

Βρυξέλλες, 29 Ιανουαρίου 2025  
(OR. en)

5741/25  
ADD 1

AGRILEG 13  
VETER 12

### ΔΙΑΒΙΒΑΣΤΙΚΟ ΣΗΜΕΙΩΜΑ

---

|                       |  |
|-----------------------|--|
| Αποστολέας:           | Για τη Γενική Γραμματέα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, η κα Martine DEPREZ, Διευθύντρια   |
| Ημερομηνία Παραλαβής: | 27 Ιανουαρίου 2025   |
| Αποδέκτης:            | κα Thérèse BLANCHET, Γενική Γραμματέας του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης  |
| Αριθ. εγγρ. Επιτρ.:   | D103880/01 - ANNEX   |
| Θέμα:                 | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ<br>του<br>ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ (ΕΕ) .../... ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της XXX για την τροποποίηση και τη διόρθωση του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011 όσον αφορά ορισμένες απαιτήσεις για τη διάθεση στην αγορά και τις εισαγωγές ζωικών υποπροϊόντων και παράγωγων προϊόντων που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο |

---

Διαβιβάζεται συνημμένως στις αντιπροσωπίες το έγγραφο - D103880/01 - ANNEX.

συνημμ.: D103880/01 - ANNEX

**EL**

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ**

**Μέρος 1**

**Τροποποιήσεις των παραρτημάτων IV, V, XIV και XV του κανονισμού (ΕΕ)  
αριθ. 142/2011**

Τα παραρτήματα IV, V, XIV και XV του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011 τροποποιούνται ως εξής:

- 1) Στο παράρτημα IV, το κεφάλαιο IV τροποποιείται ως εξής:
  - α) το τμήμα 2 τροποποιείται ως εξής:
    - i) το σημείο Δ παράγραφος 2 στοιχείο α) σημείο ii) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«ii) στην περίπτωση υλικών της κατηγορίας 3, πλην των χρησιμοποιημένων μαγειρικών ελαίων, με την εφαρμογή οποιασδήποτε από τις μεθόδους μεταποίησης 1 έως 5 ή της μεθόδου μεταποίησης 7 ή, στην περίπτωση υλικών από ψάρια, με την εφαρμογή των μεθόδων μεταποίησης 1 έως 7, όπως αναφέρονται στο κεφάλαιο III.»
    - ii) στο σημείο I παράγραφος 1 στοιχείο α) προστίθεται το ακόλουθο σημείο:

«iv) χρησιμοποιημένα μαγειρικά έλαια υλικών της κατηγορίας 3»
    - iii) το σημείο IB παράγραφος 1 στοιχείο β) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«β) χρησιμοποιημένα μαγειρικά έλαια υλικών της κατηγορίας 3, τετηγμένα λίπη και ιχθυέλαιο που συμμορφώνονται με το σημείο I παράγραφος 1 στοιχείο α) του παρόντος τμήματος.»
    - iv) προστίθενται τα ακόλουθα σημεία ΙΓ και ΙΔ:

«ΙΓ. Παραγωγή βιοντίτζελ από μεταποιημένα λίπη που προέρχονται από ζωικά υποπροϊόντα των κατηγοριών 1, 2 και 3

      1. Αρχικό υλικό

Για τη διεργασία αυτή μπορούν να χρησιμοποιούνται τετηγμένα λίπη υλικού των κατηγοριών 1, 2 ή 3 και χρησιμοποιημένα μαγειρικά έλαια υλικού της κατηγορίας 3.

      2. Μέθοδοι μεταποίησης

Εκτός από την περίπτωση στην οποία χρησιμοποιούνται ιχθυέλαια που έχουν παραχθεί σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004\*, ή την περίπτωση στην οποία χρησιμοποιούνται τετηγμένα λίπη που έχουν παραχθεί σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα XII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, το κλάσμα λίπους που

παράγεται από ζωικά υποπροϊόντα μεταποιείται, καταρχάς, ως εξής:

- α) στην περίπτωση υλικών της κατηγορίας 1 ή 2, με την εφαρμογή της μεθόδου μεταποίησης 1 (αποστείρωση υπό πίεση) όπως καθορίζεται στο κεφάλαιο III του παρόντος παραρτήματος· και
  - β) στην περίπτωση υλικών της κατηγορίας 3, πλην των χρησιμοποιημένων μαγειρικών ελαίων, με την εφαρμογή οποιασδήποτε από τις μεθόδους μεταποίησης 1 έως 5 ή της μεθόδου μεταποίησης 7 ή, στην περίπτωση υλικών από ψάρια, με την εφαρμογή των μεθόδων μεταποίησης 1 έως 7, όπως αναφέρονται στο κεφάλαιο III του παρόντος παραρτήματος.
3. Μετά τη μεταποίηση σύμφωνα με μία από τις μεθόδους μεταποίησης που αναφέρονται στο σημείο 2, τα αρχικά υλικά που αναφέρονται στο σημείο 1 υποβάλλονται στα ακόλουθα στάδια:
- α) διαδικασία προκαθαρισμού για την αφαίρεση αδιάλυτων προσμείξεων άνω του 0,15 %. Τα καθαρισμένα υγρά που προκύπτουν και λαμβάνονται από τη διεργασία προκαθαρισμού διοχετεύονται στη δεξαμενή βιοντίτζελ στην εγκατάσταση όπου αποθηκεύονται τα καθαρισμένα υγρά, ως πρώτες ύλες βιοντίτζελ, έως τη μεταποίηση·
  - β) όξινη εστεροποίηση/μετεστεροποίηση [μεθανοσουλφονικό οξύ (MSA) 1,5 % κ.β.: 140 °C· απόλυτη πίεση 5,5 bar (bara)· 4 ώρες] για τη μετατροπή της καθαρισμένης πρώτης ύλης σε βιοντίτζελ· και
  - γ) κλασματική απόσταξη: το βιοντίτζελ διαχωρίζεται με κλασμάτωση [ $\geq 220$  °C· 10 έως 35 millibar (Mbara)] σε πολλαπλά εξευγενισμένα προϊόντα, καθένα από τα οποία περιέχει αλυσίδες άνθρακα συγκεκριμένου μήκους, με αποτέλεσμα την παραγωγή παρτίδων βιοντίτζελ με διαφορετικές προδιαγραφές.
4. Η αρμόδια αρχή αξιολογεί το σχέδιο HACCP, το οποίο ελέγχει και καταγράφει τις κύριες παραμέτρους μεταποίησης των σταδίων που περιγράφονται στα σημεία 1, 2 και 3.
- ΙΔ. Διεργασία παραγωγής βιοντίτζελ με τη χρήση τετηγμένων λιπών των ζωικών υποπροϊόντων των κατηγοριών 1, 2 και 3
1. Αρχικό υλικό  
Γι' αυτή τη διεργασία, χρησιμοποιείται κλάσμα λίπους από ζωικά υποπροϊόντα υλικών των κατηγοριών 1, 2 ή 3.
  2. Μέθοδοι μεταποίησης
    - α) Εκτός από την περίπτωση στην οποία χρησιμοποιείται ιχθυέλαιο που έχει παραχθεί σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, ή την περίπτωση στην οποία

