

► <u>M19</u>	Regolamento di esecuzione (UE) n. 532/2012 della Commissione del 21 giugno 2012	L 163	1	22.6.2012
► <u>M20</u>	Regolamento di esecuzione (UE) n. 1162/2012 della Commissione del 7 dicembre 2012	L 336	17	8.12.2012
► <u>M21</u>	Regolamento di esecuzione (UE) n. 88/2013 della Commissione del 31 gennaio 2013	L 32	8	1.2.2013
► <u>M22</u>	Regolamento di esecuzione (UE) n. 191/2013 della Commissione del 5 marzo 2013	L 62	22	6.3.2013
► <u>M23</u>	Regolamento di esecuzione (UE) n. 437/2013 della Commissione dell'8 maggio 2013	L 129	25	14.5.2013
► <u>M24</u>	Regolamento (UE) n. 519/2013 della Commissione del 21 febbraio 2013	L 158	74	10.6.2013
► <u>M25</u>	Regolamento di esecuzione (UE) n. 556/2013 della Commissione del 14 giugno 2013	L 164	13	18.6.2013
► <u>M26</u>	Regolamento di esecuzione (UE) n. 866/2013 della Commissione del 9 settembre 2013	L 241	4	10.9.2013
► <u>M27</u>	Regolamento di esecuzione (UE) n. 1204/2013 della Commissione del 25 novembre 2013	L 316	6	27.11.2013
► <u>M28</u>	Regolamento di esecuzione (UE) n. 166/2014 della Commissione del 17 febbraio 2014	L 54	2	22.2.2014
► <u>M29</u>	Regolamento di esecuzione (UE) n. 952/2014 della Commissione del 4 settembre 2014	L 273	1	13.9.2014
► <u>M30</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/198 della Commissione del 6 febbraio 2015	L 33	9	10.2.2015
► <u>M31</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/243 della Commissione del 13 febbraio 2015	L 41	5	17.2.2015
► <u>M32</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/342 della Commissione del 2 marzo 2015	L 60	31	4.3.2015
► <u>M33</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/526 della Commissione del 27 marzo 2015	L 84	30	28.3.2015
► <u>M34</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/608 della Commissione del 14 aprile 2015	L 101	1	18.4.2015
► <u>M35</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/796 della Commissione del 21 maggio 2015	L 127	9	22.5.2015
► <u>M36</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/908 della Commissione dell'11 giugno 2015	L 148	11	13.6.2015
► <u>M37</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/1153 della Commissione del 14 luglio 2015	L 187	10	15.7.2015
► <u>M38</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/1220 della Commissione del 24 luglio 2015	L 197	1	25.7.2015
► <u>M39</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/1349 della Commissione del 3 agosto 2015	L 208	7	5.8.2015
► <u>M40</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/1363 della Commissione del 6 agosto 2015	L 210	24	7.8.2015
► <u>M41</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/1884 della Commissione del 20 ottobre 2015	L 276	28	21.10.2015
► <u>M42</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2015/2258 della Commissione del 4 dicembre 2015	L 321	23	5.12.2015
► <u>M43</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2016/15 della Commissione del 7 gennaio 2016	L 5	1	8.1.2016
► <u>M44</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2016/39 della Commissione del 14 gennaio 2016	L 11	3	16.1.2016
► <u>M45</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2016/57 della Commissione del 19 gennaio 2016	L 13	49	20.1.2016
► <u>M46</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2016/148 della Commissione del 4 febbraio 2016	L 30	17	5.2.2016

► <u>M47</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2016/433 della Commissione del 22 marzo 2016	L 76	29	23.3.2016
► <u>M48</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2017/151 della Commissione del 27 gennaio 2017	L 23	7	28.1.2017
► <u>M49</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2017/193 della Commissione del 3 febbraio 2017	L 31	13	4.2.2017
► <u>M50</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2017/481 della Commissione del 20 marzo 2017	L 75	15	21.3.2017
► <u>M51</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2017/1414 della Commissione del 3 agosto 2017	L 203	4	4.8.2017
► <u>M52</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2018/1650 della Commissione del 5 novembre 2018	L 275	10	6.11.2018
► <u>M53</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2019/298 della Commissione del 20 febbraio 2019	L 50	20	21.2.2019
► <u>M54</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1395 della Commissione del 10 settembre 2019	L 234	14	11.9.2019
► <u>M55</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1872 della Commissione del 7 novembre 2019	L 289	47	8.11.2019
► <u>M56</u>	Regolamento Delegato (UE) 2019/2124 della Commissione del 10 ottobre 2019	L 321	73	12.12.2019
► <u>M57</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2020/352 della Commissione del 3 marzo 2020	L 65	4	4.3.2020
► <u>M58</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2020/393 della Commissione dell'11 marzo 2020	L 76	1	12.3.2020
► <u>M59</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2020/544 della Commissione del 20 aprile 2020	L 1211	1	20.4.2020
► <u>M60</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2020/626 della Commissione del 7 maggio 2020	L 146	1	8.5.2020
► <u>M61</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2020/1166 della Commissione del 6 agosto 2020	L 258	11	7.8.2020
► <u>M62</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2020/1752 della Commissione del 23 novembre 2020	L 394	5	24.11.2020
► <u>M63</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2020/2083 della Commissione del 14 dicembre 2020	L 423	20	15.12.2020
► <u>M64</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2020/2205 della Commissione del 22 dicembre 2020	L 438	11	28.12.2020
► <u>M65</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2021/24 della Commissione del 13 gennaio 2021	L 11	1	14.1.2021
► <u>M66</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2021/130 della Commissione del 3 febbraio 2021	L 40	16	4.2.2021
► <u>M67</u>	Regolamento di esecuzione (UE) 2021/169 della Commissione dell'11 febbraio 2021	L 49	18	12.2.2021

