

[8859]

BILAGA IV

FÖRLAGA TILL OFFICIELLT INTYG SOM AVSES I ARTIKEL 11 I KOMMISSIONENS  
 GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2019/1793 FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV VISSA LIVSMEDEL OCH  
 FODER

LAND			Officiellt intyg för EU			
Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare/exportör Namn Adress Tfn		I.2. Intygets referensnummer	I.2.a Referensnummer i Imsoc		
			I.3. Central behörig myndighet			
			I.4. Lokal behörig myndighet			
	I.5. Mottagare/importör Namn Adress Postnr Tfn		I.6. Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Postnr I.7. Ursprungsland			
	ISO-kod	I.8.	Ursprungsregion	I.9. Bestämmelesland	ISO-kod	I.10.
	I.11. Avsändningsort Namn Adress		I.12. Bestämmeleseort Namn Adress			
I.13. Lastningsort		I.14. Datum och klockslag för avresa				
I.15. Transportmedel Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Annat <input type="checkbox"/> Vägtransport <input type="checkbox"/> Järnvägsvagn <input type="checkbox"/> Identifiering:		I.16. Gränskontrollstation för införsel			I.17. Följedokument <input type="checkbox"/> Laboratorierapport Nr Dag för utfärdande: <input type="checkbox"/> Annat Typ Nr	
I.18. Transportförhållanden Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylld <input type="checkbox"/> Fryst <input type="checkbox"/>						
I.19. Containernummer/förseglingens nummer						
I.20. Varorna intygas vara avsedda som/för Livsmedel <input type="checkbox"/> Foder <input type="checkbox"/>						
I.21.		I.22. För den inre marknaden <input type="checkbox"/>				
I.23. Totalt antal förpackningar	I.24. Kvantitet Totalt antal	Total nettovikt (kg)	Total bruttovikt (kg)			
I.25. Varubeskrivning Varukod och KN-rubrik						
Art (vetenskapligt namn)						
Slutkonsument <input type="checkbox"/>	Antal förpackningar	Nettovikt	Partinummer	Typ av förpackning		

LAND		Intyg för införsel till unionen av djur och varor	
Del II: Intyg	<b>II. Hälsoinformation</b>	II.a Intygets referensnummer	II.b Referensnummer i Imsoc
	<p><b>II.1.</b> Jag intyggar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1), Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1), Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 183/2005 av den 12 januari 2005 om fastställande av krav för foderhygien (EUT L 35, 8.2.2005, s. 1) och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 av den 15 mars 2017 om offentlig kontroll och annan offentlig verksamhet för att säkerställa tillämpningen av livsmedels- och foderlagstiftningen och av bestämmelser om djurs hälsa och djurskydd, växtskydd och växtskyddsmedel samt om ändring av Europaparlamentets och rådets förordningar (EG) nr 999/2001, (EG) nr 396/2005, (EG) nr 1069/2009, (EG) nr 1107/2009, (EU) nr 1151/2012, (EU) nr 652/2014, (EU) 2016/429 och (EU) 2016/2031, rådets förordningar (EG) nr 1/2005 och (EG) nr 1099/2009 och rådets direktiv 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG och 2008/120/EG och om upphävande av Europaparlamentets och rådets förordningar (EG) nr 854/2004 och (EG) nr 882/2004, rådets direktiv 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG och 97/78/EG samt rådets beslut 92/438/EEG (förordningen om offentlig kontroll) (EUT L 95, 7.4.2017, s. 1), samt intyggar följande:</p> <p>(<sup>1</sup>) antingen</p> <p>[II.1.1. <input type="checkbox"/> Livsmedlen i den sändning som beskrivs ovan med identifieringskod ... (ange identifieringskod för den sändning som avses i artikel 9.1 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793) har framställts i enlighet med kraven i förordningarna (EG) nr 178/2002 och (EG) nr 852/2004, särskilt följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Primärproduktion av sådana livsmedel och därmed sammanhängande verksamhet som förtecknas i bilaga I till förordning (EG) nr 852/2004 uppfyller de allmänna hygienreglerna i del A i bilaga I till den förordningen,</li> <li>— (<sup>1</sup>) (<sup>2</sup>) och i alla produktions-, bearbetnings- och distributionsled efter primärproduktion och därmed sammanhängande verksamhet</li> <li>— har de hanterats och, i förekommande fall, beretts, emballerats och lagrats under hygieniska förhållanden i enlighet med kraven i bilaga II till förordning (EG) nr 852/2004, och</li> <li>— kommer de från en anläggning (anläggningar) som tillämpar ett program som är baserat på principerna för faroanalys och kritiska styrpunkter (HACCP) i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004.]</li> </ul> <p>(<sup>1</sup>) eller</p> <p>[II.1.2. <input type="checkbox"/> Fodren i den sändning som beskrivs ovan med identifieringskod ... (ange identifieringskod för den sändning som avses i artikel 9.1 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793) har framställts i enlighet med kraven i förordningarna (EG) nr 178/2002 och (EG) nr 183/2005, särskilt följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Primärproduktion av sådana foder och därmed sammanhängande verksamhet som förtecknas i artikel 5.1 förordning (EG) nr 183/2005 följer bestämmelserna i bilaga I till den förordningen,</li> <li>— (<sup>1</sup>) (<sup>2</sup>) och i alla produktions-, bearbetnings- och distributionsled efter primärproduktion och därmed sammanhängande verksamhet</li> <li>— har de hanterats och, i förekommande fall, beretts, emballerats och lagrats under hygieniska förhållanden i enlighet med kraven i bilaga II till förordning (EG) nr 183/2005, och</li> <li>— kommer de från en anläggning (anläggningar) som tillämpar ett program som är baserat på principerna för faroanalys och kritiska styrpunkter (HACCP) i enlighet med förordning (EG) nr 183/2005.]</li> </ul>		

