[dans le pays ou la région d'origine, aucun cas de maladie vésiculeuse du porc, de peste porcine classique ou de peste porcine africaine n'a été constaté depuis au moins 12 mois et la vaccination contre ces maladies n'est pas pratiquée depuis au moins 12 mois chez les espèces sensibles;]
(2)II.5.4.2.		[dans le pays ou la région d'origine, aucun cas de stomatite vésiculeuse (y compris la présence d'animaux séropositifs) n'a été constaté depuis 12 mois et la vaccination contre cette maladie n'est pas pratiquée depuis au moins 12 mois;]
(2)II.5.4.2.		ou [des animaux séropositifs pour la stomatite vésiculeuse sont présents ⁽⁴⁾ sur le territoire du pays ou de la région d'origine;]
(2)II.6.		dans le cas de produits sanguins issus de volailles ou d'autres espèces aviaires, les animaux et les produits proviennent du territoire d'un pays ou d'une région identifié par le code ... ⁽⁵⁾ qui est indemne de maladie de Newcastle et d'influenza aviaire hautement pathogène au sens du Code sanitaire pour les animaux terrestres de l'OIE, qui ne pratique pas la vaccination contre l'influenza aviaire depuis au moins 12 mois, dans lequel les animaux dont sont issus les produits n'ont pas été vaccinés contre la maladie de Newcastle avec des vaccins préparés à partir d'une souche initiale de la maladie de Newcastle présentant une pathogénicité supérieure à celle des souches lentogènes du virus;]
II.7.		les produits ont été: (2) [conditionnés dans des bouteilles ou des sacs neufs ou stérilisés,]

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>II.8.</p> <p>II.9.</p> <p>II.10.</p>	<p>(²) ou [transportés en vrac dans des conteneurs ou d'autres moyens de transport entièrement nettoyés et désinfectés au moyen d'un produit désinfectant approuvé par l'autorité compétente avant utilisation,] le conditionnement extérieur ou les conteneurs étant munis d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE OU ANIMALE»;</p> <p>(²) [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽⁶⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne.]</p> <p>(²) ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001.]</p>	
<p>Notes</p>		
<p>Partie I:</p>		
<ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. 		
<p>Partie II:</p>		
<p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p>		

PAYS

**Produits sanguins non traités, à l'exclusion
des produits sanguins d'équidés, devant
servir à la fabrication de produits dérivés
à utiliser en dehors de la chaîne
alimentaire des animaux d'élevage**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) Code du territoire tel qu'il apparaît à l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission.</p> <p>(4) Dans ce cas, à l'issue du contrôle au poste frontalier prévu par la directive 97/78/CE, et dans le respect des dispositions de l'article 8, paragraphe 4, de cette directive, les produits doivent être transportés directement jusqu'à l'usine de destination.</p> <p>(5) Code du territoire tel qu'il apparaît à l'annexe II, partie 1, de la décision 2006/696/CE.</p> <p>(6) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'attention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 4 D

Certificat sanitaire

pour les produits sanguins traités, à l'exclusion des produits sanguins d'équidés, devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage, et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.17.							
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH) 30.02		I.20. Quantité	
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>				I.22. Nombre de conditionnements		de		
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs				I.24. Type de conditionnement				
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 8, points c) et d), et son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que:</p>		
II.1.	les produits sanguins décrits ci-dessus sont constitués de produits sanguins qui satisfont aux conditions énoncées ci-après;	
II.2.	ils sont constitués exclusivement de produits sanguins non destinés à la consommation humaine ou animale;	
II.3.	ils ont été préparés et entreposés dans une usine contrôlée par l'autorité compétente, exclusivement avec les sous-produits animaux suivants:	
	⁽²⁾ [-	du sang d'animaux abattus, qui est propre à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais n'est pas destiné à la consommation humaine pour des raisons commerciales;]
	⁽²⁾ et/ou [-	du sang d'animaux abattus n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, qui a été écarté comme étant impropre à la consommation humaine conformément la législation de l'Union, issu de carcasses d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]
	⁽²⁾ et/ou [-	du sang d'animaux abattus qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, obtenu à partir d'animaux autres que des ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]
	⁽²⁾ et/ou [-	du sang et des produits sanguins issus d'animaux vivants n'ayant présenté aucun signe clinique de maladie pouvant être transmise par ces produits aux êtres humains ou aux animaux;]
	⁽²⁾ et/ou [-	des matières provenant d'animaux qui ont été traités au moyen de certaines substances interdites en vertu de la directive 96/22/CE et dont l'importation est permise en application de l'article 35, point a) ii), du règlement (CE) n° 1069/2009;]
II.4.	ils ont été fabriqués à partir de sang qui a été:	
	⁽²⁾	[collecté dans des abattoirs agréés conformément à la législation de l'Union;]
	⁽²⁾ ou	[collecté dans des abattoirs agréés et contrôlés par l'autorité compétente du pays tiers;]
	⁽²⁾ ou	[prélevé sur des animaux vivants dans des installations agréées et contrôlées par l'autorité compétente du pays tiers;]
⁽²⁾ II.5.	ils ont subi, dans le cas de produits sanguins issus d'animaux appartenant aux taxons <i>Artiodactyla</i> , <i>Perissodactyla</i> et <i>Proboscidea</i> , y compris leurs hybrides, mais n'appartenant ni à la famille <i>Suidae</i> ni à la famille <i>Tayassuidae</i> , l'un des traitements mentionnés ci-après visant à garantir l'absence d'agents pathogènes de la fièvre aphteuse, de la stomatite vésiculeuse, de la peste bovine, de la peste des petits ruminants, de la fièvre de la vallée du Rift et de la fièvre catarrhale du mouton:	
	⁽²⁾	[un traitement thermique à une température de 65 °C pendant au moins 3 heures, suivi d'un test d'efficacité;]
	⁽²⁾ ou	[une irradiation à 25 kGy par des radiations gamma, suivie d'un test d'efficacité;]

PAYS

Produits sanguins traités, à l'exclusion des produits sanguins d'équidés, à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>(2) ou [une modification du pH en pH 5 pendant 2 heures, suivie d'un test d'efficacité;]</p> <p>(2) ou [un traitement thermique à cœur à une température d'au moins 80 °C, suivi d'un test d'efficacité;]</p> <p>(2)[II.6. ils ont subi, dans le cas de produits sanguins issus d'animaux appartenant aux familles <i>Suidae</i> et <i>Tayassuidae</i>, de volailles et d'autres espèces aviaires, l'un des traitements mentionnés ci-après visant à garantir l'absence d'agents pathogènes de la fièvre aphteuse, de la stomatite vésiculeuse, de la maladie vésiculeuse du porc, de la peste porcine classique, de la peste porcine africaine, de la maladie de Newcastle ou de l'influenza aviaire hautement pathogène en fonction de l'espèce:</p> <p>(2) [un traitement thermique à une température de 65 °C pendant au moins 3 heures, suivi d'un test d'efficacité;]</p> <p>(2) ou [une irradiation à 25 kGy par des radiations gamma, suivie d'un test d'efficacité;]</p> <p>(2) ou [un traitement thermique à cœur à une température d'au moins 80 °C pour les <i>Suidae/Tayassuidae</i>(2) et d'au moins 70 °C pour les volailles et autres espèces aviaires(2), suivi d'un test d'efficacité;]</p> <p>(2)[II.7. ils ont subi, dans le cas de produits sanguins issus d'espèces autres que celles mentionnées au point II.5 ou II.6, le traitement mentionné ci-après (veuillez préciser):.....;]</p> <p>II.8. les produits ont été:</p> <p>(2) [conditionnés dans des bouteilles ou des sacs neufs ou stérilisés,]</p> <p>(2) ou [transportés en vrac dans des conteneurs ou d'autres moyens de transport entièrement nettoyés et désinfectés au moyen d'un produit désinfectant approuvé par l'autorité compétente avant utilisation,]</p> <p>le conditionnement extérieur ou les conteneurs étant munis d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE OU ANIMALE»;</p> <p>II.9. les produits ont été entreposés dans un entrepôt fermé;</p> <p>II.10. les produits ont fait l'objet de toutes les précautions nécessaires pour qu'ils ne soient pas contaminés par des agents pathogènes après le traitement;</p> <p>II.11.</p>		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le 		

PAYS

Produits sanguins traités, à l'exclusion des produits sanguins d'équidés, à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire des animaux d'élevage

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées.</p> <ul style="list-style-type: none">• Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente.• Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers.• Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement.• Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé.• Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale.• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'attention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 5 A

Certificat sanitaire

pour les cuirs et peaux frais ou réfrigérés d'ongulés, destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse		Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal			Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement		I.14. Date du départ					
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire		I.16. PIF d'entrée dans l'UE				I.17. Numéro(s) CITES	
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH)		I.20. Quantité	
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>				I.22. Nombre de conditionnements		I.24. Type de conditionnement	
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs				I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>				
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO		I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net								

Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les cuirs et peaux décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p> <p>II.1. ils ont été obtenus à partir d'animaux:</p> <p>(2) [- qui ont été abattus et dont les carcasses sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union;]</p> <p>(2) ou [- qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été déclarés, à la suite d'une inspection ante mortem, propres à être abattus à des fins de consommation humaine en vertu de la législation de l'Union;]</p> <p>II.2. ils proviennent d'un pays ou, en cas de régionalisation conformément à la législation de l'Union, d'une partie de pays en provenance duquel/de laquelle les importations de toutes les catégories de viandes fraîches des espèces correspondantes sont autorisées et qui:</p> <p>a) est indemne, depuis au moins 12 mois au moment de l'expédition, des maladies suivantes⁽³⁾:</p> <p style="margin-left: 40px;">[- la peste porcine classique et la peste porcine africaine,]</p> <p style="margin-left: 40px;">[- la peste bovine,]</p> <p>et</p> <p>b) est indemne de fièvre aphteuse depuis au moins 12 mois au moment de l'expédition et dans lequel/laquelle aucune vaccination contre la fièvre aphteuse n'a été pratiquée au cours des 12 mois précédant l'expédition⁽³⁾;</p> <p>II.3. ils ont été obtenus à partir d'animaux:</p> <p>[qui sont restés sur le territoire du pays d'origine au moins pendant les 3 mois précédant leur abattage ou depuis leur naissance dans le cas des animaux âgés de moins de 3 mois;]</p> <p>[qui, en ce qui concerne les cuirs et peaux de biongulés, proviennent d'exploitations dans lesquelles aucun foyer de fièvre aphteuse n'est apparu au cours des 30 jours précédents et autour desquelles aucun cas de fièvre aphteuse n'a été constaté depuis 30 jours, et cela dans un rayon de 10 kilomètres;]</p> <p>[qui, en ce qui concerne les cuirs et peaux de porcs, proviennent d'exploitations n'ayant présenté aucun foyer de maladie vésiculeuse du porc au cours des 30 jours précédents, ni de peste porcine classique ou africaine au cours des 40 jours précédents, et autour desquelles aucun cas de ces maladies n'a été constaté depuis 30 jours, et cela dans un rayon de 10 kilomètres;]</p> <p>[qui n'ont montré aucun signe [de fièvre aphteuse], [de peste bovine], [de peste porcine classique], [de peste porcine africaine] ou [de maladie vésiculeuse du porc]⁽³⁾ au cours de l'inspection sanitaire ante mortem qu'ils ont subie à l'abattoir dans les 24 heures précédant leur abattage;]</p> <p>II.4. ils ont fait l'objet de toutes les précautions nécessaires en vue d'éviter une contamination par des agents pathogènes.</p> <p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à 		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>l'usine par l'autorité compétente.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 41.01, 41.02 ou 41.03. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) Supprimer les maladies non applicables aux espèces concernées.</p> <p>(4) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier. 		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 5 B

Certificat sanitaire

pour les cuirs et peaux traités d'ongulés, destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse		Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal			Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement		I.14. Date du départ					
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire		I.16. PIF d'entrée dans l'UE					
			I.17. Numéro(s) CITES					
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH)			
						I.20. Quantité		
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>				I.22. Nombre de conditionnements				
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs				I.24. Type de conditionnement				
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO				I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les cuirs et peaux décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
<p>II.1.</p>	<p>ils ont été obtenus à partir d'animaux:</p> <p>(2) [- qui ont été abattus et dont les carcasses sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union;]</p> <p>(2) ou [- qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été déclarés, à la suite d'une inspection ante mortem, propres à être abattus à des fins de consommation humaine en vertu de la législation de l'Union;]</p> <p>(2) ou [- qui ne présentaient aucun signe clinique de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par le cuir ou la peau et n'ont pas été mis à mort en vue d'éradiquer une épizootie;]</p>	
<p>(2)</p>	<p>[II.2. ils proviennent d'animaux originaires d'un pays tiers ou, en cas de régionalisation conformément à la législation de l'Union, d'une partie de pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission⁽³⁾ en provenance desquels les importations de viandes fraîches des espèces correspondantes sont autorisées et:</p> <p>(2) [ils ont été séchés;]</p> <p>(2) ou [ils ont été salés à sec ou en saumure pendant au moins 14 jours avant l'expédition;]</p> <p>(2) ou [ils ont été salés à sec ou en saumure à la date du et, sur la foi de la déclaration du transporteur, feront l'objet d'un transport par bateau d'une durée telle qu'ils auront subi un salage d'une durée minimale de 14 jours avant d'atteindre le poste d'inspection frontalier de l'UE;]</p> <p>(2) ou [ils ont été soumis pendant 7 jours à un salage au sel de mer additionné de 2 % de carbonate de soude;]</p> <p>(2) ou [ils ont été soumis, à la date du, à un salage au sel de mer additionné de 2 % de carbonate de soude, et, sur la foi de la déclaration du transporteur, feront l'objet d'un transport par bateau d'une durée telle qu'ils auront subi un salage d'une durée minimale de 7 jours avant d'atteindre le poste d'inspection frontalier de l'UE;]]</p>	
<p>(2) ou</p>	<p>[II.2. ils proviennent d'animaux originaires d'un pays tiers ou, en cas de régionalisation conformément à la législation de l'Union, d'une partie de pays tiers figurant sur la liste de l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission⁽³⁾ en provenance desquels les importations de viandes fraîches des espèces correspondantes NE sont PAS autorisées et:</p> <p>(2) [ils ont été soumis pendant 7 jours à un salage au sel de mer additionné de 2 % de carbonate de soude;]</p> <p>(2) ou [ils ont été soumis, à la date du, à un salage au sel de mer additionné de 2 % de carbonate de soude, et, sur la foi de la déclaration du transporteur, feront l'objet d'un transport par bateau d'une durée telle qu'ils auront subi un salage d'une durée minimale de 7 jours avant d'atteindre le poste d'inspection frontalier de l'UE;]</p> <p>(2) ou [ils ont été séchés pendant 42 jours à une température d'au moins 20 °C;]]</p>	
<p>II.3.</p>	<p>l'envoi n'est pas entré en contact avec d'autres produits animaux ou avec des animaux vivants présentant un risque de propagation d'une maladie transmissible grave.</p>	
<p>Notes</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 41.01, 41.02 ou 41.03. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) Rectificatif publié au JO L 146 du 11.6.2010, p. 1.</p> <p>(4) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier. 		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 5 C