χρησιμοποιούνται τετηγμένα λίπη που έχουν παραχθεί σύμφωνα με το παράρτημα ΙΙΙ τμήμα ΧΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, το κλάσμα λίπους που παράγεται από ζωικά υποπροϊόντα μεταποιείται, καταρχάς, ως εξής:

- i) στην περίπτωση υλικών της κατηγορίας 1 ή 2, με την εφαρμογή της μεθόδου μεταποίησης 1 (αποστείρωση υπό πίεση) όπως καθορίζεται στο κεφάλαιο ΙΙΙ του παρόντος παραρτήματος· και
  - ii) στην περίπτωση υλικών της κατηγορίας 3, πλην των χρησιμοποιημένων μαγειρικών ελαίων, με την εφαρμογή οποιασδήποτε από τις μεθόδους μεταποίησης 1 έως 5 ή της μεθόδου μεταποίησης 7 ή, στην περίπτωση υλικών από ψάρια, με την εφαρμογή των μεθόδων μεταποίησης 1 έως 7, όπως αναφέρονται στο κεφάλαιο ΙΙΙ του παρόντος παραρτήματος· στην περίπτωση λίπους που προέρχεται από μηρυκαστικά, αφαιρούνται οι αδιάλυτες προσμείξεις που υπερβαίνουν το 0,15 % κατά βάρος.
- β) Η ακόλουθη διεργασία παραγωγής βιοντίζελ αποτελείται από φάση μετατροπής εστεροποίησης και μετεστεροποίησης σε ένα μόνο στάδιο σε θερμοκρασία τουλάχιστον 200 °C, υπό πίεση τουλάχιστον 70 bar με χρόνο κατακράτησης τουλάχιστον 15 λεπτών, με τη χρήση MgO ως καταλύτη και παρουσία αλκοόλης (μεθανόλης), ακολουθούμενη από απόσταξη σε κενό (σε  $\geq 150$  °C,  $\leq 10$  mbar) του τελικού προϊόντος, δηλαδή του βιοντίζελ.
3. Η αρμόδια αρχή αξιολογεί το σχέδιο HACCP, το οποίο ελέγχει και καταγράφει τις κύριες παραμέτρους μεταποίησης των σταδίων που περιγράφονται στα σημεία 1 και 2.

---

\* Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για τον καθορισμό ειδικών κανόνων υγιεινής για τα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 55, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2004/853/oj>).

- β) στο τμήμα 3, στην παράγραφο 2 στοιχείο β), η εισαγωγική πρόταση αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:
- «β) η μέθοδος παραγωγής βιοντίζελ που αναφέρεται στο τμήμα 2 σημεία Δ, ΙΓ και ΙΔ μπορεί να είναι:»
- 2) στο παράρτημα V κεφάλαιο Ι τμήμα 1, στην παράγραφο 2 προστίθεται το ακόλουθο στοιχείο ζ):
- «ζ) μεταποιημένη κόπρος εντόμων που έχει μεταποιηθεί σύμφωνα με το παράρτημα ΧΙ κεφάλαιο Ι τμήμα 2 στοιχείο β)»·

(3) Το παράρτημα XIV τροποποιείται ως εξής:

α) στο κεφάλαιο I τμήμα 2, η παράγραφος 5 στοιχείο α) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«5. Μεταποιημένες ζωικές πρωτεΐνες προερχόμενες από εκτρεφόμενα έντομα μπορούν να εισάγονται στην Ένωση, υπό την προϋπόθεση ότι έχουν παραχθεί σύμφωνα με τις παρακάτω προϋποθέσεις:

α) τα έντομα ανήκουν σε ένα από τα ακόλουθα είδη:

- μαύρη μύγα των απορριμμάτων (*Hermetia illucens*) και κοινή οικιακή μύγα (*Musca domestica*),
- μεγάλο σκαθάρι των αλεύρων (*Tenebrio molitor*) και μικρό σκαθάρι των αλεύρων (*Alphi tobius diaperinus*),
- οικοδίαιτος γρύλλος (*Acheta domesticus*), στικτός μαύρος γρύλλος (*Grylloides sigillatus*) και αγροδίαιτος γρύλλος (*Gryllus assimilis*),
- μεταξοσκώληκας (*Bombyx mori*)».