Rettificato da:

- **C1** Rettifica, GU L 326 dell'11.12.2015, pag. 68 (2015/608)
- **C2** Rettifica, GU L 326 dell'11.12.2015, pag. 69 (2015/1884)

**REGOLAMENTO (CE) N. 798/2008 DELLA COMMISSIONE****dell'8 agosto 2008**

che istituisce un elenco di paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti da cui sono consentiti le importazioni e il transito nella Comunità di pollame e prodotti a base di pollame e che definisce le condizioni di certificazione veterinaria

(Testo rilevante ai fini del SEE)

CAPO I

OGGETTO, CAMPO DI APPLICAZIONE E DEFINIZIONI*Articolo 1***Oggetto e campo di applicazione**

1. Il presente regolamento stabilisce le condizioni in materia di certificazione veterinaria per le importazioni e il transito nella Comunità, compreso lo stoccaggio durante il transito, dei seguenti prodotti («i prodotti in questione»):

- a) pollame, uova da cova, pulcini di un giorno e uova esenti da organismi patogeni specifici;
- b) carni, carni macinate e carni separate meccanicamente di pollame, compresi i ratiti e la selvaggina da penna selvatica, uova e ovoprodotti.

Esso istituisce un elenco di paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti da cui i prodotti in questione possono essere importati nella Comunità.

2. Il presente regolamento non si applica al pollame destinato a esposizioni, mostre o competizioni.

3. Il presente regolamento si applica fatte salve le condizioni specifiche di certificazione contemplate da accordi tra la Comunità e paesi terzi.

*Articolo 2***Definizioni**

Ai fini del presente regolamento si intende per:

- 1) «pollame»: polli, tacchini, faraone, anatre, oche, quaglie, piccioni, fagiani, pernici e ratiti (*Ratitae*), allevati o tenuti in cattività per la riproduzione, per la produzione di carne o di uova destinate al consumo o al ripopolamento della selvaggina da penna;
- 2) «uova da cova»: uova deposte dal pollame, destinate all'incubazione;
- 3) «pulcini di un giorno»: tutto il pollame di meno di 72 ore, non ancora nutrito, e le anatre di Barberia (*Cairina moschata*) o i loro ibridi di meno di 72 ore, nutriti o no;
- 4) «pollame riproduttore»: il pollame di 72 ore o più, destinato alla produzione di uova da cova;

▼B

- 5) «pollame da reddito»: il pollame di 72 ore o più, allevato per:
 - a) la produzione di carne e/o uova destinate al consumo; oppure
 - b) il ripopolamento della selvaggina da penna;
- 6) «uova esenti da organismi patogeni specifici»: le uova da cova ottenute da «allevamenti di polli esenti da organismi patogeni specifici» secondo quanto descritto nella Farmacopea europea⁽¹⁾, e destinate esclusivamente a usi diagnostici, di ricerca o farmaceutici;
- 7) «carni»: le parti commestibili dei seguenti animali:
 - a) pollame, termine con cui — per quanto riguarda le carni — vengono designati i volatili d'allevamento, compresi i volatili allevati come animali domestici senza essere considerati tali, ad eccezione dei ratiti;
 - b) selvaggina da penna selvatica cacciata ai fini del consumo umano;
 - c) ratiti;
- 8) «carni separate meccanicamente»: il prodotto ottenuto mediante rimozione della carne da ossa carnose dopo il disossamento o da carcasse di pollame, utilizzando mezzi meccanici che conducono alla perdita o modifica della struttura delle fibre muscolari;
- 9) «carni macinate»: le carni disossate che sono state sottoposte a macinazione in frammenti e contengono meno dell'1 % di sale;
- 10) «zona»: una parte chiaramente definita di un paese terzo che contiene una sottopopolazione animale con una qualifica sanitaria distinta rispetto a una malattia specifica relativamente alla quale siano state applicate le misure di sorveglianza, lotta e biosicurezza previste per le importazioni a norma del presente regolamento;
- 11) «compartimento»: uno o più stabilimenti di pollame in un paese terzo sottoposti a un sistema comune di gestione della biosicurezza e contenenti una sottopopolazione di pollame con una qualifica sanitaria distinta rispetto a una malattia o a malattie specifiche relativamente alle quali siano state applicate le misure di sorveglianza, lotta e biosicurezza previste per le importazioni a norma del presente regolamento;
- 12) «stabilimento»: l'impianto o la parte di impianto situati in uno stesso luogo e destinati a una o più delle seguenti attività:
 - a) stabilimento di selezione: lo stabilimento la cui attività consiste nella produzione di uova da cova destinate alla produzione di pollame riproduttore;
 - b) stabilimento di moltiplicazione: lo stabilimento la cui attività consiste nella produzione di uova da cova destinate alla produzione di pollame da reddito;
 - c) stabilimento di allevamento:
 - i) lo stabilimento per l'allevamento di pollame riproduttore, la cui attività consiste nell'allevamento di pollame riproduttore prima dello stadio riproduttivo; oppure