Déclaration officielle

pour les cuirs et peaux traités de ruminants et d'équidés, qui sont destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾ et qui ont été isolés pendant 21 jours ou seront transportés pendant 21 jours sans interruption avant l'importation

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
				I.17. Numéro(s) CITES				
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH)			
						I.20. Quantité		
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>						I.22. Nombre de conditionnements		
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs						I.24. Type de conditionnement		
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net								

PAYS

Cuirs et peaux traités de ruminants et d'équidés, qui ont été isolés pendant 21 jours ou seront transportés pendant 21 jours sans interruption avant l'importation

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Le soussigné déclare que les cuirs et peaux décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
<p>II.1. ils ont été obtenus à partir d'animaux:</p>		
<p>(2) [- qui ont été abattus et dont les carcasses sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union;]</p>		
<p>(2) ou [- qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été déclarés, à la suite d'une inspection ante mortem, propres à être abattus à des fins de consommation humaine en vertu de la législation de l'Union;]</p>		
<p>(2) ou [- qui ne présentaient aucun signe clinique de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par le cuir ou la peau et n'ont pas été mis à mort en vue d'éradiquer une épizootie;]</p>		
<p>II.2. ils ont été:</p>		
<p>(2) [- séchés;]</p>		
<p>(2) ou [- salés à sec ou en saumure pendant au moins 14 jours avant l'expédition;]</p>		
<p>(2) ou [- soumis pendant 7 jours à un salage au sel de mer additionné de 2 % de carbonate de soude;]</p>		
<p>II.3. ils ont été préservés de tout contact avec d'autres produits animaux ou avec des animaux vivants présentant un risque de propagation d'une maladie transmissible grave;</p>		
<p>(2) [II.4. ils ont été isolés, immédiatement avant leur expédition et sous contrôle officiel, pendant 21 jours après le traitement décrit au point II.2.]</p>		
<p>(2) ou [II.4. sur la foi de la déclaration du transporteur, ils seront soumis à un transport dont la durée prévue est au minimum de 21 jours.]</p>		
<p>Notes</p>		
<p>Partie I:</p>		
<p>• Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées.</p>		
<p>• Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente.</p>		
<p>• Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers.</p>		
<p>• Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement.</p>		
<p>• Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 41.01, 41.02 ou 41.03.</p>		
<p>• Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé.</p>		
<p>• Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale.</p>		

PAYS

Cuirs et peaux traités de ruminants et d'équidés, qui ont été isolés pendant 21 jours ou seront transportés pendant 21 jours sans interruption avant l'importation

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<ul style="list-style-type: none">• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. <p>Partie II:</p> <p>(1) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: la présente déclaration est destinée exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 6 A

Certificat sanitaire

pour les trophées de chasse et autres préparations traités d'oiseaux et d'ongulés constitués uniquement d'os, de cornes, d'onglons, de griffes, de bois, de dents, de cuirs ou de peaux et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
				I.17. Numéro(s) CITES				
	I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH)		
					I.20. Quantité			
I.21.					I.22. Nombre de conditionnements de			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/>			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
Pays tiers			Code ISO					
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Nombre de conditionnements								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a) ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les trophées de chasse décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
II.1.		ils ont été emballés, immédiatement après traitement, sans entrer en contact avec d'autres produits d'origine animale susceptibles de les contaminer, dans des conditionnements individuels, transparents et clos, dans le but d'éviter toute contamination ultérieure;
(2)	[II.2.	dans le cas de trophées de chasse ou d'autres préparations composés uniquement de cuirs ou de peaux:
	(2)	[ils ont été séchés;]
	(2) ou	[ils ont été salés à sec ou en saumure pendant au moins 14 jours avant leur expédition;]
	(2) ou	[ils ont été salés à sec ou en saumure à la date du (date) et, sur la foi de la déclaration du transporteur, feront l'objet d'un transport par bateau d'une durée telle qu'ils auront subi un salage d'une durée minimale de 14 jours avant d'atteindre le poste d'inspection frontalier de l'UE;]
(2) ou	[II.2.	dans le cas de trophées de chasse ou d'autres préparations constitués uniquement d'os, de cornes, d'onglons, de griffes, de bois ou de dents:
	a)	ils ont été trempés dans de l'eau bouillante pendant un laps de temps suffisant pour que soit éliminée toute matière autre que les os, les cornes, les onglons, les griffes, les bois et les dents, et
	b)	ils ont été désinfectés avec un produit autorisé par l'autorité compétente, et notamment avec de l'eau oxygénée en ce qui concerne les parties constituées d'os;]
	II.3.	
	(2)	[le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001 ⁽³⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne.]
	(2) ou	[le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001.]
Notes		
Partie I:		
<ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des 		

PAYS

Trophées de chasse ou autres préparations traités d'oiseaux et d'ongulés constitués uniquement d'os, de cornes, d'onglons, de griffes, de bois, de dents, de cuirs ou de peaux

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>marchandises importées.</p> <ul style="list-style-type: none">• Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente.• Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers.• Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement.• Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé.• Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 05.05, 05.06, 05.07 ou 97.05.• Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale.• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées.• Case I.28: pour la nature de la marchandise, préciser en choisissant une ou plusieurs des possibilités suivantes: [os], [cornes], [onglons], [griffes], [bois], [dents], [cuirs] ou [peaux]. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

Partie II: Certification

II.	Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a) ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les trophées de chasse décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
(2)	<p>[II.1. s'agissant de trophées de chasse ou d'autres préparations issus d'animaux biongulés, à l'exclusion des porcins:</p> <p>a) le/la/l'/les (région) est/sont indemne(s) de fièvre aphteuse et de peste bovine depuis 12 mois et n'a/ont pratiqué aucune vaccination contre ces maladies au cours de la même période, et</p> <p>b) les trophées de chasse ou autres préparations décrits ci-dessus:</p> <p>i) ont été obtenus à partir d'animaux mis à mort sur le territoire de cette région, à partir duquel les exportations de viandes fraîches des espèces domestiques sensibles correspondantes sont autorisées et qui n'a connu aucune restriction de police sanitaire au cours des 60 derniers jours en raison de l'apparition de foyers de maladies auxquelles le gibier est sensible, et</p> <p>ii) proviennent d'animaux mis à mort à une distance d'au moins 20 km des frontières d'un autre pays tiers ou d'une autre partie de pays tiers à partir desquels les exportations vers l'Union de trophées de chasse non traités issus d'animaux biongulés autres que les porcins ne sont pas autorisées;]</p>		
(2) ou	<p>[II.1. s'agissant de trophées de chasse ou d'autres préparations issus de porcins sauvages:</p> <p>a) le/la/l'/les (région) est/sont, depuis 12 mois, indemne(s) de peste porcine classique, de peste porcine africaine, de maladie vésiculeuse du porc, de fièvre aphteuse et d'encéphalomyélite entérovirale du porc (maladie de Teschen), et n'a/ont pratiqué aucune vaccination contre l'une de ces maladies durant les 12 derniers mois, et</p> <p>b) les trophées de chasse ou autres préparations décrits ci-dessus:</p> <p>i) ont été obtenus à partir d'animaux mis à mort sur le territoire de cette région, à partir duquel les exportations de viandes fraîches des espèces domestiques sensibles correspondantes sont autorisées et qui n'a connu aucune restriction de police sanitaire au cours des 60 derniers jours en raison de l'apparition de foyers de maladies auxquelles les porcins sont sensibles, et</p> <p>ii) proviennent d'animaux mis à mort à une distance d'au moins 20 km des frontières d'un autre pays tiers ou d'une autre partie de pays tiers à partir desquels les exportations vers l'Union de trophées de chasse non traités issus de porcins sauvages ne sont pas autorisées;]</p>		
(2) ou	<p>[II.1. s'agissant de trophées de chasse ou d'autres préparations issus de solipèdes, les trophées de chasse ou autres préparations décrits ci-dessus ont été obtenus à partir de solipèdes sauvages mis à mort sur le territoire du pays exportateur susmentionné;]</p>		
(2) ou	<p>[II.1. s'agissant de trophées de chasse ou d'autres préparations issus de gibier à plumes:</p> <p>a) le/la/l'/les (région) est/sont indemne(s) d'influenza aviaire hautement pathogène et de maladie de Newcastle, et</p> <p>b) les trophées de chasse ou autres préparations décrits ci-dessus ont été obtenus à partir de gibier à plumes sauvage mis à mort sur le territoire de cette région qui n'a connu, au cours des 30 derniers jours, aucune restriction de police sanitaire en raison de l'apparition de foyers de maladies auxquelles les oiseaux sauvages</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>sont sensibles;]</p> <p>II.2. les trophées de chasse ou autres préparations ont été emballés sans entrer en contact avec d'autres produits d'origine animale susceptibles de les contaminer, dans des conditionnements individuels, transparents et clos, dans le but d'éviter toute contamination ultérieure;</p> <p>II.3.</p> <p>(2) [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽³⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne.]</p> <p>(2) ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001.]</p>		
<p>Notes</p>		
<p>Partie I:</p>		
<ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 05.05, 05.06 ou 05.07. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. 		
<p>Partie II:</p>		
<p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. 		

PAYS

**Trophées de chasse ou autres préparations
d'oiseaux et d'ongulés constitués de parties
entières n'ayant pas subi de traitement**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.						
<ul style="list-style-type: none">Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.								
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <table><tr><td>Nom (en lettres capitales):</td><td>Qualification et titre:</td></tr><tr><td>Date:</td><td>Signature:</td></tr><tr><td>Sceau:</td><td></td></tr></table>			Nom (en lettres capitales):	Qualification et titre:	Date:	Signature:	Sceau:	
Nom (en lettres capitales):	Qualification et titre:							
Date:	Signature:							
Sceau:								

CHAPITRE 7 A

Certificat sanitaire

pour les soies de porc en provenance de pays tiers ou de régions de pays tiers qui sont indemnes de peste porcine africaine, destinées à être expédiées vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.18. Description des marchandises			I.19. Code marchandise (code SH) 05.02		I.20. Quantité		
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>			I.22. Nombre de conditionnements		I.24. Type de conditionnement		
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs			I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>					
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Numéro d'agrément des établissements Nombre de conditionnements Poids net Atelier de transformation								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, point b) iv), ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que:</p>		
<p>II.1. les soies de porc décrites ci-dessus ont été obtenues à partir de porcs provenant du pays d'origine et abattus dans un abattoir de ce pays;</p>		
<p>II.2. les porcs à partir desquels les soies de porc ont été obtenues ne présentaient pas, lors de l'inspection effectuée au moment de l'abattage, de signes de maladies transmissibles aux êtres humains ou aux animaux et n'ont pas été mis à mort en vue d'éradiquer une épizootie;</p>		
<p>II.3. le pays d'origine ou, en cas de régionalisation conformément à la législation de l'Union, la région d'origine, est indemne de fièvre porcine africaine depuis au moins 12 mois;</p>		
<p>II.4. les soies de porc sont sèches et conditionnées dans des emballages hermétiquement clos.</p>		
<p>Notes</p>		
<p>Partie I:</p>		
<ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. • Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro de contrôle vétérinaire de l'établissement enregistré. 		
<p>Partie II:</p>		
<p>^(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p>		
<p>^(1b) JO L ... du ..., p.</p>		
<p>⁽²⁾ Supprimer la ou les mentions inutiles.</p>		
<ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. 		
<ul style="list-style-type: none"> • Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier. 		

PAYS

**Soies de porc en provenance de pays tiers
ou de régions de pays tiers qui sont
indemnes de peste porcine africaine**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 7 B

Certificat sanitaire

pour les soies de porc en provenance de pays tiers ou de régions de pays tiers qui ne sont pas indemnes de peste porcine africaine, destinées à être expédiées vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
				I.17.				
	I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH) 05.02		
					I.20. Quantité			
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, point b) iv), ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que:</p> <p>II.1. les soies de porc décrites ci-dessus ont été obtenues à partir de porcs provenant du pays d'origine et abattus dans un abattoir de ce pays;</p> <p>II.2. les porcs à partir desquels les soies de porc ont été obtenues ne présentaient pas, lors de l'inspection effectuée au moment de l'abattage, de signes de maladies transmissibles aux êtres humains ou aux animaux et n'ont pas été mis à mort en vue d'éradiquer une épizootie;</p> <p>II.3. les soies de porc mentionnées ci-dessus ont été: (2) [ébouillantées;] (2) ou [teintées;] (2) ou [blanchies;]</p> <p>II.4. les soies de porc sont sèches et conditionnées dans des emballages hermétiquement clos.</p>		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. • Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro de contrôle vétérinaire de l'établissement enregistré. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier. 		