β) στο κεφάλαιο II τμήμα 1, ο πίνακας 2 τροποποιείται ως εξής:

i) στη σειρά 12, στην πέμπτη στήλη με τίτλο «Κατάλογος τρίτων χωρών», το στοιχείο β) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«β) Για δερμάτινα κόκαλα για σκύλους και τροφές για ζώα συντροφιάς πλην των πρώτων υλών τροφών για ζώα συντροφιάς:

Τρίτες χώρες που παρατίθενται στο παράρτημα XIII μέρος 1, στο παράρτημα XIV μέρος 1 ή στο παράρτημα XV μέρος 1 τμήμα Α του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, και οι ακόλουθες τρίτες χώρες:

(AL) Αλβανία

(EC) Ισημερινός

(DZ) Αλγερία

(GE) Γεωργία (μόνο μεταποιημένες τροφές για ζώα συντροφιάς, πλην των κονσερβοποιημένων)

(LK) Σρι Λάνκα

(SA) Σαουδική Αραβία (μόνο μεταποιημένες τροφές για ζώα συντροφιάς προερχόμενες από πουλερικά)

(SV) Ελ Σαλβαδόρ

(TW) Ταϊβάν

(ID) Ινδονησία (μόνο μεταποιημένες τροφές για ζώα συντροφιάς που περιέχουν μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη από έντομα)

Για υλικά από ψάρια, τρίτες χώρες που παρατίθενται στο παράρτημα IX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405.»

ii) στη σειρά 17, στην τρίτη στήλη με τίτλο «Πρώτες ύλες» [παραπομπή στις διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009], το στοιχείο α) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«α) Για υλικά που προορίζονται για την παραγωγή βιοντίζελ, ελαιοχημικών προϊόντων από βιοντίζελ ή ανανεώσιμων καυσίμων που αναφέρονται στο παράρτημα IV κεφάλαιο IV τμήμα 2 σημεία IB, IΓ και IΔ:

Υλικά των κατηγοριών 1, 2 και 3 που αναφέρονται στα άρθρα 8, 9 και 10.»

γ) στο κεφάλαιο II τμήμα 11, ο πίνακας 3 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«Πίνακας 3

Εισαγωγή φωτογραφικής ζελατίνης

| <i>Τρίτη χώρα καταγωγής</i> | <i>Μονάδες καταγωγής</i>  | <i>Κράτος μέλος προορισμού</i> | <i>Συνοριακός σταθμός ελέγχου πρώτης εισόδου στην Ένωση</i> | <i>Εγκεκριμένα εργοστάσια φωτογραφικού υλικού</i>  |
|-----------------------------|---|--------------------------------|---|--|
| Ιαπωνία                     | Nitta Gelatin Inc.,<br>2-22 Futamata<br>Yao-City, Osaka<br>581-0024 Japan<br><br>Jellice Co., Ltd.<br>4-1,<br>Sakae 4-Chome,<br>Tagajo-City,<br>Miyagi<br>985-0833 Japan                              | Κάτω Χώρες                     | Ρότερνταμ<br><br>Αερολιμένας<br>Schiphol —<br>Αμστερνταμ    | Fujifilm<br>Manufacturing<br>Europe B.V.,<br>Oudenstaart 1,<br>5047 TK Tilburg,<br>The Netherlands     |
|                             | Nitta Gelatin Inc.,<br>2-22 Futamata<br>Yao-City, Osaka<br>581-0024 Japan   | Τσεχική<br>Δημοκρατία          | Αμβούργο  | FOMA Bohemia,<br>spol. SRO<br>Jana Krušinky<br>1604<br>501 04 Hradec<br>Králové,<br>Τσεχική Δημοκρατία |
| Ηνωμένες Πολιτείες          | Eastman Gelatine<br>Corporation,<br>227 Washington<br>Street,<br>Peabody,<br>MA, 01960 USA<br><br>Gelita North<br>America,<br>2445 Port Neal<br>Industrial Road<br>Sergeant Bluff,<br>Iowa, 51054 USA | Τσεχική<br>Δημοκρατία          | Αμβούργο  | FOMA Bohemia,<br>spol. SRO<br>Jana Krušinky<br>1604<br>501 04 Hradec<br>Králové,<br>Czechia»           |

»

- (4) Το παράρτημα XV του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011 τροποποιείται ως εξής:  
 α) Το κεφάλαιο 1α αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

## «ΚΕΦΑΛΑΙΟ 1α

### Υγειονομικό πιστοποιητικό

*Για μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη που προέρχεται από εκτρεφόμενα έντομα η οποία δεν προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων μειγμάτων και προϊόντων πλην των τροφών για ζώα συντροφιάς που περιέχουν την εν λόγω πρωτεΐνη, με σκοπό την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση ή τη διαμετακόμιση μέσω αυτής<sup>2</sup>*

#### ΧΩΡΑ:

#### Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

|  |   |  |             |                        |   |  |   |              |   |                          |   |  |
|--|---|--|-------------|------------------------|---|--|---|--------------|---|--------------------------|---|--|
| Μέρος I: Στοιχεία του αποσταλλθέντος φορτίου   | I.1. Αποστολέας<br>Όνομα<br>Διεύθυνση<br><br>Τηλ.   |  |             |                        | I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού  |  | I.2.α.                                  |              |   |                          |   |  |
|  |   |  |             |                        | I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή  |  |   |              |   |                          |   |  |
|  |   |  |             |                        | I.4. Αρμόδια τοπική αρχή  |  |   |              |   |                          |   |  |
|  | I.5. Παραλήπτης<br>Όνομα<br>Διεύθυνση<br><br>Ταχυδρομικός κώδικας<br>Τηλ.   |  |             |                        | I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για το φορτίο στην ΕΕ<br>Όνοματεπώνυμο<br>Διεύθυνση<br><br>Ταχυδρομικός κώδικας<br>Τηλ. |  |   |              |   |                          |   |  |
|  | I.7. Χώρα καταγωγής   |  | Κωδικός ISO | I.8. Περιοχή καταγωγής |   | Κωδικός  | I.9. Χώρα προορισμού                    |              | Κωδικός ISO   | I.10. Περιοχή προορισμού | Κωδικός   |  |
|  | I.11. Τόπος καταγωγής<br><br>Όνοματεπώνυμο Διεύθυνση<br>Όνοματεπώνυμο Διεύθυνση<br>Όνοματεπώνυμο Διεύθυνση  |  |             |                        | Αριθμός έγκρισης  |  |   |              | I.12. Τόπος προορισμού<br><br>Όνοματεπώνυμο Διεύθυνση<br>Ταχυδρομικός κώδικας |                          | Τελωνειακή αποθήκη <input type="checkbox"/><br>Αριθμός έγκρισης |  |
|  | I.13. Τόπος φόρτωσης  |  |             |                        | I.14. Ημερομηνία αναχώρησης   |  |   |              |   |                          |   |  |
|  | I.15. Μέσο μεταφοράς<br><br><input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι<br><input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλο <input type="checkbox"/><br>Ταυτοποίηση<br>Αριθμός αναφοράς εγγράφου |  |             |                        |   |  |   |              | I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ                              |                          | I.17.   |  |
|  | I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος  |  |             |                        |   |  | I.19. Κωδικός εμπορεύματος (κωδικός ΕΣ) |              |   |                          |   |  |
|  |   |  |             |                        |   |  |   |              |   | I.20. Ποσότητα           |   |  |
| I.21. Θερμοκρασία προϊόντος<br>Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατηρημένο με απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατεψυγμένο <input type="checkbox"/>   |   |  |             |                        |   |  |   |              | I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας   |                          |   |  |
| I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου  |   |  |             |                        |   |  |   |              | I.24. Είδος συσκευασίας   |                          |   |  |
| I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα:<br><br>Ζωοτροφές <input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση <input type="checkbox"/><br>Οργανικά λιπάσματα και βελτιωτικά εδάφους <input type="checkbox"/> Παρασκευή τροφών για ζώα συντροφιάς <input type="checkbox"/> |   |  |             |                        |   |  |   |              |   |                          |   |  |
| I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/><br><br>Τρίτη χώρα   |   |  |             | Κωδικός ISO            |   | I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/> |   |              |   |                          |   |  |
| I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων<br><br>Είδος (επιστημονική ονομασία) Φύση του εμπορεύματος  |   |  |             |                        |   | Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων<br>Μονάδα μεταποίησης     |   | Καθαρό βάρος |   | Αριθμός παρτίδας         |   |  |