⁽¹⁾ <http://www.edqm.eu> (ultima edizione).

▼B

- ii) lo stabilimento per l'allevamento di pollame da reddito, la cui attività consiste nell'allevamento di pollame da reddito ovaiole prima dello stadio di produzione delle uova;
 - d) stabilimento per l'allevamento di altro pollame da reddito;
- 13) «incubatoio»: lo stabilimento la cui attività consiste nell'incubazione e schiusa di uova e nella fornitura di pulcini di un giorno;
- 14) «allevamento (flock)»: tutto il pollame della medesima qualifica sanitaria, tenuto negli stessi locali o nello stesso recinto e che costituisca un'unica unità epidemiologica. Nel caso del pollame allevato al chiuso, questa definizione comprende tutti i volatili che condividono la stessa cubatura d'aria;
- 15) «influenza aviaria»: un'infezione del pollame causata da qualsiasi virus influenzale A:
- a) dei sottotipi H5 o H7;
 - b) avente un indice di patogenicità intravenosa (IVPI) superiore a 1,2 nei pulcini di sei settimane; oppure
 - c) che causa almeno il 75 % di mortalità nei pulcini dalle 4 alle 8 settimane di età infettati per via intravenosa;
- 16) «influenza aviaria ad alta patogenicità (HPAI)»: un'infezione del pollame causata da:
- a) virus dell'influenza aviaria dei sottotipi H5 o H7 con una sequenza genomica che codifica per molteplici amminoacidi basici a livello del sito di clivaggio dell'emoagglutinina, analoga a quella osservata per altri virus della HPAI, indicativa del fatto che l'emoagglutinina può essere clivata da una proteasi ubiquitaria dell'ospite;
 - b) influenza aviaria secondo la definizione di cui al punto 15, lettere b) e c);
- 17) «influenza aviaria a bassa patogenicità» (LPAI): un'infezione del pollame causata dai virus dell'influenza aviaria dei sottotipi H5 o H7 e diversa dalla HPAI;
- 18) «malattia di Newcastle»: un'infezione del pollame:
- a) causata da un ceppo aviario del paramixovirus 1 con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,7 nei pulcini di un giorno; oppure
 - b) nel virus si sono rilevati molteplici amminoacidi basici (direttamente o per deduzione) al C-terminale della proteina F2 e fenilalanina al residuo 117, che è l'N-terminale della proteina F1; il termine «molteplici amminoacidi basici» si riferisce ad almeno tre residui di arginina o lisina tra i residui 113 e 116; in mancanza di una dimostrazione della configurazione caratteristica dei residui di amminoacidi secondo la descrizione di questo punto si rende necessario caratterizzare il virus isolato mediante un test ICPI; in questa definizione, i residui di amminoacidi sono contati a partire dall'N-terminale della sequenza di amminoacidi dedotta dalla sequenza nucleotidica del gene F0, 113-116 corrisponde ai residui da - 4 a - 1 dal sito di clivaggio;

▼B

- 19) «veterinario ufficiale»: il veterinario designato dall'autorità competente;
- 20) «strategia di distinzione degli animali infetti dagli animali vaccinati (DIVA)»: strategia di vaccinazione che, attraverso un test diagnostico finalizzato all'individuazione di anticorpi contro il virus di campo e mediante l'impiego di volatili sentinella non vaccinati, consente di distinguere tra animali vaccinati/infetti e animali vaccinati/non infetti.