PAYS

**Soies de porc en provenance de pays tiers
ou de régions de pays tiers qui ne sont pas
indemnes de peste porcine africaine**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 8

Certificat sanitaire

pour les sous-produits animaux à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire animale ou comme échantillons commerciaux⁽²⁾, destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.17.			I.17.				
	I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH)		
					I.20. Quantité			
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Numéro d'agrément des établissements Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a) ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les sous-produits animaux décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
II.1.	<p>il s'agit d'échantillons commerciaux composés de sous-produits animaux devant faire l'objet d'analyses ou d'études particulières, au sens de l'annexe I, point 39, du règlement (UE) n° .../..., munis d'étiquettes portant la mention «ÉCHANTILLON COMMERCIAL – IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE»; ou</p>	
II.2.	<p>ils satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;</p>	
II.2.1.	<p>ils ont été obtenus sur le territoire de/de la/du/des/de l'⁽³⁾ à partir d'animaux:</p>	
	<p>⁽²⁾ [a] qui sont restés sur ce territoire depuis leur naissance ou au moins pendant les 3 mois ayant précédé leur abattage;]</p>	
	<p>⁽²⁾ ou [b] qui ont été mis à mort dans la nature sur ce territoire⁽⁴⁾;</p>	
II.2.2.	<p>ils ont été obtenus à partir d'animaux:</p>	
	<p>⁽²⁾ [a] provenant d'exploitations:</p>	
	<p>i) dans lesquelles, en ce qui concerne les maladies auxquelles les animaux sont sensibles, aucun cas ni foyer de peste bovine, de maladie vésiculeuse du porc, de maladie de Newcastle ou d'influenza aviaire hautement pathogène n'a été constaté au cours des 30 jours précédents, ni aucun cas ni foyer de peste porcine classique ou africaine au cours des 40 jours précédents; pas plus que ce ne fut le cas dans les exploitations situées dans un rayon de 10 km au cours des 30 jours précédents, et</p>	
	<p>ii) dans lesquelles aucun cas ni foyer de fièvre aphteuse n'a été constaté au cours des 60 jours précédents, pas plus que ce ne fut le cas dans les exploitations situées dans un rayon de 25 km dans les 30 jours précédents, et</p>	
	<p>b) qui:</p>	
	<p>i) n'ont pas été mis à mort en vue d'éradiquer une épizootie,</p>	
	<p>ii) sont restés dans leur exploitation d'origine pendant au moins 40 jours avant leur départ et ont été transportés directement vers l'abattoir sans entrer en contact avec d'autres animaux ne respectant pas les mêmes conditions sanitaires,</p>	
	<p>iii) ont subi avec succès une inspection sanitaire ante mortem à l'abattoir dans les 24 heures précédant leur abattage et n'ont montré aucun signe des maladies susmentionnées auxquelles les animaux sont sensibles, et</p>	
	<p>iv) ont été traités à l'abattoir avant et au moment de l'abattage ou de la mise à mort conformément aux dispositions y afférentes de la directive 93/119/CE du Conseil sur la protection des animaux au moment de leur abattage ou de leur mise à mort⁽⁵⁾;</p>	
	<p>⁽³⁾ ou [a] capturés et mis à mort dans la nature dans une zone:</p>	
	<p>i) à l'intérieur de laquelle, en ce qui concerne les maladies auxquelles les animaux sont sensibles, aucun cas ni foyer de</p>	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>fièvre aphteuse, de peste bovine, de maladie de Newcastle ou d'influenza aviaire hautement pathogène n'a été constaté au cours des 30 jours précédents, ni aucun cas ni foyer de peste porcine classique ou africaine au cours des 40 jours précédents, et ce dans un rayon de 25 km, et</p> <p>ii) qui est située à une distance de plus de 20 km des frontières délimitant le territoire d'un autre pays ou d'une partie de celui-ci qui, à ce jour, n'est pas autorisé(e) à exporter ce type de matières vers l'Union européenne, et</p> <p>b) qui, après la mise à mort, ont été transportés dans les 12 heures en vue de leur réfrigération, soit vers un centre de collecte et, immédiatement après, vers un établissement de gibier, soit directement vers un établissement de gibier;]</p>	<p>II.2.3. ils ont été obtenus dans un établissement autour duquel, dans un rayon de 10 km, aucun cas ni foyer des maladies visées au point II.2.2 auxquelles les animaux sont sensibles n'a été constaté au cours des 30 jours précédents; si un tel cas a été constaté, la préparation des matières premières destinées à l'exportation vers l'Union européenne n'a été autorisée qu'après l'élimination de toutes les viandes et le nettoyage et la désinfection complets de l'établissement, sous le contrôle d'un vétérinaire officiel;</p> <p>II.2.4. ils ont été obtenus et préparés en l'absence de tout contact avec d'autres matières ne satisfaisant pas aux conditions fixées plus haut et ont été manipulés de manière à éviter une contamination par des agents pathogènes;</p> <p>II.2.5. ils ont été conditionnés dans un emballage neuf hermétique ou dans un emballage qui a été nettoyé et désinfecté avant son utilisation et dans des conteneurs scellés sous la responsabilité de l'autorité compétente, avec une étiquette portant la mention «SOUS-PRODUITS ANIMAUX DESTINÉS EXCLUSIVEMENT À LA FABRICATION DE PRODUITS DÉRIVÉS À UTILISER EN DEHORS DE LA CHAÎNE ALIMENTAIRE ANIMALE», ainsi que le nom et l'adresse de l'établissement de destination au sein de l'Union européenne;</p> <p>II.2.6. ils sont constitués uniquement des sous-produits animaux suivants:</p> <p>(2) [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]</p> <p>(2) et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:</p> <p>i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux,</p> <p>ii) les têtes des volailles,</p> <p>iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes</p>

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		<p>et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants,</p> <p>iv) les soies de porc,</p> <p>v) les plumes;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <p>i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair,</p> <p>ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres:</p> <ul style="list-style-type: none"> - les sous-produits d'écloserie, - les œufs, - les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles, <p>iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les fourrures issues d'animaux morts n'ayant présenté aucun signe clinique de maladie transmissible par ce produit aux êtres humains ou aux animaux;]</p> <p>II.2.7. ils ont été surgelés dans l'usine d'origine ou ont été conservés conformément à la législation de l'UE de manière à éviter leur altération entre l'expédition et la livraison à l'usine de destination;</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾II.2.8. Exigences spécifiques</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾II.2.8.1. les sous-produits de cet envoi proviennent d'animaux obtenus sur le territoire mentionné au point II.2.1, où des programmes de vaccination contre la fièvre aphteuse sont entrepris à intervalles réguliers et où cette maladie fait l'objet d'une surveillance officielle chez les bovins domestiques;</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾II.2.8.2. les sous-produits de cet envoi se composent de sous-produits animaux provenant d'abats ou de viandes désossées;]</p> <p>II.2.9.</p>

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
II.2.10.	<p>(2) [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽⁹⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]</p> <p>(2) ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]</p> <p>en outre, en ce qui concerne les EST:</p> <p>(2) [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers, ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique: <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.] <p>(2) ou [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006⁽¹⁰⁾, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers, ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique: 	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p>		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.11: dans le cas d'envois devant faire l'objet d'analyses ou d'études technologiques particulières, indiquer uniquement le nom et l'adresse de l'établissement. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente. • Case I.12: lieu de destination: <ul style="list-style-type: none"> - dans le cas de produits devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire animale: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers; - dans le cas de produits devant faire l'objet d'analyses ou d'études technologiques particulières: il convient de mentionner l'usine de l'UE indiquée dans l'autorisation de l'autorité compétente. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 05.11.91, 05.11.99 ou 30.01. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Case I.25: aux fins du présent certificat, la notion d'«usage technique» inclut l'utilisation comme échantillon commercial. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées (sauf pour les échantillons commerciaux, qui ne sont pas concernés par le transit). • Case I.28: <ul style="list-style-type: none"> - dans le cas de produits devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire animale: atelier de transformation: indiquer le numéro de contrôle vétérinaire de l'établissement agréé; 		

PAYS

Sous-produits animaux devant servir à la fabrication de produits dérivés à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire animale ou d'échantillons commerciaux⁽²⁾

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>- dans le cas de produits devant faire l'objet d'analyses ou d'études technologiques particulières: il convient de mentionner l'usine de l'UE indiquée dans l'autorisation de l'autorité compétente.</p> <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) Indiquer le nom et le code ISO du pays exportateur, comme défini dans: l'annexe II, partie 1, du règlement (UE) n° 206/2010 de la Commission; l'annexe du règlement (CE) n° 798/2008; et l'annexe du règlement (CE) n° 119/2009.</p> <p>Il convient en outre d'indiquer le code de régionalisation ISO figurant à ladite annexe (le cas échéant, pour les espèces sensibles concernées).</p> <p>(4) Uniquement pour les pays en provenance desquels les viandes de gibier de la même espèce animale destinées à la consommation humaine peuvent être importées dans l'Union européenne.</p> <p>(5) JO L 340 du 31.12.1993, p. 21.</p> <p>(6) Garanties complémentaires à fournir lorsque les matières des ruminants domestiques sont issues du territoire d'un pays d'Amérique du Sud ou d'Afrique australe, ou d'une partie de celui-ci, en provenance duquel seules les viandes fraîches, à maturation et désossées de ruminants domestiques destinées à la consommation humaine peuvent être exportées vers l'Union européenne. Les muscles masséters entiers de bovins, incisés conformément aux dispositions de l'annexe I, section IV, chapitre I, partie B, point 1), du règlement (CE) n° 854/2004, sont également autorisés.</p> <p>(7) Uniquement pour certains pays d'Amérique du Sud.</p> <p>(8) Uniquement pour certains pays d'Amérique du Sud et d'Afrique australe.</p> <p>(9) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(10) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 9

Certificat sanitaire

pour les huiles de poisson non destinées à la consommation humaine, à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale et destinées à être expédiées vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.18. Description des marchandises			I.19. Code marchandise (code SH)		I.17.		
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.20. Quantité		
I.22. Nombre de conditionnements					I.23. Numéro des scellés/des conteneurs			
I.24. Type de conditionnement					I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>			
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Nature de la marchandise Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les huiles de poisson décrites ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
II.1.	elles sont constituées d'huiles de poisson qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;	
II.2.	elles sont constituées exclusivement d'huiles de poisson non destinées à la consommation humaine;	
II.3.	elles ont été préparées et entreposées dans une usine spécialisée dans le poisson agréée, validée et contrôlée par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009;	
II.4.	<p>elles ont été préparées exclusivement au moyen des sous-produits animaux suivants:</p> <p>⁽²⁾ [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]</p>	
II.5.	<p>en outre:</p> <p>a) elles ont été soumises à une transformation conformément à l'annexe X, chapitre II, section 3, du règlement (UE) n° .../... de manière à éliminer les agents pathogènes,</p> <p>b) elles ont été préservées de tout contact avec d'autres types d'huiles, y compris les graisses fondues provenant d'autres espèces d'animaux terrestres, et</p> <p>⁽²⁾ [c) elles ont été conditionnées dans des récipients neufs ou dans des récipients qui ont été nettoyés et désinfectés si nécessaire pour prévenir toute contamination, avec toutes les précautions nécessaires pour éviter leur contamination,]</p> <p>⁽²⁾ ou [c) lorsqu'il est prévu de transporter les produits en vrac, les tuyaux, les pompes, les citernes et tout autre conteneur à vrac ou camion citerne utilisés pour transporter les produits de l'établissement de production, soit directement vers le navire ou des citernes de stockage à terre, soit directement vers des usines, ont été inspectés et jugés propres avant d'être utilisés,]</p> <p>et d) elles sont munies d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE».</p>	

PAYS

Huiles de poisson à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.						
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none">• Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées.• Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers.• Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement.• Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 15.04 ou 15.18.• Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé.• Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale.• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées.• Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro d'enregistrement de l'établissement de traitement ou de transformation. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.								
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <table><tr><td>Nom (en lettres capitales):</td><td>Qualification et titre:</td></tr><tr><td>Date:</td><td>Signature:</td></tr><tr><td>Sceau:</td><td></td></tr></table>			Nom (en lettres capitales):	Qualification et titre:	Date:	Signature:	Sceau:	
Nom (en lettres capitales):	Qualification et titre:							
Date:	Signature:							
Sceau:								

CHAPITRE 10 A

Certificat sanitaire

pour les graisses fondues non destinées à la consommation humaine, à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux et destinées à être expédiées vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.18. Description des marchandises			I.19. Code marchandise (code SH)		I.17.		
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.20. Quantité		
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.22. Nombre de conditionnements			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>					I.24. Type de conditionnement			
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les graisses fondues décrites ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
II.1.	elles sont constituées de graisses fondues qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;	
II.2.	elles sont constituées de graisses fondues non destinées à la consommation humaine;	
II.3.	elles ont été préparées et entreposées dans une usine agréée, validée et contrôlée par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009 ou à l'article 4, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 853/2004 ⁽³⁾ afin d'éliminer les agents pathogènes;	
II.4.	<p>elles ont été préparées exclusivement au moyen des sous-produits animaux suivants:</p> <p>⁽²⁾ [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, ii) les têtes des volailles, iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants, iv) les soies de porc, v) les plumes;] <p>⁽²⁾ et/ou [- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> 	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
(2) et/ou [-	les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]	
(2) et/ou [-	le sang, le placenta, la laine, les plumes, les poils, les cornes, les fragments de sabot et le lait cru issus d'animaux vivants qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit;]	
(2) et/ou [-	les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]	
(2) et/ou [-	les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]	
(2) et/ou [-	<p>les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair, ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres: <ul style="list-style-type: none"> - les sous-produits d'éclosion, - les œufs, - les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles, iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;] 	
II.5. (2) [-	dans le cas de matières issues de porcins, elles proviennent d'un pays ou d'une partie de territoire indemne de fièvre aphteuse depuis 24 mois et de peste porcine classique et africaine depuis 12 mois;]	
(2) et/ou [-	dans le cas de matières issues de volailles, elles proviennent d'un pays ou d'une partie de territoire indemne de maladie de Newcastle et d'influenza aviaire depuis 6 mois;]	
(2) et/ou [-	dans le cas de matières issues de ruminants, elles proviennent d'un pays ou d'une partie de territoire indemne de fièvre aphteuse depuis 24 mois et de peste bovine depuis 12 mois;]	
(2) et/ou [-	<p>lorsqu'un foyer de l'une des maladies susmentionnées est apparu au cours de la période de référence citée et que les graisses fondues sont issues d'une espèce qui y est sensible, elles ont été soumises à un traitement thermique à une température minimale de 70 °C pendant 30 minutes ou à une température minimale de 90 °C pendant au moins 15 minutes,</p> <p>les données détaillées concernant les points critiques étant consignées et conservées de manière à ce que le propriétaire, l'exploitant ou leur représentant et, au besoin, l'autorité compétente, puissent contrôler le fonctionnement de l'usine; parmi ces données doivent figurer la taille des particules, la température critique et, selon le cas, la durée absolue du traitement, la pression, le taux d'alimentation en matières premières et le taux de recyclage des graisses;]</p>	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
II.6.	lorsqu'elles sont issues de ruminants, elles ont été purifiées de manière à ce que les niveaux maximaux des quantités totales d'impuretés non solubles restantes n'excèdent pas 0,15 % en masse;	
II.7.	<p>en outre:</p> <p>a) elles ont été soumises à une transformation conformément à l'annexe X, chapitre II, section 3, du règlement (UE) n° .../... ou à un traitement conformément à l'annexe III, section XII, du règlement (CE) n° 853/2004, de sorte que les agents pathogènes soient éliminés, et</p> <p>(2) [b) elles ont été conditionnées dans des récipients neufs ou dans des récipients qui ont été nettoyés et désinfectés si nécessaire pour prévenir toute contamination, avec toutes les précautions nécessaires pour éviter leur contamination,]</p> <p>(2) ou [b) lorsqu'il est prévu de transporter les produits en vrac, les tuyaux, les pompes, les citernes et tout autre conteneur à vrac ou camion citerne utilisés pour transporter les produits de l'établissement de production, soit directement vers le navire ou des citernes de stockage à terre, soit directement vers des usines, ont été inspectés sous la responsabilité de l'autorité compétente et jugés propres avant d'être utilisés,]</p>	
II.8.	<p>le conditionnement étant muni d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE»;</p> <p>(2) [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽⁴⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]</p>	
(2) ou	[le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]	
II.9.	<p>en outre, en ce qui concerne les EST:</p> <p>(2) [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:</p> <p>i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,</p> <p>ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:</p> <p>- tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée</p>	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>ont été mis à mort et détruits, et</p> <ul style="list-style-type: none"> - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, <p>iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]</p> <p>⁽²⁾ ou [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006⁽⁵⁾, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers, ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique: <ul style="list-style-type: none"> - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.] 		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16.10, 15.17 ou 15.18. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du 		