LAND		Intyg för införsel till unionen av djur och varor	
Del II: Intyg	<b>II. Hälsoinformation</b>	II.a Intygets referensnummer	II.b Referensnummer i Imsoc
	<b>II.2.</b> Jag intyggar följande, i enlighet med bestämmelserna i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793 om tillfällig ökning av offentlig kontroll av och nödåtgärder avseende införsel till unionen av vissa varor från vissa tredjeländer, om genomförande av Europaparlamentets och rådets förordningar (EU) 2017/625 och (EG) nr 178/2002 och om upphävande av kommissionens förordningar (EG) nr 669/2009, (EU) nr 884/2014, (EU) 2015/175, (EU) 2017/186 och (EU) 2018/1660:  ( <sup>3</sup> ) antingen		
	[II.2.1. <input type="checkbox"/> <b>Intyg för foder och livsmedel av icke-animalskt ursprung som förtecknas i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793. och för sammansatta livsmedel som förtecknas i den bilagan på grund av risken för kontaminering med mykotoxiner</b>  — Från den sändning som beskrivs ovan har prover tagits i enlighet med  <input type="checkbox"/> kommissionens förordning (EG) nr 401/2006 för att fastställa aflatoxin B1-halten och den totala aflatoxinkontamineringen för livsmedel,  <input type="checkbox"/> kommissionens förordning (EG) nr 152/2009 för att fastställa aflatoxin B1-halten för foder,  den ..... (datum), och laboratorieanalyserna den ..... (datum)  vid ..... (laboratoriets namn) utfördes med metoder som åtminstone omfattar de faror som anges i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/1793.  — Närmare uppgifter om metoderna för laboratorieanalys samt alla resultat bifogas, vilka visar att unionslagstiftningen om gränsvärden för aflatoxiner följs.]  ( <sup>3</sup> ) eller		
[II.2.2. <input type="checkbox"/> <b>Intyg för foder och livsmedel av icke-animalskt ursprung som förtecknas i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793. och för sammansatta livsmedel som förtecknas i den bilagan på grund av risken för kontaminering med bekämpningsmedelsrester</b>  — Från den sändning som beskrivs ovan har prover tagits i enlighet med kommissionens direktiv 2002/63/EG den ..... (datum), och laboratorieanalyserna den ..... (datum) vid ..... (laboratoriets namn) utfördes med metoder som åtminstone omfattar de faror som anges i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793.  — Närmare uppgifter om metoderna för laboratorieanalys samt alla resultat bifogas, vilka visar att unionslagstiftningen om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester följs.]  ( <sup>3</sup> ) eller			
[II.2.3. <input type="checkbox"/> <b>Intyg för quarkärnmjöl som förtecknas i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793. och för sammansatta livsmedel som förtecknas i den bilagan på grund av risken för kontaminering med pentaklorfenol och dioxiner</b>  — Från den sändning som beskrivs ovan har prover tagits i enlighet med kommissionens direktiv 2002/63/EG den ..... (datum), och laboratorieanalyserna den ..... (datum) vid ..... (laboratoriets namn) utfördes med metoder som åtminstone omfattar de faror som anges i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793.  — Närmare uppgifter om metoderna för laboratorieanalys samt alla resultat bifogas, vilka visar varorna att inte innehåller mer än 0,01 mg/kg pentaklorfenol (PCP).]  ( <sup>3</sup> ) eller			