**ΧΩΡΑ**

**Μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη προερχόμενη από εκτρεφόμενα έντομα που δεν προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων μειγμάτων και προϊόντων πλην των τροφών για ζώα συντροφιάς που περιέχουν τέτοια πρωτεΐνη**

**Μέρος II: Πιστοποίηση**

| Π. Υγειονομικές πληροφορίες  | Π.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού | Π.β. |
|--|--|------|
| <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>(1α)</sup>, και ιδίως το άρθρο 10, καθώς και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής<sup>(1β)</sup>, και ιδίως το παράρτημα Χ κεφάλαιο II τμήμα 1 και το παράρτημα XIV κεφάλαιο I, και βεβαιώνω ότι:</p>  |  |      |
| <p>Π.1. η μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη που προέρχεται από εκτρεφόμενα έντομα ή το προϊόν που περιγράφεται ανωτέρω περιέχει αποκλειστικά μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη που δεν προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και η οποία:</p>   |  |      |
| <p>α) έχει παρασκευαστεί και αποθηκευτεί σε εγκατάσταση ή μονάδα εγκεκριμένη και επιθεωρημένη από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το άρθρο 24 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 και</p> <p>β) έχει παρασκευαστεί αποκλειστικά από εκτρεφόμενα έντομα των ακόλουθων ειδών:<br/> <sup>(2)</sup> είτε μαύρη μύγα των απορριμμάτων (<i>Hermetia illucens</i>);<br/> <sup>(2)</sup> και/ή [— κοινή οικιακή μύγα (<i>Musca domestica</i>);<br/> <sup>(2)</sup> και/ή [— μεγάλο σκαθάρι των αλεύρων (<i>Tenebrio molitor</i>);<br/> <sup>(2)</sup> και/ή [— μικρό σκαθάρι των αλεύρων (<i>Alphitobius diaperinus</i>);<br/> <sup>(2)</sup> και/ή [— οικοδίατος γρύλλος (<i>Acheta domesticus</i>);<br/> <sup>(2)</sup> και/ή [— στικτός μαύρος γρύλλος (<i>Grylloides sigillatus</i>);<br/> <sup>(2)</sup> και/ή [— αγροδίατος γρύλλος (<i>Gryllus assimilis</i>);<br/> <sup>(2)</sup> και/ή [— μεταξοσκώληκας (<i>Bombyx mori</i>).]</p> |  |      |
| <p>και</p>   |  |      |
| <p>γ) έχει υποβληθεί σε μεταποίηση σύμφωνα με τη μέθοδο [1]-[2]-[3]-[4]-[5]-[7]<sup>(2)</sup> που καθορίζεται στο παράρτημα IV κεφάλαιο III του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011·</p>  |  |      |
| <p>και</p>   |  |      |
| <p>δ) το υπόστρωμα για τη σίτιση των εκτρεφόμενων εντόμων επιτρέπεται να περιέχει μόνο προϊόντα μη ζωικής προέλευσης ή τα ακόλουθα προϊόντα ζωικής προέλευσης από υλικά κατηγορίας 3:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— ιχθυάλευρα·</li> <li>— προϊόντα αίματος από μη μηρυκαστικά·</li> <li>— φωσφορικό ασβέστιο και όξινο φωσφορικό ασβέστιο ζωικής προέλευσης·</li> <li>— υδρολυμένες πρωτεΐνες από μη μηρυκαστικά·</li> <li>— υδρολυμένες πρωτεΐνες από δορές και δέρματα μηρυκαστικών·</li> <li>— ζελατίνη και κολλαγόνο από μη μηρυκαστικά·</li> <li>— αυγά και προϊόντα αυγών·</li> <li>— γάλα, προϊόντα με βάση το γάλα, παράγωγα του γάλακτος και πρωτόγαλα·</li> <li>— μέλι·</li> <li>— τετηγμένα λίπη·</li> </ul>  |  |      |
| <p>και</p>   |  |      |
| <p>ε) το υπόστρωμα για τη σίτιση των εντόμων, τα ίδια τα έντομα και οι προνύμφες τους δεν έχουν έρθει σε επαφή με άλλα υλικά ζωικής προέλευσης εκτός από εκείνα που αναφέρονται στο στοιχείο δ) και το υπόστρωμα δεν περιείχε κόπρο, υπολείμματα τροφίμων ή άλλα απόβλητα.</p>   |  |      |