PAYS

Graisses fondues non destinées à la consommation humaine, à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>conteneur et, le cas échéant, celui du scellé.</p> <ul style="list-style-type: none">• Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale.• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées.• Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro d'enregistrement de l'établissement de traitement ou de transformation. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 139 du 30.4.2004, p. 55.</p> <p>(4) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(5) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 10 B

Certificat sanitaire

pour les graisses fondues non destinées à la consommation humaine, à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire animale et destinées à être expédiées vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.18. Description des marchandises			I.17.				
	I.19. Code marchandise (code SH)					I.20. Quantité		
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Numéro d'agrément des établissements Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net Numéro du lot								



	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.	
Partie II: Certification	Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009 ^(1a) , et notamment ses articles 8, 9 et 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../... ^(1b) , et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les graisses fondues décrites ci-dessus remplissent les conditions suivantes:			
	II.1.	elles sont constituées de graisses fondues non destinées à la consommation humaine qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;		
	II.2.	elles ont été préparées exclusivement au moyen des sous-produits animaux suivants:		
	II.2.1.	dans le cas de matières destinées à la production de biogazole, les sous-produits animaux visés aux articles 8, 9 et 10 du règlement (CE) n° 1069/2009;		
	II.2.2.	dans le cas de matières destinées à d'autres fins:		
	(2)	[- les sous-produits animaux contenant des résidus de substances autorisées ou de contaminants dépassant les niveaux autorisés, tels que visés à l'article 15, paragraphe 3, de la directive 96/23/CE;]		
	(2) et/ou	[- les produits d'origine animale qui ont été déclarés impropres à la consommation humaine en raison de la présence de corps étrangers dans ces produits;]		
	(2) et/ou	[- les animaux et parties d'animaux, autres que ceux visés aux articles 8 et 10 du règlement (CE) n° 1069/2009, dont la mort ne résulte pas d'un abattage ni d'une mise à mort en vue de la consommation humaine, y compris les animaux mis à mort à des fins de lutte contre une maladie;]		
	(2) et/ou	[- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]		
	(2) et/ou	[- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union: i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, ii) les têtes des volailles, iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants, iv) les soies de porc, v) les plumes;]		
(2) et/ou	[- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]			
(2) et/ou	[- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la			

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]
(2) et/ou	[-	les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]
(2) et/ou	[-	les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]
(2) et/ou	[-	le sang, le placenta, la laine, les plumes, les poils, les cornes, les fragments de sabot et le lait cru issus d'animaux vivants qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit;]
(2) et/ou	[-	les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]
(2) et/ou	[-	les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]
(2) et/ou	[-	les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux: i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair, ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres: - les sous-produits d'éclosion, - les œufs, - les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles, iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;]
(2) et/ou	[-	les invertébrés aquatiques et terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux;]
(2) et/ou	[-	les animaux et les parties de ceux-ci, appartenant à l'ordre des rongeurs (<i>Rodentia</i>) et des lagomorphes (<i>Lagomorpha</i>), à l'exception des matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points a) iii), iv) et v), et des matières de catégorie 2 visées à l'article 9, points a) à g), du règlement (CE) n° 1069/2009;]
(2) et/ou	[-	les cuirs et les peaux, les sabots, les plumes, la laine, les cornes, les poils et les fourrures issus d'animaux morts n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ce produit aux êtres humains ou aux animaux;]
(2) et/ou	[-	les tissus adipeux d'animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ces tissus, qui ont été abattus dans un abattoir et qui ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
mortem conformément à la législation de l'Union;]		
II.2.3.	dans le cas de matières destinées à d'autres fins que la production d'engrais organiques ou d'amendements:	
(2)	[- les matériels à risque spécifiés au sens de l'article 3, paragraphe 1, point g), du règlement (CE) n° 999/2001;]	
(2) et/ou	[- les cadavres entiers ou les parties d'animaux morts contenant des matériels à risque spécifiés au sens de l'article 3, paragraphe 1, point g), du règlement (CE) n° 999/2001 au moment de l'élimination;]	
(2) et/ou	[- les sous-produits animaux dérivés d'animaux qui ont fait l'objet d'un traitement illégal tel que défini à l'article 1 ^{er} , paragraphe 2, point d), de la directive 96/22/CE ou à l'article 2, point b), de la directive 96/23/CE;]	
(2) et/ou	[- les sous-produits animaux contenant des résidus d'autres substances et de contaminants environnementaux mentionnés dans la liste du groupe B, point 3), de l'annexe I de la directive 96/23/CE, dès lors que ces résidus sont présents en teneurs supérieures à celles autorisées par la législation de l'Union ou, à défaut, par la législation de l'État membre d'importation;]	
II.3.	en outre:	
a)	les graisses fondues ont été soumises à une transformation conformément à la méthode décrite à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../..., de sorte que les agents pathogènes soient éliminés,	
b)	elles ont été marquées par du triheptanoate de glycérol (GTH) avant leur expédition vers l'Union européenne, de telle manière qu'une concentration minimale homogène d'au moins 250 mg de GTH par kilogramme de graisse est atteinte,	
c)	dans le cas de graisses fondues issues de ruminants, les impuretés non solubles dépassant 0,15 % en masse ont été éliminées,	
d)	les graisses fondues ont été transportées dans des conditions empêchant toute contamination, et	
e)	leur emballage ou leur récipient est muni d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE OU ANIMALE»;	
II.4.	dans le cas de matières destinées à la production d'engrais organiques ou d'amendements:	
(2)	[le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001 ⁽³⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne.]	
(2) ou	[le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001.]	
Notes		
Partie I:		

PAYS

Graisses fondues non destinées à la consommation humaine, à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire animale

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<ul style="list-style-type: none">• Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées.• Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente.• Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers.• Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement.• Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16.10, 15.17 ou 15.18.• Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé.• Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale.• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées.• Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro d'enregistrement de l'établissement de traitement ou de transformation. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(4) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 11

Certificat sanitaire

pour la gélatine et le collagène non destinés à la consommation humaine, à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
				I.17.				
	I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH)		
					I.20. Quantité			
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/> Code ISO					
I.28. Identification des marchandises Numéro d'agrément des établissements Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre I, et certifie que la gélatine/le collagène⁽²⁾ décrit(e) ci-dessus remplit les conditions suivantes:</p>		
II.1.	il/elle est constitué(e) de gélatine/collagène ⁽²⁾ qui satisfait aux conditions de police sanitaire ci-dessous;	
II.2.	il/elle est constitué(e) exclusivement de gélatine/collagène ⁽²⁾ non destiné(e) à la consommation humaine;	
II.3.	il/elle a été préparé(e) et entreposé(e) dans une usine agréée, validée et contrôlée par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009, de sorte que les agents pathogènes soient éliminés;	
II.4.	<p>il/elle a été préparé(e) exclusivement au moyen des sous-produits animaux suivants:</p> <p>⁽²⁾ [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, ii) les têtes des volailles, iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants, iv) les soies de porc, v) les plumes;] <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour</p> 	

Gélatine et collagène non destinés à la consommation humaine, à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]
(2) et/ou	[-	les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]
(2) et/ou	[-	les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]
II.5. la gélatine/le collagène ⁽²⁾ :	a)	<p>a été emballé(e), conditionné(e), entreposé(e) et transporté(e) dans des conditions d'hygiène satisfaisantes; l'emballage et le conditionnement ont eu lieu dans un local prévu à cet effet, et seuls des agents de conservation autorisés par la législation de l'Union ont été utilisés.</p> <p>Les emballages et conditionnements contenant de la gélatine/du collagène⁽²⁾ portent la mention «GÉLATINE/COLLAGÈNE⁽²⁾ PROPRE À LA CONSOMMATION ANIMALE», et</p> <p>⁽²⁾ [b) la gélatine a été produite selon un procédé garantissant que les matières de catégorie 3 non transformées sont soumises à un traitement acide ou alcalin suivi d'un ou de plusieurs rinçages, comprenant une adaptation du pH, une extraction par une ou plusieurs opérations de chauffage successives, suivies d'une purification par filtrage et stérilisation, de sorte que les agents pathogènes soient éliminés;]</p> <p>⁽²⁾ ou [b) le collagène a été produit selon un procédé garantissant que les matières de catégorie 3 non transformées sont soumises à un traitement comportant un lavage, une adaptation du pH au moyen d'un acide ou d'un alcali, suivie d'un ou de plusieurs rinçages, d'une filtration et d'une extrusion, de sorte que les agents pathogènes soient éliminés;]</p>
II.6.	dans le cas de gélatine issue de matières autres que des cuirs et des peaux:	
⁽²⁾	[le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001 ⁽³⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]	
⁽²⁾ ou	[le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;]	
II.7.	dans le cas de gélatine issues de matières autres que des cuirs et des peaux:	
	en outre, en ce qui concerne les EST:	
⁽²⁾	[dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine,	

PAYS

Gélatine et collagène non destinés à la consommation humaine, à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		<p>les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans:</p> <ul style="list-style-type: none">i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:<ul style="list-style-type: none">- tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et- tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ,iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.] <p>⁽²⁾ ou [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006⁽⁴⁾, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans:</p> <ul style="list-style-type: none">i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers,ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique:<ul style="list-style-type: none">- tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et- tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ,iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.] <p>Notes Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none">• Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le

PAYS

Gélatine et collagène non destinés à la consommation humaine, à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées.</p> <ul style="list-style-type: none">• Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers.• Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement.• Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 35.03 ou 35.04.• Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé.• Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale.• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées.• Case I.28: nature de la marchandise: mentionner «gélatine» ou «collagène»; atelier de transformation: indiquer le numéro d'enregistrement de l'établissement de traitement ou de transformation. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(4) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 12

Certificat sanitaire

pour les protéines hydrolysées, le phosphate dicalcique et le phosphate tricalcique non destinés à la consommation humaine, à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément		
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.18. Description des marchandises			I.17.		I.19. Code marchandise (code SH)		
						I.20. Quantité		
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/>			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
Pays tiers		Code ISO						
I.28. Identification des marchandises Numéro d'agrément des établissements Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net Numéro du lot								



Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre I, et certifie que les protéines hydrolysées/le phosphate dicalcique/le phosphate tricalcique⁽²⁾ décrit(es) ci-dessus remplit/remplissent les conditions suivantes:</p>		
II.1.	il est/elles sont constitué(es) de protéines hydrolysées/de phosphate dicalcique/de phosphate tricalcique ⁽²⁾ qui satisfait/satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;	
II.2.	il est/elles sont constitué(es) exclusivement de protéines hydrolysées/de phosphate dicalcique/de phosphate tricalcique ⁽²⁾ non destiné(es) à la consommation humaine;	
II.3.	il a/elles ont été préparé(es) et entreposé(es) dans une usine agréée, validée et contrôlée par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009, de sorte que les agents pathogènes soient éliminés;	
II.4.	il a/elles ont été préparé(es) exclusivement au moyen des sous-produits animaux suivants:	
II.4.1.	dans le cas de phosphate dicalcique provenant d'os dégraissés:	
	les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;	
II.4.2.	dans le cas d'autres matières:	
	⁽²⁾	[- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]
	⁽²⁾ et/ou	[- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union: i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, ii) les têtes des volailles, iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants, iv) les soies de porc, v) les plumes;]
	⁽²⁾ et/ou	[- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem

PAYS

Protéines hydrolysées, phosphate dicalcique et phosphate tricalcique à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		<p>conformément à la législation de l'Union;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- le sang, le placenta, la laine, les plumes, les poils, les cornes, les fragments de sabot et le lait cru issus d'animaux vivants qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <ul style="list-style-type: none">i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair,ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres:<ul style="list-style-type: none">- les sous-produits d'écloserie,- les œufs,- les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles,iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;] <p>II.5. en outre, les protéines hydrolysées/le phosphate dicalcique/le phosphate tricalcique⁽²⁾:</p> <ul style="list-style-type: none">a) a/ont été emballé(es) et conditionné(es) dans un emballage muni d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE» et entreposé(es) et transporté(es) dans des conditions d'hygiène satisfaisantes; l'emballage et le conditionnement ont eu lieu dans un local prévu à cet effet, et seuls des agents de conservation autorisés par la législation de l'Union ont été utilisés, et⁽²⁾ [b) les protéines hydrolysées ont été produites au moyen d'un procédé