LAND		Intyg för införsel till unionen av djur och varor	
Del II: Intyg	<b>II. Hälsoinformation</b>	II.a Intygets referensnummer	II.b Referensnummer i Imsoc
	<p>[II.2.4. <input type="checkbox"/> <b>Intyg för livsmedel av icke-animaliskt ursprung som förtecknas i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793. och för sammansatta livsmedel som förtecknas i den bilagan på grund av risken för mikrobiologisk kontaminering</b></p> <p>— Från den sändning som beskrivs ovan har prover tagits i enlighet med bilaga III till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793</p> <p>den ..... (datum), och laboratorieanalyserna den ..... (datum)</p> <p>vid ..... (laboratoriets namn) utfördes med metoder som åtminstone omfattar de faror som anges i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793.</p> <p>— Närmare uppgifter om metoderna för laboratorieanalys samt alla resultat bifogas, vilka visar frånvaro av <i>Salmonella</i> i 25 g.</p> <p><b>II.3.</b> Detta intyg utfärdades innan den sändning det avser hade lämnat den utfärdande behöriga myndighetens kontroll.</p> <p><b>II.4.</b> Intyget gäller i fyra månader från utfärdandedagen, och högst sex månader från dagen för resultaten av laboratorieanalyserna.</p> <p><b>Anvisningar</b></p> <p><b>Se anvisningar för ifyllandet i denna bilaga.</b></p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt (t.ex. om det gäller livsmedel eller foder).</p> <p>(2) Det är bara tillämpligt i produktions-, bearbetnings- och distributionsled efter primärproduktion och därmed sammanhängande verksamhet.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt om denna punkt inte väljs för att lämna intyg.</p> <p>— Underskriften ska ha en annan färg än den tryckta texten. Detta gäller även stämplat, med undantag av relief- eller vattenstämplat.</p>		
Intygsgivare:			
Namn (med versaler):		Titel och befattning:	
Datum:		Underskrift:	
Stämpel			

**ANVISNINGAR FÖR IFYLLANDET AV DEN FÖRLAGA TILL OFFICIELLT INTYG SOM AVSES I ARTIKEL 11  
I GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2019/1793 FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV VISSA LIVSMEDEL OCH  
FODER**

**Allmänt**

Ange ett alternativ genom att markera relevant ruta med ett kryss (X).

Med ISO-kod avses den internationella landskoden med två bokstäver enligt den internationella standarden ISO 3166 alpha-2 <sup>(1)</sup>.

I fälten I.15, I.18 och I.20 kan bara ett alternativ väljas.

Om inte annat anges ska fälten fyllas i.

Om mottagaren, gränskontrollstationen för införsel eller transporten (transportmedel och datum) ändras efter att intyget har utfärdats ska den aktör som ansvarar för sändningen underrätta den behöriga myndigheten i införselmedlemsstaten. En sådan ändring får inte leda till en begäran om ett ersättningsintyg.

Om intyget lämnas in via Imsoc gäller följande:

- Uppgifterna eller fälten i del I är datakataloger för den elektroniska versionen av det officiella intyget.
- Serien med fält i del I i förslagen till officiellt intyg och fältens storlek och form är vägledande.
- Om det krävs en stämpel är den elektroniska motsvarigheten en elektronisk stämpel. En sådan stämpel ska vara förenlig med de bestämmelser för utfärdande av elektroniska intyg som avses i artikel 90 f i förordning (EU) 2017/625.

**Del I: Närmare uppgifter om sändningen**

Land: Tredjeland som utfärdar intyget.

Fält I.1. Avsändare/exportör: uppgifter om namn och adress (gatuadress, ort och region, provins eller stat) för den fysiska eller juridiska person som avsänder sändningen. Den fysiska eller juridiska personen måste befinna sig i tredjelandet.