**ΧΩΡΑ****Μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη προερχόμενη από εκτρεφόμενα έντομα που δεν προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων μειγμάτων και προϊόντων πλην των τροφών για ζώα συντροφιάς που περιέχουν τέτοια πρωτεΐνη**

| Π. Υγειονομικές πληροφορίες   | Π.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού | Π.β. |
|---|--|------|
| <p>Π.2. η αρμόδια αρχή εξέτασε τυχαίο δείγμα ακριβώς πριν από την αποστολή και διαπίστωσε ότι πληροί τα ακόλουθα πρότυπα <sup>(3)</sup>:</p> <p>Σαλμονέλα: Απουσία σε 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0<br/> Εντεροβακτηρίδια: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 σε 1g;</p> <p>Π.3. έχουν ληφθεί όλες οι προφυλάξεις ώστε να αποτρέπεται η εκ νέου μόλυνση του προϊόντος από παθογόνους παράγοντες μετά την επεξεργασία·</p> <p>Π.4. το τελικό προϊόν:</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [συσκευάστηκε σε νέους ή αποστειρωμένους σάκους,]<br/> (<sup>2</sup>) είτε [μεταφέρθηκε χύδην μέσα σε περιέκτες ή άλλα μέσα μεταφοράς τα οποία είχαν καθαριστεί και απολυμανθεί διεξοδικά πριν από τη χρήση,]<br/> που φέρουν την επισήμανση «ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ / ΜΕΤΑΠΟΙΗΜΕΝΗ ΠΡΩΤΕΪΝΗ ΕΝΤΟΜΩΝ – ΔΕΝ ΕΠΙΤΡΕΠΕΤΑΙ Η ΧΡΗΣΗ ΣΕ ΖΩΟΤΡΟΦΕΣ ΓΙΑ ΕΚΤΡΕΦΟΜΕΝΑ ΖΩΑ ΕΚΤΟΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ ΥΔΑΤΟΚΑΛΛΙΕΡΓΕΙΑΣ, ΤΩΝ ΓΟΥΝΟΦΟΡΩΝ ΖΩΩΝ, ΤΩΝ ΧΟΙΡΟΕΙΔΩΝ ΚΑΙ ΤΩΝ ΠΟΥΛΕΡΙΚΩΝ»·</p> <p>Π.5. το τελικό προϊόν αποθηκεύτηκε σε κλειστή αποθήκη·</p> <p>(<sup>2</sup>)Π.6. η μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη ή το προϊόν που περιγράφεται ανωτέρω περιέχει ή προέρχεται από ζωικά υποπροϊόντα από μηρυκαστικά και:</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [προέρχεται από χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, και στην οποία δεν έχει υπάρξει αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και]<br/> (<sup>2</sup>) είτε [προέρχεται από χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ στην οποία υπήρξε αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και τα ζωικά υποπροϊόντα ή τα παράγωγα προϊόντα προέρχονται από ζώα τα οποία έχουν γεννηθεί μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε αποτελεσματικά στη συγκεκριμένη χώρα ή περιοχή η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και ινωδών καταλοίπων ξιγγιών προερχομένων από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων (WOAH), και]<br/> (<sup>2</sup>) είτε [προέρχεται από άλλα μηρυκαστικά από βοοειδή, προβατοειδή ή αιγοειδή.]<br/> (<sup>2</sup>) είτε [προέρχεται από βοοειδή, προβατοειδή ή αιγοειδή και δεν περιέχει και δεν προέρχεται από:<br/> (<sup>2</sup>) είτε [από υλικό βοοειδών, προβατοειδών ή αιγοειδών πλην αυτού που προέρχεται από ζώα που έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαγεί σε χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ.]<br/> (<sup>2</sup>) είτε [α) από υλικό ειδικού κινδύνου που ορίζεται στο παράρτημα V σημείο 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>(4)</sup>·<br/> β) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών ή αιγοειδών εκτός εάν τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα ζωικά υποπροϊόντα ή παράγωγα προϊόντα έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαγεί σε χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με</p> |  |      |

**ΧΩΡΑ**

**Μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη προερχόμενη από εκτρεφόμενα έντομα που δεν προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων μειγμάτων και προϊόντων πλην των τροφών για ζώα συντροφιάς που περιέχουν τέτοια πρωτεΐνη**