Protéines hydrolysées, phosphate dicalcique et phosphate tricalcique à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		<p>comprenant des mesures appropriées destinées à réduire au minimum les risques de contamination des matières premières de catégorie 3.</p> <p>Les protéines hydrolysées provenant, en tout ou en partie, de cuirs et de peaux de ruminants, ont été produites dans une usine de transformation produisant exclusivement des protéines hydrolysées au moyen d'un procédé comprenant la préparation des matières premières de catégorie 3 par un saumurage, un chaulage et un lavage intensif, suivis:</p> <p>i) d'une exposition des matières concernées à un pH supérieur à 11 pendant plus de 3 heures à une température supérieure à 80 °C, puis d'un traitement thermique à une température supérieure à 140 °C pendant 30 minutes et à une pression supérieure à 3,6 bars, ou</p> <p>ii) d'une exposition des matières concernées à un pH de 1 à 2, puis à un pH supérieur à 11, et ensuite d'un traitement thermique à 140 °C pendant 30 minutes et à une pression de 3 bars;]</p> <p>⁽²⁾ ou [b) le phosphate dicalcique a été produit selon un procédé qui:</p> <p>i) garantit que toutes les matières osseuses de catégorie 3 sont finement broyées, dégraissées à l'eau chaude et traitées à l'acide chlorhydrique dilué (à une concentration minimale de 4 % et à un pH inférieur à 1,5) pendant une période d'au moins 2 jours,</p> <p>ii) comprend ensuite un traitement à la chaux de la liqueur d'acide phosphorique obtenue, produisant un précipité de phosphate dicalcique dont le pH est compris entre 4 et 7, et</p> <p>iii) enfin, sèche à l'air ce précipité à une température d'entrée de 65 à 325 °C et à une température de sortie de 30 à 65 °C;]</p> <p>⁽²⁾ ou [b) le phosphate tricalcique a été produit selon un procédé garantissant:</p> <p>i) que toutes les matières osseuses de catégorie 3 sont finement broyées et dégraissées à contre-courant avec de l'eau chaude (éclats d'os de moins de 14 mm),</p> <p>ii) une cuisson en continu à la vapeur à 145 °C pendant 30 minutes à 4 bars,</p> <p>iii) la séparation du bouillon de protéines de l'hydroxyapatite (phosphate tricalcique) par centrifugation, et</p> <p>iv) la granulation du phosphate tricalcique après séchage en lit fluidisé avec de l'air à 200 °C;]</p> <p>II.6.</p> <p>⁽²⁾ [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽³⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne;]</p> <p>⁽²⁾ ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine,</p>

PAYS

Protéines hydrolysées, phosphate dicalcique et phosphate tricalcique à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
II.7.	ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001;] en outre, en ce qui concerne les EST: (2) (2) ou	[dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 3 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 3 ans: i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers, ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique: - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.] [dans le cas de sous-produits animaux destinés à l'alimentation des ruminants et contenant du lait ou des produits à base de lait d'origine ovine ou caprine, à destination d'un État membre figurant sur la liste établie à l'annexe du règlement (CE) n° 546/2006 ⁽⁴⁾ , les ovins et les caprins dont ces produits sont dérivés ont été détenus en permanence depuis leur naissance ou au cours des 7 dernières années dans une exploitation qui ne fait pas l'objet d'une restriction officielle de déplacement en raison d'une suspicion d'EST et qui remplit les conditions suivantes depuis 7 ans: i) elle est soumise à des contrôles vétérinaires officiels réguliers, ii) aucun cas de tremblante classique au sens de l'annexe I, point 2 g), du règlement (CE) n° 999/2001 n'y a été diagnostiqué ou, à la suite de la confirmation d'un cas de tremblante classique: - tous les animaux chez qui la tremblante classique a été confirmée ont été mis à mort et détruits, et - tous les caprins et tous les ovins de l'exploitation ont été mis à mort et détruits, sauf les béliers reproducteurs du génotype ARR/ARR et les brebis reproductrices porteuses d'au moins un allèle ARR et ne présentant pas d'allèle VRQ, iii) à l'exception des ovins du génotype de la protéine prion ARR/ARR, seuls des ovins et des caprins provenant d'une exploitation remplissant

PAYS

Protéines hydrolysées, phosphate dicalcique et phosphate tricalcique à utiliser comme matières premières pour aliments des animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
les conditions énoncées aux points i) et ii) sont introduits dans l'exploitation.]		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none">• Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées.• Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers.• Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement.• Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié: 28.35 ou 35.04.• Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé.• Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale.• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées.• Case I.28: nature de la marchandise: mentionner s'il s'agit de protéines hydrolysées, de phosphate dicalcique ou de phosphate tricalcique; atelier de transformation: indiquer le numéro d'enregistrement de l'établissement de traitement ou de transformation. <p>Partie II:</p> <p>(1) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(4) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 13

Certificat sanitaire

pour les sous-produits apicoles à utiliser exclusivement en apiculture, destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse		Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal			Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement		I.14. Date du départ					
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire		I.16. PIF d'entrée dans l'UE				I.17.	
	I.18. Description des marchandises				I.19. Code marchandise (code SH)		I.20. Quantité	
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>				I.22. Nombre de conditionnements		I.24. Type de conditionnement	
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs				I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>				
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers		Code ISO		I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net								

Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les sous-produits apicoles décrits ci-dessus:</p> <p>II.1. proviennent d'une région dans laquelle les maladies mentionnées ci-après sont des maladies à déclaration obligatoire et qui ne fait l'objet d'aucune restriction concernant:</p> <p>a) la loque américaine (<i>Paenibacillus larvae larvae</i>),</p> <p>b) l'acariose [<i>Acarapis woodi</i> (Rennie)],</p> <p>c) le petit coléoptère des ruches (<i>Aethina tumida</i>), et</p> <p>d) le coléoptère <i>Tropilaelaps</i> (<i>Tropilaelaps spp</i>);</p> <p>II.2. ont été:</p> <p>(2) [soumis à une température inférieure ou égale à - 12 °C pendant 24 heures au moins.]</p> <p>(2) ou [dans le cas de cire, raffinés ou transformés selon la méthode de transformation 1-2-3-4-5-7⁽²⁾ décrite à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../....]</p> <p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.19: il convient d'utiliser le code SH approprié (05.11.99) et de préciser de quel produit il s'agit en se fondant sur la liste figurant à la note concernant la case I.28. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. • Case I.28: nature de la marchandise: miel, cire, gelée royale, propolis ou pollen utilisés dans l'apiculture. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. 		

PAYS

**Sous-produits apicoles à utiliser
exclusivement en apiculture**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.						
<ul style="list-style-type: none">Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.								
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <table><tr><td>Nom (en lettres capitales):</td><td>Qualification et titre:</td></tr><tr><td>Date:</td><td>Signature:</td></tr><tr><td>Sceau:</td><td></td></tr></table>			Nom (en lettres capitales):	Qualification et titre:	Date:	Signature:	Sceau:	
Nom (en lettres capitales):	Qualification et titre:							
Date:	Signature:							
Sceau:								

CHAPITRE 14 A

Certificat sanitaire

pour les dérivés lipidiques non destinés à la consommation humaine, à utiliser en dehors de la chaîne alimentaire animale et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.17.							
	I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH) 15.16.10		
					I.20. Quantité			
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Numéro d'agrément des établissements Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net Numéro du lot								



Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les dérivés lipidiques décrits ci-dessus:</p> <p>II.1. sont constitués de dérivés lipidiques qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;</p> <p>II.2. sont constitués de dérivés lipidiques destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire animale, ailleurs que dans des produits cosmétiques et pharmaceutiques et des dispositifs médicaux;</p> <p>II.3. ont été préparés et entreposés dans une usine agréée, validée et contrôlée par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009, de sorte que les agents pathogènes soient éliminés;</p> <p>II.4. ont été obtenus à partir de graisses fondues produites exclusivement à partir des matières suivantes:</p> <p>II.4.1. dans le cas de dérivés lipidiques destinés à être utilisés en dehors de la chaîne alimentaire animale, ailleurs que dans des engrais organiques, des amendements, des produits cosmétiques et pharmaceutiques et des dispositifs médicaux, les matières de catégorie 1 suivantes:</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) [- les sous-produits animaux dérivés d'animaux qui ont fait l'objet d'un traitement illégal tel que défini à l'article 1^{er}, paragraphe 2, point d), de la directive 96/22/CE ou à l'article 2, point b), de la directive 96/23/CE;]</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) et/ou [- les sous-produits animaux contenant des résidus d'autres substances et de contaminants environnementaux mentionnés dans la liste du groupe B, point 3), de l'annexe I de la directive 96/23/CE, dès lors que ces résidus sont présents en teneurs supérieures à celles autorisées par la législation de l'Union ou, à défaut, par la législation de l'État membre d'importation;]</p> <p>II.4.2. dans le cas de dérivés lipidiques destinés à être utilisés dans des engrais organiques ou des amendements ou à d'autres fins en dehors de la chaîne alimentaire animale, ailleurs que dans des produits cosmétiques et pharmaceutiques et des dispositifs médicaux, les matières de catégorie 2 suivantes:</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) [- les sous-produits animaux contenant des résidus de substances autorisées ou de contaminants dépassant les niveaux autorisés, tels que visés à l'article 15, paragraphe 3, de la directive 96/23/CE;]</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) et/ou [- les produits d'origine animale qui ont été déclarés impropres à la consommation humaine en raison de la présence de corps étrangers dans ces produits;]</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) et/ou [- les animaux et parties d'animaux, autres que ceux visés aux articles 8 et 10 du règlement (CE) n° 1069/2009, dont la mort ne résulte pas d'un abattage ni d'une mise à mort en vue de la consommation humaine, y compris les animaux mis à mort à des fins de lutte contre une maladie;]</p> <p>II.4.3. les matières de catégorie 3 suivantes:</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem,</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
		<p>ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, ii) les têtes des volailles, iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants, iv) les soies de porc, v) les plumes;] <p>⁽²⁾ et/ou [- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- le sang, le placenta, la laine, les plumes, les poils, les cornes, les fragments de sabot et le lait cru issus d'animaux vivants qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair,

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>II.5. lorsqu'ils ont été produits à partir de sous-produits animaux visés aux points II.4.1 et II.4.2:</p> <p>a) ont été produits au moyen du procédé suivant:</p> <p>(2) [transestérification ou hydrolyse à une température d'au moins 200 °C et à une pression correspondante appropriée, pendant 20 minutes (glycérol, acides gras et esters),]</p> <p>(2) ou [saponification au NaOH 12 M (glycérol et savon):</p> <p>(2) [dans un système par lot à 95 °C pendant 3 heures,]</p> <p>(2) ou [dans un système en continu à 140 °C, à 2 bars (2 000 hPa) pendant 8 minutes,]</p> <p>(2) ou [hydrogénation à 160 °C, à une pression de 12 bars (12 000 hPa) pendant 20 minutes,]</p> <p>b) sont conditionnés dans des récipients neufs ou préalablement nettoyés, toutes les précautions étant prises pour éviter leur contamination; les récipients sont munis d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE A LA CONSOMMATION HUMAINE OU ANIMALE»;</p> <p>II.6. lorsqu'ils ont été produits à partir de sous-produits animaux visés au point II.4.3, ont été produits selon la méthode de transformation 1-2-3-4-5-6-7⁽²⁾ visée à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../....</p>	<p>ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres:</p> <ul style="list-style-type: none"> - les sous-produits d'écloserie, - les œufs, - les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles, <p>iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;]</p>	
Notes		
Partie I:		
<ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. • Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro d'enregistrement de l'établissement de traitement ou de transformation. 		
Partie II:		
(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.		

PAYS**Dérivés lipidiques à utiliser en dehors de
la chaîne alimentaire animale**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 14 B

Certificat sanitaire

pour les dérivés lipidiques non destinés à la consommation humaine, à utiliser comme aliments pour animaux ou en dehors de la chaîne alimentaire animale et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.17.							
	I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH) 15.16.10		
					I.20. Quantité			
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Numéro d'agrément des établissements Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les dérivés lipidiques décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
II.1.	ils sont constitués de dérivés lipidiques qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;	
II.2.	ils sont constitués de dérivés lipidiques non destinés à la consommation humaine;	
II.3.	ils ont été préparés et entreposés dans une usine agréée, validée et contrôlée par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009, de sorte que les agents pathogènes soient éliminés;	
II.4.	ils ont été obtenus à partir de graisses fondues produites exclusivement à partir des matières de catégorie 3 suivantes:	
	(2)	[- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]
	(2) et/ou	[- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union: i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux, ii) les têtes des volailles, iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants, iv) les soies de porc, v) les plumes;]
	(2) et/ou	[- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]
	(2) et/ou	[- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]
	(2) et/ou	[- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>⁽²⁾ et/ou [- les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- le sang, le placenta, la laine, les plumes, les poils, les cornes, les fragments de sabot et le lait cru issus d'animaux vivants qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair,</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres:</p> <p style="margin-left: 40px;">- les sous-produits d'écloserie,</p> <p style="margin-left: 40px;">- les œufs,</p> <p style="margin-left: 40px;">- les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles,</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;]</p> <p>II.5. ils sont conditionnés dans des récipients neufs ou préalablement nettoyés, toutes les précautions étant prises pour éviter leur contamination; les récipients sont munis d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE».</p>		
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. 		