Fält I.2. Intygets referensnummer: den unika och obligatoriska kod som tilldelats av den behöriga myndigheten i tredjelandet i enlighet med den egna klassificeringen. Fältet ska fyllas i för alla intyg som inte lämnas in via Imsoc.

Fält I.2.a. Referensnummer i Imsoc: den unika referenskod som tilldelas automatiskt via Imsoc (om intyget registreras i Imsoc). Fältet ska bara fyllas i för intyg som lämnas in via Imsoc.

Fält I.3. Central behörig myndighet: namn på den centrala myndighet i tredjelandet som utfärdar intyget.

Fält I.4. Lokal behörig myndighet: namn på den lokala myndighet i tredjelandet som utfärdar intyget (i förekommande fall).

Fält I.5. Mottagare/importör: uppgifter om namn och adress för den fysiska eller juridiska person som sändningen är avsedd för i bestämmedlemsstaten.

<sup>(1)</sup> En förteckning över länder och koder finns på [http://www.iso.org/iso/country\\_codes/iso-3166-1\\_decoding\\_table.htm](http://www.iso.org/iso/country_codes/iso-3166-1_decoding_table.htm)

- Fält I.6. Aktör som ansvarar för sändningen: uppgifter om namn och adress för den person i Europeiska unionen som ansvarar för sändningen när den uppvisas vid gränskontrollstationen och som lämnar de uppgifter som krävs till de behöriga myndigheterna, antingen som importör eller på importörens vägnar. Detta fält är valfritt.
- Fält I.7. Ursprungsland: namn och ISO-kod för det land där varorna har sitt ursprung, har odlats, skördats eller framställts.
- Fält I.8. Ej tillämpligt.
- Fält I.9. Bestämmelseland: namn och ISO-kod för produkternas bestämmelseland i Europeiska unionen.
- Fält I.10. Ej tillämpligt.
- Fält I.11. Avsändningsort: namn och adress för de anläggningar från vilka produkterna kommer.  
En enhet vid ett företag i livsmedels- eller fodersektorn. Namn ska bara anges för den anläggning som avsänder produkterna. Vid handel som inbegriper fler än ett tredjeland (triangelhandel) avses med avsändningsort den sista anläggningen i tredjelandet i den exportkedja från vilken den slutliga sändningen transporteras till Europeiska unionen.
- Fält I.12. Bestämmelseort: Denna information är frivillig.  
För utsläppande på marknaden: den ort dit produkterna sänds för slutgiltig avlastning. Ange namn och adress samt godkännandenummer för anläggningarna på bestämmelseorten (i förekommande fall).
- Fält I.13. Lastningsort: Ej tillämpligt.
- Fält I.14. Datum och klockslag för avresa: datum för avresa med transportmedlet (flyg, fartyg, järnvägsvagn eller vägtransport).
- Fält I.15. Transportmedel: transportmedel från avsändningslandet.  
Transportsätt: flygplan, fartyg, järnväg, vägfordon eller annat transportsätt. Med "annat" avses transportsätt som inte omfattas av rådets förordning (EG) nr 1/2005<sup>(2)</sup>.  
Uppgifter om transportmedlet: flightnummer (flygplan), fartygets namn (fartyg), tågets identitetsnummer och numret på järnvägsvagnen (järnvägstransport), fordonets registreringsnummer samt registreringsnummer för eventuellt släp (vägtransport).  
Vid färjetransport anges fordonets identitet och registreringsnummer, registreringsnummer för eventuellt släp samt färjans namn.
- Fält I.16. Gränskontrollstation för införsel: ange gränskontrollstationens namn samt identifieringskod som tilldelats via Imsoc.

<sup>(2)</sup> Rådets förordning (EG) nr 1/2005 av den 22 december 2004 om skydd av djur under transport och därmed sammanhängande förfaranden och om ändring av direktiven 64/432/EEG och 93/119/EG och förordning (EG) nr 1255/97 (EUT L 3, 5.1.2005, s. 1).