| Π. Υγειονομικές πληροφορίες  | Π.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού  | Π.β. |
|--|---|------|
| <p>Π.7. η μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη ή το προϊόν που περιγράφεται ανωτέρω:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [δεν περιέχει γάλα ή προϊόντα γάλακτος που προέρχονται από αιγοπρόβατα, ή δεν προορίζεται για ζωοτροφές για εκτρεφόμενα ζώα άλλα από τα γουνοφόρα.]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [περιέχει γάλα ή προϊόντα γάλακτος που προέρχονται από προβατοειδή ή αιγοειδή ή δεν προορίζεται για ζωοτροφές για εκτρεφόμενα ζώα άλλα από τα γουνοφόρα, τα οποία:</p> <p>α) προέρχονται από προβατοειδή ή αιγοειδή που έχουν παραμείνει διαρκώς από τη γέννησή τους σε χώρα η οποία πληροί τις ακόλουθες προϋποθέσεις:</p> <p>i) η κλασική τρομώδης νόσος υπόκειται σε υποχρεωτική κοινοποίηση·</p> <p>ii) υφίσταται σύστημα προειδοποίησης, επιτήρησης και παρακολούθησης για την κλασική τρομώδη νόσο·</p> <p>iii) ισχύουν επίσημοι περιορισμοί για εκμεταλλεύσεις προβατοειδών ή αιγοειδών σε περίπτωση υπόνοιας παρουσίας ΜΣΕ ή επιβεβαίωσης κρούσματος κλασικής τρομώδους νόσου·</p> <p>iv) τα προσβεβλημένα από την κλασική τρομώδη νόσο προβατοειδή και αιγοειδή θανατώνονται και καταστρέφονται·</p> <p>v) έχει απαγορευτεί η σίτιση προβατοειδών και αιγοειδών με κρεατάλευρα, οστεάλευρα ή ινώδη κατάλοιπα ξιγγιού από μηρυκαστικά, όπως ορίζεται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων (WOAH), και η απαγόρευση έχει επιβληθεί αποτελεσματικά σε ολόκληρη τη χώρα για την περίοδο των επτά προηγούμενων ετών τουλάχιστον·</p> <p>β) προέρχονται από εκμεταλλεύσεις όπου δεν έχουν επιβληθεί επίσημοι περιορισμοί λόγω υπόνοιας παρουσίας ΜΣΕ·</p> <p>γ) προέρχονται από εκμεταλλεύσεις όπου δεν έχει διαγνωστεί κρούσμα κλασικής τρομώδους νόσου κατά τουλάχιστον τα προηγούμενα επτά έτη ή, μετά την επιβεβαίωση κρούσματος κλασικής τρομώδους νόσου:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [όλα τα προβατοειδή και τα αιγοειδή στην εκμετάλλευση έχουν θανατωθεί και καταστραφεί ή σφαγεί, εκτός από τα κριάρια αναπαραγωγής γονοτύπου ARR/ARR, τις προβατίνες αναπαραγωγής που φέρουν τουλάχιστον ένα αλληλόμορφο ARR</p> | <p>την απόφαση 2007/453/EK της Επιτροπής<sup>(5)</sup>, στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ,</p> <p>γ) ζωικά υποπροϊόντα ή παράγωγα προϊόντα που προέρχονται από βοοειδή, προβατοειδή ή αιγοειδή που θανατώθηκαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με τεμαχισμό των ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος μέσω εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κраниακή κοιλότητα, ή μέσω έγχυσης αερίου στην κраниακή κοιλότητα, εξαιρουμένων των ζώων που γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιοχή που έχει χαρακτηριστεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ.]</p> |      |

**ΧΩΡΑ**

**Μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη προερχόμενη από εκτρεφόμενα έντομα που δεν προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων μειγμάτων και προϊόντων πλην των τροφών για ζώα συντροφιάς που περιέχουν τέτοια πρωτεΐνη**

| Π. Υγειονομικές πληροφορίες  | Π.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού  | Π.β. |
|--|---|------|
| <p>Π.8. [η μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη ή το προϊόν που περιγράφεται ανωτέρω περιέχει ή προέρχεται από ζωικά υποπροϊόντα από μη μηρυκαστικά και, σύμφωνα με τη δήλωση του αποστολέα που αναφέρεται στο πλαίσιο I.1,</p> <p><sup>2)</sup> είτε [δεν προορίζεται για ζωοτροφές για εκτρεφόμενα ζώα άλλα από τα γουνοφόρα.]</p> <p><sup>(2)(6)</sup> είτε [προορίζεται για την παραγωγή ζωοτροφών για εκτρεφόμενα μη μηρυκαστικά ζώα, εκτός των γουνοφόρων ζώων, και ο αποστολέας έχει αναλάβει την υποχρέωση να διασφαλίσει ότι στον συνοριακό σταθμό ελέγχου εισόδου στην Ευρωπαϊκή Ένωση θα υποβάλλονται τα αποτελέσματα των αναλύσεων που πραγματοποιούνται σύμφωνα με τις μεθόδους που καθορίζονται στο παράρτημα VI του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 152/2009 της Επιτροπής<sup>(7)</sup>.]</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό πρέπει να συμπληρώνεται μόνον αν πρόκειται για πιστοποιητικό που πρόκειται να διακομιστεί μέσω της Ευρωπαϊκής Ένωσης: μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εμπόρευμα που πρόκειται να εισαχθεί στην Ευρωπαϊκή Ένωση.</li> <li>- Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.</li> <li>- Πλαίσιο I.15: Αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή όνομα (πλοίο): οι πληροφορίες αυτές πρέπει να παρέχονται σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης.</li> <li>- Πλαίσιο I.19: να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 05.11, 23.01 ή 23.09.</li> <li>- Πλαίσιο I.25: τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλην της σίτισης εκτρεφόμενων ζώων, εκτός των γουνοφόρων ζώων, και παραγωγή ή παρασκευή ζωοτροφής για ζώα συντροφιάς.</li> <li>- Πλαίσια I.26 και I.27: συμπληρώνονται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</li> </ul> | <p>και κανένα αλληλόμορφο VRQ και άλλα προβατοειδή που φέρουν τουλάχιστον ένα αλληλόμορφο ARR.]</p> <p><sup>(2)</sup> είτε [όλα τα ζώα στα οποία έχει επιβεβαιωθεί η παρουσία κλασικής τρομάδους νόσου έχουν θανατωθεί και καταστραφεί, και η εκμετάλλευση έχει αποτελέσει αντικείμενο εντατικής παρακολούθησης για ΜΣΕ για περίοδο τουλάχιστον δύο ετών από την επιβεβαίωση του τελευταίου κρούσματος κλασικής τρομάδους νόσου, η οποία παρακολούθηση περιλάμβανε και δοκιμές για την παρουσία ΜΣΕ με αρνητικά αποτελέσματα σύμφωνα με τις εργαστηριακές μεθόδους που καθορίζονται στο παράρτημα Χ κεφάλαιο Γ σημείο 3.2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 για όλα τα ακόλουθα ζώα άνω των 18 μηνών, εκτός από προβατοειδή με γονότυπο ARR/ARR:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ζώα που έχουν σφαγεί για κατανάλωση από τον άνθρωπο και</li> <li>- ζώα που πέθαναν ή θανατώθηκαν στην εκμετάλλευση, τα οποία όμως δεν θανατώθηκαν στο πλαίσιο εκστρατείας εκρίζωσης νόσου.]</li> </ul> |      |