PAYS

**Dérivés lipidiques à utiliser comme
aliments pour animaux ou en dehors de la
chaîne alimentaire animale**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<ul style="list-style-type: none">• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées.• Case I.28: atelier de transformation: indiquer le numéro d'enregistrement de l'établissement de traitement ou de transformation. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(4) JO L 94 du 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 15

Certificat sanitaire

pour les ovoproduits non destinés à la consommation humaine, susceptibles d'être utilisés comme matières premières pour aliments des animaux et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.					
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse			Numéro d'agrément Numéro d'agrément Numéro d'agrément		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal		Entrepôt douanier <input type="checkbox"/> Numéro d'agrément
	I.13. Lieu de chargement			I.14. Date du départ				
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire			I.16. PIF d'entrée dans l'UE				
	I.18. Description des marchandises			I.19. Code marchandise (code SH) 35.02		I.20. Quantité		
	I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>			I.22. Nombre de conditionnements		I.24. Type de conditionnement		
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs			I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Aliments pour animaux <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>					
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/> Pays tiers Code ISO			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Nature de la marchandise Atelier de transformation Nombre de conditionnements Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre I, et certifie que les ovoproduits décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
II.1.	ils sont constitués d'ovoproduits qui satisfont aux conditions de police sanitaire ci-dessous;	
II.2.	ils sont constitués exclusivement d'ovoproduits non destinés à la consommation humaine;	
II.3.	ils ont été préparés et entreposés dans une usine agréée, validée et contrôlée par l'autorité compétente conformément à l'article 24 du règlement (CE) n° 1069/2009 ou à l'article 4, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 853/2004 ⁽³⁾ , de sorte que les agents pathogènes soient éliminés;	
II.4.	<p>ils ont été préparés exclusivement au moyen des sous-produits animaux suivants:</p> <p>⁽²⁾ [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les matières suivantes provenant d'animaux terrestres n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:</p> <ul style="list-style-type: none"> - les sous-produits d'écloserie, - les œufs, - les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles;] 	
II.5.	<p>ils ont été soumis à une transformation:</p> <p>⁽³⁾ [conformément à la méthode de transformation⁽⁴⁾, décrite à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../...;]</p> <p>⁽³⁾ ou [conformément à une méthode et à des paramètres garantissant la conformité des produits avec les normes microbiologiques prévues à l'annexe X, chapitre I, du règlement (UE) n° .../...;]</p> <p>⁽³⁾ ou [conformément à l'annexe III, section X, chapitres I à III, du règlement (CE) n° 853/2004;]</p>	
II.6.	<p>ils ont été examinés par l'autorité compétente sur la base d'un échantillon aléatoire juste avant l'expédition et jugés conformes aux normes suivantes⁽⁵⁾:</p> <p><i>Salmonella</i>: absence dans 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 dans 1 g;</p>	
II.7.	ils satisfont aux normes de l'Union concernant les résidus de substances nocives ou susceptibles de modifier les caractéristiques organoleptiques du produit ou de rendre son utilisation comme aliment pour animaux dangereuse ou nocive pour la santé animale;	
II.8.	<p>le produit final a été:</p> <p>⁽³⁾ [conditionné dans des sacs neufs ou stérilisés,]</p> <p>⁽³⁾ ou [transporté en vrac dans des conteneurs ou d'autres moyens de transport entièrement nettoyés et désinfectés au moyen d'un produit désinfectant approuvé par l'autorité compétente avant utilisation,]</p>	

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>munis d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE»;</p> <p>II.9. le produit final a été entreposé dans un entrepôt fermé;</p> <p>II.10. le produit a fait l'objet de toutes les précautions nécessaires en vue d'éviter une contamination par des agents pathogènes après le traitement.</p> <p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) JO L 139 du 30.4.2004, p. 55.</p> <p>(4) Indiquer la méthode utilisée (1 à 5 ou 7).</p> <p>(5) Où:</p> <p>n = le nombre d'échantillons à tester;</p> <p>m = la valeur-seuil pour le nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme satisfaisant si le nombre de bactéries dans la totalité des échantillons n'excède pas m;</p> <p>M = la valeur maximale du nombre de bactéries. Le résultat est considéré comme non satisfaisant si le nombre de bactéries dans un ou plusieurs échantillons est supérieur ou égal à M; et</p> <p>c = le nombre d'échantillons dans lesquels le nombre de bactéries peut se situer entre m et M, l'échantillon étant toujours considéré comme acceptable si le nombre de bactéries dans les autres échantillons est inférieur ou égal à m.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier. 		

PAYS

**Ovoproduits non destinés à la
consommation humaine, susceptibles
d'être utilisés comme aliments pour
animaux**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.						
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <table><tr><td>Nom (en lettres capitales):</td><td>Qualification et titre:</td></tr><tr><td>Date:</td><td>Signature:</td></tr><tr><td>Sceau:</td><td></td></tr></table>			Nom (en lettres capitales):	Qualification et titre:	Date:	Signature:	Sceau:	
Nom (en lettres capitales):	Qualification et titre:							
Date:	Signature:							
Sceau:								

CHAPITRE 16

Modèle de déclaration

Déclaration de l'importateur d'os et de produits à base d'os (à l'exclusion de la farine d'os), de cornes et de produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne), d'onglons et de produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglon) non destinés à servir de matières premières pour aliments des animaux, d'engrais organiques ou d'amendements et destinés à être expédiés vers l'Union européenne

Note à l'intention de l'importateur: la présente déclaration est destinée exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.

Le soussigné déclare que les produits suivants⁽¹⁾:

- a) os et produits à base d'os (à l'exclusion de la farine d'os)
- b) cornes et produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne)
- c) onglons et produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglon)

sont destinés à être importés par ses soins dans l'Union. Il déclare en outre que ces produits ne seront à aucun moment détournés en vue de quelque utilisation que ce soit liée à l'alimentation, aux matières premières pour aliments des animaux, aux engrais organiques ou aux amendements, et seront transportés directement, afin de subir une transformation ou un traitement ultérieur, jusqu'à l'établissement suivant:

Nom: _____ Adresse: _____

De plus, il déclare que les produits ne contiennent pas et ne sont pas dérivés de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001 ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins.

L'importateur:

Nom: _____ Adresse: _____

Fait à _____, le _____
(lieu) (date)

Signature _____

Numéro de référence figurant sur le document vétérinaire commun d'entrée (DVCE) prévu à l'annexe III du règlement (CE) n° 136/2004 de la Commission:

Sceau officiel du poste d'inspection frontalier d'entrée dans l'UE⁽²⁾

Signature: _____
(signature du vétérinaire officiel du poste d'inspection frontalier)⁽²⁾

Nom: _____
(nom en lettres capitales)

-
- (1) Supprimer la ou les mentions inutiles.
 - (2) La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.

CHAPITRE 17

Certificat sanitaire

pour le lisier transformé, les produits dérivés du lisier transformé et le guano de chauve-souris destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat	I.2.a.
			I.3. Autorité centrale compétente	
			I.4. Autorité locale compétente	
	I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.	
	I.7. Pays d'origine	Code ISO	I.8. Région d'origine	Code
	I.9. Pays de destination	Code ISO	I.10. Région de destination	Code
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse		I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal	
	I.13. Lieu de chargement		I.14. Date du départ	
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire		I.16. PIF d'entrée dans l'UE	
			I.17.	
I.18. Description des marchandises			I.19. Code marchandise (code SH)	
			I.20. Quantité	
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>			I.22. Nombre de conditionnements	
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs			I.24. Type de conditionnement	
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>				
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/>			I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>	
Pays tiers		Code ISO		
I.28. Identification des marchandises				
Espèce (nom scientifique)		Nature de la marchandise		Poids net
		Numéro d'agrément des établissements		
		Atelier de transformation		

Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment son article 9, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que le lisier transformé, les produits dérivés du lisier transformé et le guano de chauve-souris décrits ci-dessus:</p> <p>II.1. proviennent d'une usine de fabrication de produits destinés à d'autres fins que l'alimentation des animaux d'élevage, d'une usine de production de biogaz ou d'une usine de compostage agréée par l'autorité compétente du pays tiers et satisfaisant aux conditions spéciales fixées par le règlement (CE) n° 1069/2009 et le règlement (UE) n° .../...;</p> <p>II.2⁽²⁾ ont été soumis:</p> <p>[à un traitement thermique à une température d'au moins 70 °C pendant au moins 60 minutes;] ou [à un traitement équivalent validé et autorisé par l'État membre d'importation conformément aux conditions spécifiques fixées par le règlement (CE) n° 1069/2009 et le règlement (UE) n° .../..., à savoir:</p> <p>.....;]</p> <p>II.3. sont:</p> <p>a) exempts de <i>Salmonella</i> (absence de salmonelles dans 25 g de produit traité), b) exempts d'<i>Escherichia coli</i> ou d'<i>Enterobacteriaceae</i> (nombre de germes aérobies totaux inférieur à 1 000 UFC par gramme de produit traité), et ont été soumis à un traitement de réduction des bactéries sporulantes et de la toxigénèse;</p> <p>II.4. sont soigneusement placés dans:</p> <p>a) des récipients correctement fermés et isolés, ou b) des emballages correctement fermés (sachets en plastique ou grands sacs type <i>big bags</i>).</p> <p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente. • Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. • Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées. 		

PAYS

**Lisier transformé, produits dérivés du
lisier transformé et guano de chauve-
souris**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<ul style="list-style-type: none">• Case I.31: nature de la marchandise: mentionner s'il s'agit de lisier transformé, de produits dérivés du lisier transformé ou de guano de chauve-souris. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 18

Certificat sanitaire

pour les cornes et produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne) ainsi que les onglons et produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglon) devant servir à la production d'engrais organiques ou d'amendements et destinés à être expédiés vers l'Union européenne ou à transiter par celle-ci⁽²⁾

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
			I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.			
	I.7. Pays d'origine				Code ISO		I.8. Région d'origine	
	I.9. Pays de destination		Code ISO		I.10. Région de destination		Code	
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse				I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal			
	I.13. Lieu de chargement				I.14. Date du départ			
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire				I.16. PIF d'entrée dans l'UE			
					I.17. Numéro(s) CITES			
I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH)			
					I.20. Quantité			
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Transformation <input type="checkbox"/> Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/>				I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>				
Pays tiers				Code ISO				
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Numéro d'agrément des établissements Atelier de transformation Poids net Numéro du lot								

Partie II: Certification

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>Je soussigné, vétérinaire officiel, déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a) ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que les cornes et produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne) et les onglons et produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglon)⁽²⁾ décrits ci-dessus remplissent les conditions suivantes:</p>		
II.1.	<p>⁽²⁾ [ils proviennent d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été déclarés, à la suite d'une inspection ante mortem, propres à l'abattage à des fins de consommation humaine;]</p> <p>⁽²⁾ ou [ils proviennent d'animaux n'ayant présenté aucun signe clinique de maladie pouvant être transmise par ces produits aux êtres humains ou aux animaux;]</p>	
II.2.	les cornes, les produits à base de corne, les onglons et les produits à base d'onglons ont subi un traitement thermique pendant une heure à une température à cœur d'au moins 80 °C;	
II.3.	les cornes ont été séparées du crâne par application d'une méthode laissant la cavité crânienne intacte;	
II.4.	ils ont fait l'objet de toutes les précautions nécessaires, à tout stade de la transformation, de l'entreposage ou du transport, pour que soit évitée une contamination croisée;	
II.5.	<p>les cornes et produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne) et les onglons et produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglon) ont été conditionnés:</p> <p>⁽²⁾ [dans un conditionnement ou des récipients neufs,]</p> <p>⁽²⁾ ou [dans des véhicules ou dans des conteneurs pour vrac désinfectés avant le chargement à l'aide d'un produit approuvé par l'autorité compétente,]</p> <p>et [la nature du sous-produit animal⁽³⁾ est indiquée sur le conditionnement, les récipients ou les conteneurs, lesquels sont munis d'étiquettes portant la mention «IMPROPRE À LA CONSOMMATION HUMAINE ET ANIMALE», ainsi que le nom et l'adresse de l'établissement de destination dans l'Union européenne;]</p>	
II.6.	<p>⁽²⁾ [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels à risque spécifiés définis à l'annexe V du règlement (CE) n° 999/2001⁽⁴⁾ ou de viandes séparées mécaniquement obtenues à partir d'os de bovins, d'ovins ou de caprins, et les animaux dont ce produit est dérivé n'ont pas été abattus après étourdissement par injection d'un gaz dans la cavité crânienne ni mis à mort selon la même méthode et n'ont pas été abattus par lacération du tissu nerveux central au moyen d'un instrument allongé en forme de tige introduit dans la cavité crânienne.]</p> <p>⁽²⁾ ou [le produit ne contient pas et n'est pas dérivé de matériels d'origine bovine, ovine et caprine autres que ceux provenant d'animaux nés, élevés en permanence et abattus dans un pays ou une région classé comme présentant un risque d'ESB négligeable par une décision arrêtée conformément à l'article 5, paragraphe 2, du règlement (CE) n° 999/2001.]</p>	
<p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.6: intéressé au chargement au sein de l'UE: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit; elle peut l'être si le certificat accompagne des marchandises importées. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à 		

PAYS

**Cornes, produits à base de corne, onglons
et produits à base d'onglons devant servir
à la production d'engrais organiques ou
d'amendements**

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>l'usine par l'autorité compétente.</p> <ul style="list-style-type: none">• Case I.12: lieu de destination: cette case ne doit être remplie que si le certificat accompagne des marchandises en transit. Les produits en transit ne peuvent être entreposés que dans des zones franches, des entrepôts francs et des entrepôts douaniers.• Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement.• Case I.23: en ce qui concerne les conteneurs de vrac, il convient d'indiquer le numéro du conteneur et, le cas échéant, celui du scellé.• Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale.• Cases I.26 et I.27: il y a lieu de compléter la case qui convient selon qu'il s'agit d'un certificat accompagnant des marchandises en transit ou des marchandises importées.• Case I.28: nature de la marchandise. <p>Partie II:</p> <p>(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1b) JO L ... du ..., p.</p> <p>(2) Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <p>(3) Nature du produit: cornes, produits à base de corne, onglons, produits à base d'onglons.</p> <p>(4) JO L 147 du 31.5.2001, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none">• La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé.• Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi concerné jusqu'à son arrivée au poste d'inspection frontalier.		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