- Fält I.17. Följedokument:  
Laboratorierapport: Ange referensnummer och utfärdandedatum för den rapport/de resultat av laboratorieanalyser som avses i artikel 10 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793.  
Annat: dokumentets typ och referensnummer ska anges när en sändning åtföljs av andra dokument, t.ex. ett handelsdokument (t.ex. flygfraktsedelns nummer eller konossement- eller handelsnummer för järnvägs- eller vägtransport).
- Fält I.18. Transportförhållanden: temperatur som krävs vid transport av produkterna (rumstemperatur, kylda, frysta). Bara ett alternativ kan väljas.
- Fält I.19. Containernummer/förseglingens nummer: motsvarande nummer (i förekommande fall).  
Containernummer måste anges om varorna transporteras i förslutna behållare.  
Endast den officiella förseglingens nummer ska anges. En officiell försegling krävs om en försegling fästs på behållaren, lastbilen eller järnvägsvagnen under tillsyn av den behöriga myndighet som utfärdar intyget.
- Fält I.20. Varorna intygas vara avsedda som/för: ange produkternas avsedda användning enligt tillämpligt hälsointyg för Europeiska unionen.  
Livsmedel: gäller endast produkter avsedda att användas som livsmedel.  
Foder: gäller endast produkter avsedda att användas som foder.
- Fält I.21. Ej tillämpligt.
- Fält I.22. För den inre marknaden: för alla sändningar avsedda att släppas ut på marknaden i EU.
- Fält I.23. Totalt antal förpackningar: antalet förpackningar. Vid bulksändningar behöver denna ruta inte fyllas i.
- Fält I.24. Kvantitet:  
Total nettovikt: varornas massa utan inre och yttre emballage.  
Total bruttovikt: sammanlagd vikt i kg. Denna definieras som produkternas samlade massa med inre och yttre emballage, men utan transportcontainrar eller annan transportutrustning.
- Fält I.25. Varubeskrivning: Ange relevant kod enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (HS-nummer) och rubrik fastställd av Världstullorganisationen enligt rådets förordning (EEG) nr 2658/87<sup>(3)</sup>. Denna tullbeskrivning ska vid behov kompletteras med de ytterligare uppgifter som krävs för att klassificera produkterna.  
Ange art, typ av produkt, antal förpackningar, typ av förpackning, partinummer, nettovikt och slutkonsument (dvs. produkter förpackade för slutkonsument).  
Art: artens vetenskapliga namn eller såsom det anges i EU-lagstiftningen.  
Typ av förpackning: ange typ av förpackning enligt definitionen i rekommendation nr 21<sup>(4)</sup> från FN:s Centre for Trade Facilitation and Electronic Business (UN/Cefact).

<sup>(3)</sup> Rådets förordning (EEG) nr 2658/87 av den 23 juli 1987 om tulltaxe- och statistiknomenklaturen och om Gemensamma tulltaxan (EGT L 256, 7.9.1987, s. 1).

<sup>(4)</sup> Senaste version: Bilagorna V och VI i rev. 9, offentliggjorda på <http://www.unece.org/tradewelcome/un-centre-for-trade-facilitation-and-e-business-uncfact/outputs/cefactrecommendationsrec-index/list-of-trade-facilitation-recommendations-n-21-to-24.ahtml>

## Del II: Intyg

Denna del ska fyllas i av en intygsgivare som av den behöriga myndigheten i tredjelandet har bemyndigats att underteckna det officiella intyget, i enlighet med artikel 88.2 i förordning (EU) 2017/625.

- Fält II. Hälsoinformation: Denna del ska fyllas i i enlighet med Europeiska unionens särskilda hälsokrav för typen av produkter såsom de definieras i likvärdighetsavtalen med vissa tredjeländer eller i annan EU-lagstiftning, t.ex. om utfärdande av intyg.
- Välj den punkt bland punkterna II.2.1, II.2.2, II.2.3 och II.2.4 som motsvarar den produktkategori och fara som intyget gäller.
- Om de officiella intygen inte lämnas in via Imsoc ska de påståenden som inte är tillämpliga strykas över, paraferas och stämplas av intygsgivaren, eller helt tas bort från intyget.
- Om intyget lämnas in via Imsoc ska de påståenden som inte är tillämpliga strykas över eller helt tas bort från intyget.
- Fält II.a. Intygets referensnummer: samma referensnummer som i fält I.2.
- Fält II.b. Referensnummer i Imsoc: samma referensnummer som i fält I.2.a. Endast obligatoriskt för officiella intyg som utfärdats i Imsoc.
- Intygsgivare: tjänsteman vid den behöriga myndigheten i tredjelandet som är bemyndigad att underteckna officiella intyg som utfärdas av de myndigheterna. Ange namn med versaler, titel och befattning, i förekommande fall, den behöriga myndighetens identifieringsnummer och stämpel i original samt datum för undertecknandet.