**ΧΩΡΑ**

**Μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη προερχόμενη από εκτρεφόμενα έντομα που δεν προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων μειγμάτων και προϊόντων πλην των τροφών για ζώα συντροφιάς που περιέχουν τέτοια πρωτεΐνη**

| Π. Υγειονομικές πληροφορίες   | Π.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού | Π.β. |
|---|--|------|
| <p>– Πλαίσιο I.28: Είδη: έντομα, να προσδιοριστεί η επιστημονική ονομασία.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1α</sup>) EE L 300 της 14.11.2009, σ. 1.</p> <p>(<sup>1β</sup>) EE L 54 της 26.2.2011, σ. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>3</sup>) Όπου:</p> <p>n = ο αριθμός των προς έλεγχο δειγμάτων·</p> <p>m = το αποτέλεσμα θεωρείται ικανοποιητικό, αν ο αριθμός των βακτηρίων σε όλα τα δείγματα δεν υπερβαίνει το m·</p> <p>M = η μέγιστη τιμή για τον αριθμό των βακτηρίων· το αποτέλεσμα θεωρείται μη ικανοποιητικό αν ο αριθμός των βακτηρίων σε ένα ή περισσότερα δείγματα είναι ίσος ή μεγαλύτερος από M· και</p> <p>c = ο αριθμός των δειγμάτων στον οποίο ο αριθμός των βακτηρίων μπορεί να κυμαίνεται μεταξύ m και M. Το δείγμα θεωρείται αποδεκτό αν ο αριθμός των βακτηρίων των υπολοίπων δειγμάτων είναι ίσος ή μικρότερος από m.</p> <p>(<sup>4</sup>) EE L 147 της 31.5.2001, σ. 1.</p> <p>(<sup>5</sup>) EE L 172 της 30.6.2007, σ. 84.</p> <p>(<sup>6</sup>) Το άτομο που είναι υπεύθυνο για το φορτίο που αναφέρεται στο πλαίσιο I.6 διασφαλίζει ότι, σε περίπτωση που η μεταποιημένη ζωική πρωτεΐνη ή το προϊόν που περιγράφεται στο παρόν πιστοποιητικό υγείας προορίζεται να χρησιμοποιηθεί για την παραγωγή ζωοτροφών για εκτρεφόμενα μη μηρυκαστικά ζώα, εκτός των γουνοφόρων ζώων, το φορτίο πρέπει να αναλύεται, σύμφωνα με τις μεθόδους που καθορίζονται στο παράρτημα VI του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 152/2009, προκειμένου να επαληθευτεί η απουσία μη εγκεκριμένων συστατικών ζωικής προέλευσης. Οι πληροφορίες σχετικά με το αποτέλεσμα της ανάλυσης αυτής επισυνάπτονται στο παρόν πιστοποιητικό υγείας κατά την παρουσίαση της αποστολής σε συνοριακό σταθμό ελέγχου της ΕΕ.</p> <p>(<sup>7</sup>) EE L 54 της 26.2.2009, σ. 1.</p> <p>– Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p> <p>– Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην Ευρωπαϊκή Ένωση: Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συνοριακό σταθμό ελέγχου.</p> |  |      |
| <p>Επίσημος κτηνίατρος/Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>  |  |      |

»

β) το κεφάλαιο 17 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

## «ΚΕΦΑΛΑΙΟ 17

### Υγειονομικό πιστοποιητικό

*Για μεταποιημένη κόπρο, παράγωγα προϊόντα από μεταποιημένη κόπρο, μεταποιημένη κόπρο εντόμων και μεταποιημένο γκουανό από νυχτερίδες, που προορίζονται για αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση ή για διαμετακόμιση μέσω<sup>2</sup> αυτής*

| ΧΩΡΑ                            |   | Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ   |   |   |  |  |  |
|---------------------------------|---|--|---|---|--|--|--|
| Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής | <b>I.1</b>  | <b>Αποστολέας/Εξαγωγέας</b><br>Όνομα<br>Διεύθυνση<br><br>Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>   | <b>I.2</b>  | <b>Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού</b><br><br><b>I.3</b> <b>Αρμόδια κεντρική αρχή</b><br><br><b>I.4</b> <b>Αρμόδια τοπική αρχή</b>  | <b>I.2a</b>                                      | <b>Αριθμός αναφοράς IMSOC</b><br><br><b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b> |  |
|                                 | <b>I.5</b>  | <b>Παράληπτης/Εισαγωγέας</b><br>Όνομα<br>Διεύθυνση<br><br>Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>  | <b>I.6</b>  | <b>Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο</b><br>Όνομα<br>Διεύθυνση<br><br>Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>                                       |  |  |  |
|                                 | <b>I.7</b>  | <b>Χώρα καταγωγής</b> <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>   | <b>I.9</b>  | <b>Χώρα προορισμού</b> <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>   |  |  |  |
|                                 | <b>I.8</b>  | <b>Περιοχή καταγωγής</b> <span style="float: right;">Κωδικός</span>  | <b>I.10</b>   | <b>Περιοχή προορισμού</b> <span style="float: right;">Κωδικός</span>  |  |  |  |
|                                 | <b>I.11</b>   | <b>Τόπος αποστολής</b><br>Όνομα <span style="float: right;">Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης</span><br>Διεύθυνση<br><br>Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>        | <b>I.12</b>   | <b>Τόπος προορισμού</b><br>Όνομα <span style="float: right;">Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης</span><br>Διεύθυνση<br><br>Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>              |  |  |  |
|                                 | <b>I.13</b>   | <b>Τόπος φόρτωσης</b>  | <b>I.14</b>   | <b>Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης</b>  |  |  |  |
|                                 | <b>I.15</b>   | <b>Μέσο μεταφοράς</b><br><input type="checkbox"/> Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο<br><br><input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα<br><br>Ταυτοποίηση | <b>I.16</b>   | <b>Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου</b>   |  |  |  |
|                                 | <b>I.17</b>   |  | <b>I.17</b>   | <b>Συνοδευτικά έγγραφα</b><br><br>Τύπος <span style="float: right;">Κωδικός</span><br>Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span><br>Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου |  |  |  |
|                                 | <b>I.18</b>   | <b>Συνθήκες μεταφοράς</b> <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάλυση   |   |   |  |  |  |
|                                 | <b>I.19</b>   | <b>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας</b><br>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου <span style="float: right;">Αριθμός σφραγίδας</span>   |   |   |  |  |  |
| <b>I.20</b>                     | <b>Πιστοποίηση ως ή για</b><br><br><input type="checkbox"/> Οργανικά λιπάσματα και βελτιωτικά εδάφους   |  |   |   |  |  |  |
| <b>I.21</b>                     | <input type="checkbox"/> <b>Για διαμετακόμιση</b><br><br>Τρίτη χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>  | <b>I.22</b>  | <input type="checkbox"/> <b>Για την εσωτερική αγορά</b> | <b>I.23</b>   | <input type="checkbox"/> <b>Για επανείσοδο</b>   |  |  |
| <b>I.24</b>                     | <b>Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>  | <b>I.25</b>  | <b>Συνολική ποσότητα</b>                                | <b>I.26</b>   | <b>Συνολικό καθαρό βάρος / μεικτό βάρος (kg)</b> |  |  |
| <b>I.27</b>                     | <b>Στοιχεία της αποστολής</b><br><br>Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων<br><br>Είδος (επιστημονική ονομασία) Φύση του εμπορεύματος <span style="float: right;">Μονάδα μεταποίησης</span> <span style="float: right;">Αριθμός μονάδων συσκευασίας</span> Καθαρό <span style="float: right;">βάρος</span><br>Αριθμός παρτίδας |  |   |   |  |  |  |