Partie II: Certification	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
	<p>En qualité de responsable, je déclare avoir lu et compris le règlement (CE) n° 1069/2009^(1a), et notamment ses articles 8 et 10, ainsi que le règlement (UE) n° .../...^(1b), et notamment son annexe XIV, chapitre II, et certifie que la gélatine photographique décrite ci-dessus:</p> <p>II.1. est constituée exclusivement de gélatine photographique réservée à des utilisations photographiques et n'est destinée à aucune autre utilisation;</p> <p>II.2. a été produite et entreposée dans une usine enregistrée et supervisée par l'autorité compétente, conformément à l'article 23 du règlement (CE) n° 1069/2009, et ne produisant pas de gélatine destinée à l'alimentation humaine ou animale ou d'autres utilisations et à l'expédition dans l'Union européenne;</p> <p>II.3. a été élaborée avec des sous-produits animaux de catégorie 3 et/ou des colonnes vertébrales de bovins répertoriées parmi les matières de la catégorie 1;</p> <p>II.4. a été emballée, conditionnée dans des récipients neufs, entreposée et transportée à bord d'un véhicule dans des conteneurs étanches, scellés et étiquetés, dans des conditions d'hygiène satisfaisantes;</p> <p>II.5. a été produite selon un procédé garantissant que les matières premières:</p> <p style="margin-left: 20px;">(3) sont traitées par stérilisation sous pression au sens de l'article 3, point 19, du règlement (CE) n° 1069/2009⁽²⁾;</p> <p style="margin-left: 20px;">(3) ou sont soumises:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) à un traitement acide d'une durée minimale de 2 jours, à un rinçage à l'eau et à un traitement d'une durée minimale de 20 jours à l'aide d'une solution alcaline; le pH a été rectifié et la matière purifiée par filtration et stérilisée à 138-140 °C pendant 4 secondes; ou</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) à un traitement alcalin d'une durée minimale de 2 jours, à un rinçage à l'eau et à un traitement d'une durée de 10 à 12 heures à l'aide d'une solution acide; le pH a été rectifié et la matière purifiée par filtration et stérilisée à 138-140 °C pendant 4 secondes;</p> <p>II.6. a été emballée et conditionnée dans des emballages et des conditionnements portant la mention «GÉLATINE PHOTOGRAPHIQUE RÉSERVÉE À L'INDUSTRIE PHOTOGRAPHIQUE».</p> <p>Notes</p> <p>Partie I:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.5: la gélatine photographique ne peut avoir pour destination prévue que la République tchèque, les Pays-Bas ou le Royaume-Uni. • Case I.9: pays de destination: uniquement la République tchèque, le Royaume-Uni ou les Pays-Bas. • Cases I.11 et I.12: numéro d'agrément: le numéro d'enregistrement attribué à l'établissement ou à l'usine par l'autorité compétente. • Case I.15: numéro d'enregistrement ou d'immatriculation (wagon ou conteneur et camion), numéro de vol (avion) ou nom (navire); des informations distinctes doivent être fournies en cas de déchargement et de rechargement. • Case I.23: identification du conteneur/numéro de scellé: uniquement s'il y a lieu. • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. <p>Partie II:</p> <p>^(1a) JO L 300 du 14.11.2009, p. 1.</p> <p>^(1b) JO L ... du ...</p> <p>⁽²⁾ La stérilisation sous pression (méthode 1) est également définie comme suit à l'annexe IV,</p>		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>chapitre III, du règlement (UE) n° .../...:</p> <p>«Réduction</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Si la taille des particules des sous-produits animaux à transformer excède 50 millimètres, les sous-produits en question doivent être fragmentés à l'aide des équipements appropriés, de manière que la taille des particules soit réduite à 50 millimètres au maximum. Le bon fonctionnement des équipements doit faire l'objet d'une vérification et d'un relevé quotidiens. Si les contrôles révèlent la présence de particules excédant 50 millimètres, le processus doit être arrêté et des réparations doivent être effectuées avant sa reprise. <p>Durée, température et pression</p> <ol style="list-style-type: none"> 2. Les sous-produits animaux dont les particules ont une taille n'excédant pas 50 millimètres doivent être portés à une température à cœur supérieure à 133 °C pendant au moins 20 minutes, sans interruption et à une pression (absolue) d'au moins 3 bars. La pression doit être produite par l'évacuation de tout l'air présent dans la chambre de stérilisation et son remplacement par de la vapeur («vapeur saturée»); ce traitement thermique peut être appliqué en tant que procédé unique ou en tant que phase de stérilisation antérieure ou postérieure à un autre procédé. 3. La transformation peut être effectuée dans un système par lot ou dans un système en continu.» <p>⁽³⁾ Supprimer la ou les mentions inutiles.</p> <ul style="list-style-type: none"> • La signature et le sceau doivent être d'une couleur différente de celle du texte imprimé. • Note à l'intention de l'intéressé au chargement dans l'UE: le présent certificat est destiné exclusivement à des fins vétérinaires et doit accompagner l'envoi entre le poste d'inspection frontalier et la firme de destination. 		
<p>Vétérinaire officiel ou inspecteur officiel</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Sceau:</p> <p>Qualification et titre:</p> <p>Signature:</p>		

CHAPITRE 20

Modèle de déclaration

Déclaration pour les produits intermédiaires devant servir à la fabrication de médicaments, de médicaments vétérinaires, de dispositifs médicaux, de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et de réactifs de laboratoire, importés de pays tiers ou en transit dans l'Union européenne

PAYS:

Certificat vétérinaire vers l'UE

Partie I: Renseignements concernant le lot expédié	I.1. Expéditeur Nom Adresse Tél.		I.2. Numéro de référence du certificat		I.2.a.			
			I.3. Autorité centrale compétente					
			I.4. Autorité locale compétente					
			I.5. Destinataire Nom Adresse Code postal Tél.		I.6. Intéressé au chargement au sein de l'UE Nom Adresse Code postal Tél.			
	I.7. Pays d'origine		Code ISO		I.8. Région d'origine		Code	
	I.9. Pays de destination		Code ISO		I.10. Région de destination		Code	
	I.11. Lieu d'origine Nom Adresse Nom Adresse Nom Adresse				I.12. Lieu de destination Nom Adresse Code postal			
	I.13. Lieu de chargement				I.14. Date du départ			
	I.15. Moyens de transport Avion <input type="checkbox"/> Navire <input type="checkbox"/> Wagon <input type="checkbox"/> Véhicule routier <input type="checkbox"/> Autres <input type="checkbox"/> Identification Référence documentaire				I.16. PIF d'entrée dans l'UE			
	I.17.							
I.18. Description des marchandises					I.19. Code marchandise (code SH)			
					I.20. Quantité			
I.21. Température produit Ambiante <input type="checkbox"/> Réfrigérée <input type="checkbox"/> Congelée <input type="checkbox"/>					I.22. Nombre de conditionnements			
I.23. Numéro des scellés/des conteneurs					I.24. Type de conditionnement			
I.25. Marchandises certifiées aux fins de: Usage technique <input type="checkbox"/>								
I.26. Pour transit par l'UE vers un pays tiers <input type="checkbox"/>				I.27. Pour importation ou admission dans l'UE <input type="checkbox"/>				
Pays tiers				Code ISO				
I.28. Identification des marchandises Espèce (nom scientifique) Numéro d'agrément des établissements Poids net Numéro du lot Atelier de transformation								



	II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
Partie II: Certification	DÉCLARATION		
	<p>Le soussigné déclare que le produit intermédiaire visé ci-dessus est destiné à être importé par ses soins dans l'Union et répond à la définition établie à l'annexe I, point 35, du règlement (UE) n° .../...^(1a), en particulier:</p> <p>1) qu'il est destiné à la fabrication:</p> <p>(2) [- de médicaments;]</p> <p>(2) et/ou [- de médicaments vétérinaires;]</p> <p>(2) et/ou [- de dispositifs médicaux;]</p> <p>(2) et/ou [- de dispositifs médicaux implantables actifs;]</p> <p>(2) et/ou [- de dispositifs médicaux de diagnostic in vitro;]</p> <p>(2) et/ou [- de réactifs de laboratoire;]</p> <p>2) que ses phases de conception, de transformation et de fabrication sont suffisamment abouties pour rendre la matière, en tant que telle ou en tant que composant d'un produit, utilisable à cette fin, si ce n'est qu'une manipulation ou une transformation supplémentaire, telle qu'une mixtion, un enrobage, un assemblage, un emballage ou un étiquetage, est nécessaire pour permettre sa mise sur le marché ou sa mise en service en tant que médicament, médicament vétérinaire, dispositif médical implantable actif, dispositif médical ou dispositif médical de diagnostic in vitro conformément à la législation de l'Union^(1b) applicable à ces produits ou en tant que réactif de laboratoire;</p> <p>3) qu'il est dérivé des matières énumérées ci-après, lesquelles peuvent provenir d'animaux qui ont fait l'objet d'un traitement illégal tel que défini à l'article 1^{er}, paragraphe 2, point d), de la directive 96/22/CE ou à l'article 2, point b), de la directive 96/23/CE⁽²⁾:</p> <p>(2) [- les carcasses et parties d'animaux abattus ou, dans le cas du gibier, les corps ou parties d'animaux mis à mort, qui sont propres à la consommation humaine en vertu de la législation de l'Union, mais qui, pour des raisons commerciales, ne sont pas destinés à une telle consommation;]</p> <p>(2) et/ou [- les carcasses et les parties suivantes provenant d'animaux qui ont été abattus dans un abattoir et ont été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem, ou les corps et les parties suivantes de gibier mis à mort en vue de la consommation humaine conformément à la législation de l'Union:</p> <p>i) les carcasses ou les corps et parties d'animaux écartés comme étant impropres à la consommation humaine conformément à la législation de l'Union, mais qui sont exempts de tout signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux,</p> <p>ii) les têtes des volailles,</p> <p>iii) les cuirs et les peaux, y compris les chutes et rognures, les cornes et les pieds, y compris les phalanges et les os du carpe, du métacarpe, du tarse et du métatarse des animaux autres que les ruminants,</p> <p>iv) les soies de porc,</p> <p>v) les plumes;]</p> <p>(2) et/ou [- le sang des animaux qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce sang, obtenu à partir des animaux autres que les ruminants qui ont été abattus dans un abattoir après avoir été considérés comme propres à l'abattage pour la consommation humaine à la suite d'une inspection ante mortem conformément à la législation de l'Union;]</p> <p>(2) et/ou [- les sous-produits animaux issus de la fabrication de produits destinés à la consommation humaine, y compris les os dégraissés, les cretons et les boues de centrifugeuses ou de séparateurs issues de la transformation du lait;]</p>		

II.	Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
(2) et/ou	[-		
	les produits d'origine animale ou les aliments contenant de tels produits, qui ne sont plus destinés à la consommation humaine pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]		
(2) et/ou	[-		
	les aliments pour animaux familiers et les aliments pour animaux d'origine animale ou qui contiennent des sous-produits animaux ou des produits dérivés, qui ne sont plus destinés à l'alimentation animale pour des raisons commerciales ou en raison de défauts de fabrication ou d'emballage ou d'autres défauts n'entraînant aucun risque pour la santé humaine ou animale;]		
(2) et/ou	[-		
	le sang, le placenta, la laine, les plumes, les poils, les cornes, les fragments de sabot et le lait cru issus d'animaux vivants qui n'ont présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux par ce produit;]		
(2) et/ou	[-		
	les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux;]		
(2) et/ou	[-		
	les sous-produits d'animaux aquatiques qui proviennent d'établissements ou d'usines fabriquant des produits destinés à la consommation humaine;]		
(2) et/ou	[-		
	les matières suivantes provenant d'animaux n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible par ces matières aux êtres humains ou aux animaux:		
	i) les carapaces de crustacés ou coquilles de mollusques présentant des corps mous ou de la chair,		
	ii) les éléments suivants provenant d'animaux terrestres:		
	- les sous-produits d'écloserie,		
	- les œufs,		
	- les sous-produits d'œufs, y compris les coquilles,		
	iii) les poussins d'un jour abattus pour des raisons commerciales;]		
(2) et/ou	[-		
	les sous-produits d'invertébrés aquatiques et terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux;]		
(2) et/ou	[-		
	les animaux et les parties de ceux-ci, appartenant à l'ordre des rongeurs (<i>Rodentia</i>) et des lagomorphes (<i>Lagomorpha</i>), à l'exception des matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points a) iii), iv) et v), et des matières de catégorie 2 visées à l'article 9, points a) à g), du règlement (CE) n° 1069/2009;]		
(2) et/ou	[-		
	les produits dérivés des matières suivantes ou générés par celles-ci:		
	- les animaux aquatiques et les parties de ces animaux, à l'exception des mammifères marins, n'ayant présenté aucun signe de maladie transmissible aux êtres humains ou aux animaux,		
	- les invertébrés aquatiques et terrestres autres que les espèces pathogènes pour l'être humain ou les animaux,		
	- les animaux et les parties de ceux-ci, appartenant à l'ordre des rongeurs (<i>Rodentia</i>) et des lagomorphes (<i>Lagomorpha</i>), à l'exception des matières de catégorie 1 visées à l'article 8, points a) iii), iv) et v), et des matières de catégorie 2 visées à l'article 9, points a) à g), du règlement (CE) n° 1069/2009;]		
(2) et/ou	[-		
	les animaux et parties d'animaux, autres que ceux visés à l'article 8 ou à l'article 10 du règlement (CE) n° 1069/2009:		
	i) dont la mort ne résulte pas d'un abattage ni d'une mise à mort en vue de la consommation humaine, y compris les animaux mis à mort à des fins de lutte contre une maladie,		
	ii) les fœtus,		

II. Information sanitaire	II.a. N° de référence du certificat	II.b.
<p>iii) les ovocytes, les embryons et le sperme non destinés à la reproduction, et iv) les poussins morts dans l'œuf;]</p> <p>⁽²⁾ et/ou [- les sous-produits animaux autres que les matières de catégorie 1 ou 3;]</p> <p>4) que son emballage extérieur est muni d'une étiquette portant la mention: «DESTINÉ EXCLUSIVEMENT À LA FABRICATION DE MÉDICAMENTS/MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES/DISPOSITIFS MÉDICAUX/DISPOSITIFS MÉDICAUX IMPLANTABLES ACTIFS/DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO/RÉACTIFS DE LABORATOIRE» et qu'il ne sera détourné à aucun moment dans l'Union en vue d'une autre utilisation;</p> <p>5) que l'envoi sera transporté directement jusqu'au lieu de destination indiqué au point I.12 de la présente déclaration, ce lieu étant:</p> <ul style="list-style-type: none"> - un établissement ou une usine de production de médicaments, médicaments vétérinaires, dispositifs médicaux, dispositifs médicaux de diagnostic in vitro ou réactifs de laboratoire, enregistrés conformément à l'article 23 du règlement (CE) n° 1069/2009, - un établissement ou une usine agréés conformément à l'article 24, paragraphe 1, point i), du règlement (CE) n° 1069/2009 à partir desquels il sera uniquement expédié vers un établissement ou une usine tels que visés au tiret précédent. <p>Notes</p> <ul style="list-style-type: none"> • Case I.25: usage technique: toute utilisation autre que la consommation animale. <p>^(1a) JO L ... du ..., p.</p> <p>^(1b) Directive 2001/82/CE du Parlement européen et du Conseil du 6 novembre 2001 instituant un code communautaire relatif aux médicaments vétérinaires, directive 2001/83/CE du Parlement européen et du Conseil du 6 novembre 2001 instituant un code communautaire relatif aux médicaments à usage humain, directive 93/42/CEE du Conseil du 14 juin 1993 relative aux dispositifs médicaux et directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro, selon le cas.</p> <p>⁽²⁾ Supprimer la ou les mentions inutiles.</p>		
<p>L'importateur</p> <p>Nom (en lettres capitales):</p> <p>Date:</p> <p>Adresse:</p> <p>Signature:</p>		

ANNEXE XVI

CONTRÔLES OFFICIELS

CHAPITRE I

CONTRÔLES OFFICIELS DANS LES USINES DE TRANSFORMATION

Section 1

Surveillance de la production

1. L'autorité compétente doit exercer une surveillance sur les usines de transformation pour s'assurer du respect des exigences du règlement (CE) n° 1069/2009 et du présent règlement.