ΧΩΡΑ

**Μεταποιημένη κόπρος, παράγωγα προϊόντα από μεταποιημένη κόπρο, μεταποιημένη κόπρο εντόμων και μεταποιημένο γκουανό από νυχτερίδες**

**II. Υγιεινομικές πληροφορίες**

**II. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού**

**II.β. Αριθμός αναφοράς IMSOC**

Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>(1α)</sup> και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής<sup>(1β)</sup>, και ιδίως το παράρτημα XIV κεφάλαιο II, και βεβαιώνω ότι τα ανωτέρω ζωικά υποπροϊόντα:

II.1. προέρχονται από μονάδα για την παρασκευή προϊόντων για σκοπούς άλλους από τη σίτιση εκτρεφόμενων ζώων, από μονάδα παραγωγής βιοαερίου ή από μονάδα λιπασματοποίησης εγκεκριμένης από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας και η οποία πληροί τους ειδικούς όρους που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 και στον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011·

II.2<sup>(2)</sup> έχουν υποβληθεί:

[σε θερμική επεξεργασία σε τουλάχιστον 70 °C επί τουλάχιστον 60 λεπτά·] ή

[Στην περίπτωση μεταποιημένης κόπρου, μεταποιημένων προϊόντων από μεταποιημένη κόπρο και μεταποιημένο γκουανό από νυχτερίδες, σε ισοδύναμη επεξεργασία επικυρωμένη και εγκεκριμένη από το κράτος μέλος εισαγωγής σύμφωνα με τους ειδικούς όρους που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 και στον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 ως εξής:

.....  
.....  
..... ]·

II.3. είναι:

- α) απαλλαγμένα από τη σαλμονέλα (απουσία σαλμονέλας σε 25 g επεξεργασμένου προϊόντος)·  
β) απαλλαγμένα από την Escherichia coli ή από εντεροβακτηρίδια (με βάση την περιεκτικότητα σε αερόβια μικρόβια: μικρότερη από 1 000 cfu ανά γραμμάριο επεξεργασμένου προϊόντος)· και έχουν υποστεί μείωση της ικανότητας παραγωγής спорίων και τοξινών·

II.4. κνηγετικά δολώματα από ούρα ελαφιδών·

II.5. είναι συσκευασμένα με ασφάλεια σε:

- α) σφραγισμένους και μονωμένους περιέκτες, ή  
β) ερμητικά κλειστές συσκευασίες (πλαστικούς σάκους ή «μεγάλους σάκους»).

**Σημειώσεις**

**Μέρος I:**

- Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνον αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακομιζόμενου εμπορεύματος· μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.
- Πλαίσια I.11 και I.12: Αριθμός έγκρισης: ο αριθμός μητρώου της εγκατάστασης ή μονάδας ο οποίος έχει χορηγηθεί από την αρμόδια αρχή.
- Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.
- Πλαίσιο I.15: Αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή όνομα (πλοίο)· οι πληροφορίες αυτές πρέπει να παρέχονται σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης.
- Πλαίσιο I.19: για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).
- Πλαίσιο I.20: τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλην της κατανάλωσης από τα ζώα.
- Πλαίσια I.21, I.22 και I.23: συμπληρώνονται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης, εισαγωγής ή επανεισδοχής.
- Πλαίσιο I.27: Είδος εμπορεύματος: να αναφερθεί αν πρόκειται για μεταποιημένη κόπρο, παράγωγα προϊόντα από μεταποιημένη κόπρο, μεταποιημένη κόπρο εντόμων ή γκουανό από νυχτερίδες.

Μέρος II: Πιστοποίηση

**Μέρος II:**

(<sup>1α</sup>) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.

(<sup>1β</sup>) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.

(<sup>2</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.

- Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συνοριακό σταθμό ελέγχου της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής

Όνοματεπώνυμο (με  
κεφαλαία)

Ημερομηνία

Σφραγίδα

Ιδιότητα και τίτλος

Υπογραφή

»

**Μέρος 2**  
**Διόρθωση του παραρτήματος XIV του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011**

Στο παράρτημα XIV κεφάλαιο II τμήμα 1 πίνακας 2 σειρά 14 στην πέμπτη στήλη με τίτλο «Κατάλογοι τρίτων χωρών», το στοιχείο β) διορθώνεται και αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«β) Για ζωικά υποπροϊόντα για την παρασκευή φαρμάκων:

Οι τρίτες χώρες που παρατίθενται στο παράρτημα XIII μέρος 1 ή στο παράρτημα XIV μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 και στα παραρτήματα I, V και VI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405.

Για υλικά από ψάρια, οι τρίτες χώρες που παρατίθενται στο παράρτημα IX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405.».