Elle doit en particulier:

- a) contrôler:
 - i) les conditions générales d'hygiène des locaux, des équipements et du personnel,
 - ii) l'efficacité des autocontrôles effectués par l'exploitant de l'usine de transformation conformément à l'article 28 du règlement (CE) n° 1069/2009; il s'agit notamment d'examiner les résultats de ces contrôles et, au besoin, de prélever des échantillons,
 - iii) l'application effective de la procédure écrite permanente fondée sur les principes HACCP conformément à l'article 29, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009; il s'agit notamment d'examiner les résultats de l'application de cette procédure et, au besoin, de prélever des échantillons,
 - iv) les normes auxquelles répondent les produits après transformation; les analyses et les tests doivent être effectués selon des méthodes reconnues scientifiquement, en particulier celles fixées par la législation de l'Union ou, à défaut, selon des normes internationales reconnues ou, en leur absence, des normes nationales, et
 - v) les conditions d'entreposage;
- b) prélever tout échantillon nécessaire en vue de le soumettre à des examens de laboratoire; et
- c) procéder à tout autre contrôle qu'elle estime nécessaire pour s'assurer du respect des dispositions du règlement (CE) n° 1069/2009 et du présent règlement.

2. Afin qu'elle puisse exercer ses responsabilités au titre du point 1, l'autorité compétente doit avoir libre accès, à tout moment, à toutes les parties de l'usine de transformation, ainsi qu'aux données consignées, documents commerciaux et certificats sanitaires.

Section 2

Procédures de validation

1. Avant de délivrer un agrément à une usine de transformation en vertu de l'article 44, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009, l'autorité compétente doit vérifier que l'exploitant a procédé à la validation de l'usine conformément aux procédures et indicateurs suivants:
 - a) la description du procédé au moyen d'un organigramme des opérations;
 - b) l'identification des points critiques et du taux de transformation de la matière pour les systèmes en continu;
 - c) la conformité aux exigences spécifiques fixées par le présent règlement pour le procédé concerné; et
 - d) le respect des exigences suivantes:
 - i) la dimension des particules pour les procédés en continu et les procédés par lot sous pression, définie par la taille de l'ouverture du hachoir ou des interstices,
 - ii) la température, la pression, le temps de transformation et, dans le cas de systèmes en continu, le taux de transformation de la matière, conformément aux points 2 et 3.
2. Dans le cas d'un système par lot sous pression:
 - a) la température doit être surveillée au moyen d'un thermocouple permanent et relevée en temps réel;
 - b) la phase de mise sous pression doit être contrôlée au moyen d'un manomètre permanent, et la pression doit être relevée en temps réel;
 - c) la durée de la transformation doit être indiquée au moyen de diagrammes temps/température et temps/pression.

Au moins une fois par an, le thermocouple et le manomètre doivent être étalonnés.

3. Dans le cas d'un système en continu sous pression:
 - a) la température et la pression doivent être surveillées au moyen de thermocouples, ou d'un pistolet à infrarouge, ainsi que de manomètres, utilisés en des points précis du système, de manière à ce que la température et la pression soient conformes aux conditions requises dans l'ensemble ou dans une

section du système en continu. La température et la pression doivent être relevées en temps réel;

- b) la mesure du temps minimal de transit dans toute la partie concernée du système en continu où la température et la pression sont conformes aux conditions requises doit être fournie aux autorités compétentes au moyen de traceurs insolubles, comme du dioxyde de manganèse, ou selon une méthode offrant des garanties équivalentes.

Une mesure précise et un contrôle rigoureux du taux de transformation de la matière sont essentiels; la mesure doit être effectuée durant le test de validation, en fonction d'un point critique pouvant être surveillé continuellement, comme par exemple:

- i) le nombre de révolutions par minute (rév./min) de la vis d'alimentation;
- ii) l'intensité électrique (nombre d'ampères à un certain voltage);
- iii) le taux d'évaporation/de condensation; ou
- iv) le nombre de coups de pompe par unité de temps.

Tous les instruments de mesure et de surveillance doivent être étalonnés au moins une fois par an.

- 4. L'autorité compétente doit répéter les contrôles portant sur les procédures de validation lorsqu'elle le juge nécessaire et, dans tous les cas, chaque fois que le procédé subit un changement important (par exemple, modification des machines ou changement de matières premières).

CHAPITRE II

Listes des établissements, usines et exploitants enregistrés et agréés

- 1. Accès aux listes des établissements, usines et exploitants enregistrés et agréés

Afin d'aider les États membres à mettre à la disposition des autres États membres et du public des listes actualisées des établissements, usines et exploitants enregistrés et agréés, la Commission doit mettre en place un site web comprenant les liens vers les sites nationaux mis en place par chaque État membre conformément au point 2 a).

- 2. Structure des sites web nationaux

- a) Chaque État membre doit fournir à la Commission un lien vers un site national unique où figure l'index des listes de tous les établissements, usines et exploitants enregistrés et agréés sur son territoire («index»).
- b) Chaque index doit consister en une page, présentée dans une ou plusieurs langues officielles de l'Union.

3. La présentation des index, y compris des informations et des codes pertinents, doit être conforme aux spécifications techniques publiées par la Commission sur son site web.

CHAPITRE III

EXIGENCES SPÉCIFIQUES APPLICABLES AUX CONTRÔLES OFFICIELS

Section 1

Contrôles officiels relatifs au marquage des produits dérivés

L'autorité compétente doit contrôler le fonctionnement du système de surveillance et d'enregistrement visé à l'annexe VIII, chapitre V, point 2, du présent règlement afin de vérifier sa conformité avec le présent règlement et peut, au besoin, exiger l'analyse d'échantillons supplémentaires suivant la méthode visée au deuxième alinéa dudit point.

Section 2

Contrôles officiels dans les installations d'incinération de faible capacité

L'autorité compétente doit inspecter une installation d'incinération de faible capacité spécialisée dans l'incinération de matériels à risque spécifiés avant de l'agréer et au moins une fois par an afin de vérifier sa conformité avec le règlement (CE) n° 1069/2009 et avec le présent règlement.

Section 3

Contrôles officiels dans les régions éloignées

En cas d'élimination de sous-produits animaux dans des régions éloignées conformément à l'article 19, paragraphe 1, point b), du règlement (CE) n° 1069/2009, l'autorité compétente doit assurer une surveillance régulière des régions classées comme régions éloignées afin de garantir le contrôle adéquat de ces régions et des opérations d'élimination.

Section 4

Contrôles officiels dans les exploitations enregistrées pour l'alimentation des animaux à fourrure

1. L'autorité compétente doit prendre les mesures nécessaires pour contrôler:

- a) que la composition, la transformation et l'utilisation des aliments pour animaux contenant des farines de viande et d'os ou d'autres produits qui ont été transformés conformément aux méthodes de transformation décrites à l'annexe IV, chapitre III, et qui sont issus de cadavres ou de parties de cadavres d'animaux de la même espèce sont adéquates;
 - b) que les animaux sont nourris à l'aide des aliments pour animaux visés au point a), et assurer:
 - i) l'étroite surveillance de l'état de santé de ces animaux, et
 - ii) la surveillance appropriée des EST au moyen d'échantillonnages et d'examens de laboratoire réguliers.
2. Certains des échantillons visés au point 1 b) ii) doivent être prélevés sur des animaux présentant des symptômes neurologiques et sur des animaux reproducteurs plus âgés.

Section 5

Contrôles officiels relatifs aux centres de collecte

1. L'autorité compétente doit:
- a) faire figurer les centres de collecte sur la liste établie conformément à l'article 47, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009;
 - b) attribuer un numéro officiel à chaque centre de collecte; et
 - c) tenir à jour la liste des centres de collecte et la mettre à disposition avec la liste établie conformément à l'article 47, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009.
2. L'autorité compétente doit réaliser des contrôles officiels dans les centres de collecte pour veiller au respect du présent règlement.

Section 6

Contrôles officiels relatifs à l'utilisation de matières de catégorie 1 pour l'alimentation d'oiseaux nécrophages

L'autorité compétente doit surveiller l'état de santé des animaux d'élevage dans la région où des matières de catégorie 1 sont utilisées pour l'alimentation d'oiseaux nécrophages et procéder à une surveillance appropriée des EST au moyen d'échantillonnages et d'examens de laboratoire réguliers.

Certains de ces échantillons doivent être prélevés sur des animaux présentant des symptômes neurologiques et sur des animaux reproducteurs plus âgés.

Section 7

Contrôles officiels relatifs à l'utilisation de certains engrais organiques et amendements

L'autorité compétente doit réaliser des contrôles dans l'ensemble de la chaîne de production et d'utilisation des engrais organiques et des amendements, compte tenu des restrictions visées à l'annexe II, chapitre II.

Ces contrôles doivent porter entre autres sur le mélange avec un constituant visé à l'annexe XI, chapitre II, section 1, point 2, ainsi que sur les stocks de tels produits conservés dans les exploitations et les données consignées conformément au règlement (CE) n° 1069/2009 et au présent règlement.

Section 8

Contrôles officiels concernant les firmes photographiques agréées

L'autorité compétente doit effectuer, dans les firmes photographiques agréées énumérées à l'annexe XIV, chapitre II, section 11, point 1, tableau 3, des contrôles documentaires concernant la chaîne d'acheminement depuis les postes d'inspection frontaliers de première entrée jusqu'aux firmes photographiques agréées, afin de vérifier la correspondance entre les quantités de produits importées, utilisées et éliminées.

Section 9

Contrôles officiels relatifs à certaines graisses fondues importées

L'autorité compétente doit effectuer, dans les usines ou établissements enregistrés qui reçoivent des graisses fondues importées conformément à l'annexe XIV, chapitre II, section 9, des contrôles documentaires concernant la chaîne d'acheminement depuis les postes d'inspection frontaliers de première entrée jusqu'aux usines ou établissements enregistrés, afin de vérifier la correspondance entre les quantités de produits importées, utilisées et éliminées.

Section 10

Demande type de certaines autorisations d'échanges dans l'Union

Les exploitants doivent introduire leurs demandes d'autorisation d'expédier des sous-produits animaux visées à l'article 48, paragraphe 1, du règlement (CE) n° 1069/2009 en respectant le modèle ci-après.

**DEMANDE D'AUTORISATION D'EXPÉDIER DES SOUS-PRODUITS ANIMAUX
VERS UN AUTRE ÉTAT MEMBRE
[ARTICLE 48 DU RÈGLEMENT (CE) N° 1069/2009]**

Nom et adresse de l'expéditeur	Numéro d'agrément ou d'enregistrement délivré par (l'autorité compétente)
Nom et adresse du demandeur	Numéro d'agrément ou d'enregistrement délivré par (l'autorité compétente)
Nom et adresse du destinataire	Numéro d'agrément ou d'enregistrement délivré par (l'autorité compétente)
<p>Sous-produits animaux⁽¹⁾</p> <p><input type="checkbox"/> Matières de catégorie 1 constituées de: _____ (nature des matières)</p> <p><input type="checkbox"/> Matières de catégorie 2 constituées de: _____ (nature des matières)</p> <p><input type="checkbox"/> Farines de viande et d'os dérivées de matières de catégorie 1</p> <p><input type="checkbox"/> Graisses animales dérivées de matières de catégorie 1</p> <p><input type="checkbox"/> Farines de viande et d'os dérivées de matières de catégorie 2</p> <p><input type="checkbox"/> Graisses animales dérivées de matières de catégorie 2</p>	<p>Utilisation prévue⁽¹⁾</p> <p><input type="checkbox"/> Élimination</p> <p><input type="checkbox"/> Transformation</p> <p><input type="checkbox"/> Combustion</p> <p><input type="checkbox"/> Application au sol</p> <p><input type="checkbox"/> Conversion en biogaz</p> <p><input type="checkbox"/> Compostage</p> <p><input type="checkbox"/> Alimentation des animaux familiers⁽²⁾</p> <p><input type="checkbox"/> Production de biogazole</p> <p><input type="checkbox"/> Alimentation des⁽³⁾: _____</p> <p><input type="checkbox"/> Fabrication des produits dérivés suivants⁽⁴⁾: _____</p>

**DEMANDE D'AUTORISATION D'EXPÉDIER DES SOUS-PRODUITS ANIMAUX
VERS UN AUTRE ÉTAT MEMBRE [ARTICLE 48 DU RÈGLEMENT (CE)
N° 1069/2009]**

**Dans le cas de farines de viande et d'os et
de graisses animales:**

Les matières ont été transformées selon la
méthode suivante⁽⁵⁾: _____

Espèce d'origine:

Le soussigné déclare que les informations ci-dessus sont exactes.

[Signature, nom, date et coordonnées: téléphone, fax (le cas échéant), courriel]

Décision de l'autorité compétente de l'État membre de destination⁽⁶⁾:

L'expédition de l'envoi est:

- refusée.
- acceptée.
- acceptée moyennant la stérilisation sous pression des matières (méthode 1).
- acceptée sous les conditions d'expédition suivantes⁽⁴⁾:

(Date, sceau et signature de l'autorité compétente)

Notes:

Veillez remplir le document en lettres capitales.

- (1) Cocher la case correspondante.
- (2) Dans le cas d'aliments pour animaux familiers produits à partir de matières de catégorie 1 composées de sous-produits animaux provenant d'animaux qui ont fait l'objet d'un traitement illégal au sens de l'article 1^{er}, paragraphe 2, point d), de la directive 96/22/CE ou de l'article 2, point b), de la directive 96/23/CE.
- (3) Préciser conformément à l'article 18 du règlement (CE) n° 1069/2009.
- (4) Préciser.
- (5) Préciser la méthode de transformation utilisée parmi celles visées à l'annexe IV, chapitre III, du règlement (UE) n° .../...
- (6) Pour l'autorité compétente: cocher la case correspondante.