CAPITOLO II

CONDIZIONI GENERALI D'IMPORTAZIONE E TRANSITO

*Articolo 3***Elenco di paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti di origine da cui i prodotti in questione possono essere importati e transitare nella Comunità**

I prodotti in questione possono essere importati e transitare nella Comunità soltanto dai paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti elencati alle colonne 1 e 3 della tabella di cui all'allegato I, parte 1.

*Articolo 4***Certificazione veterinaria**

1. I prodotti in questione importati nella Comunità sono accompagnati da un certificato veterinario, come indicato alla colonna 4 della tabella di cui all'allegato I, parte 1, relativo al prodotto interessato, compilato in conformità delle note e dei modelli di certificato veterinario di cui alla parte 2 di tale allegato («il certificato»).

2. Se il trasporto di pollame e pulcini di un giorno comprende, anche solo per parte del viaggio, un tragitto via nave, ai certificati veterinari per l'importazione di tali prodotti è allegata una dichiarazione del comandante della nave in conformità dell'allegato II.

3. Il pollame, le uova da cova e i pulcini di un giorno in transito attraverso la Comunità sono accompagnati:

a) dal certificato veterinario di cui al paragrafo 1 recante la dicitura «per il transito attraverso la CE»; e

b) dal certificato richiesto dal paese terzo di destinazione.

4. Le uova esenti da organismi patogeni specifici, le carni, le carni macinate e le carni separate meccanicamente di pollame, ratiti e selvaggina da penna selvatica, le uova e gli ovoprodotti che transitano attraverso la Comunità sono accompagnati da un certificato redatto in conformità del modello di cui all'allegato XI e sono conformi alle condizioni ivi stabilite.

▼B

5. Ai fini del presente regolamento, il transito può comprendere lo stoccaggio durante il transito in conformità degli articoli 12 e 13 della direttiva 97/78/CE.

6. È consentito l'utilizzo della certificazione elettronica e di altri sistemi concordati armonizzati a livello comunitario.

▼M42*Articolo 5***Condizioni per le importazioni e il transito**

1. I prodotti importati e in transito nell'Unione sono conformi ai seguenti requisiti:

- a) le condizioni di cui agli articoli 6 e 7 e al capo III;
- b) le garanzie complementari di cui alla colonna 5 della tabella figurante all'allegato I, parte 1;
- c) le condizioni specifiche enunciate nella colonna 6 e, se del caso, le date di chiusura di cui alla colonna 6A e le date di apertura di cui alla colonna 6B della tabella figurante nell'allegato I, parte 1;
- d) le condizioni relative all'approvazione di un programma di lotta alla *Salmonella* e restrizioni collegate che si applicano soltanto se sono indicate nell'opportuna colonna della tabella figurante nell'allegato I, parte 1;
- e) le garanzie complementari di salute animale eventualmente richieste dallo Stato membro di destinazione e di cui al certificato.

2. Le seguenti condizioni definite al paragrafo 1 non si applicano a singole partite di meno di 20 capi di pollame diversi dai ratiti, loro uova da cova e pulcini di un giorno:

- a) lettera b);
- b) la lettera d) se finalizzate alla produzione primaria di pollame destinato all'uso domestico privato o che dà luogo alla fornitura diretta di piccole quantità di prodotti primari, da parte del produttore di cui all'articolo 1, paragrafo 3, del regolamento (CE) n. 2160/2003.

▼B*Articolo 6***Procedure di esame, campionamento e test**

Quando, per le importazioni dei prodotti in questione nella Comunità, i certificati prevedono esami, campionamento e test per individuare influenza aviaria, micoplasma, malattia di Newcastle, salmonella e altri agenti patogeni rilevanti per la salute pubblica e animale, tali prodotti sono importati nella Comunità soltanto se sono stati effettuati tali esami, campionamento e test ad opera dell'autorità competente del paese terzo interessato o, se del caso, dall'autorità competente dello Stato membro di destinazione in conformità dell'allegato III.

▼B*Articolo 7***Obbligo di segnalazione delle malattie**

I prodotti in questione sono importati nella Comunità dai paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti soltanto se il terzo paese interessato:

▼M2

- a) informa la Commissione in merito alla situazione della malattia entro 24 ore dalla conferma di qualsiasi focolaio iniziale di LPAI, HPAI o della malattia di Newcastle;
- b) presenta senza indugio gli isolati virali dei focolai iniziali di HPAI e della malattia di Newcastle al laboratorio comunitario di riferimento per l'influenza aviaria e la malattia di Newcastle⁽¹⁾; tali isolati virali non sono necessari per le importazioni di uova, ovoprodotti e uova esenti da organismi patogeni specifici provenienti da paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti dai quali è autorizzata l'importazione di tali prodotti nella Comunità;

▼B

- c) presenta alla Commissione aggiornamenti regolari sulla situazione della malattia.

CAPO III

**QUALIFICA ZOOSANITARIA DEI PAESI TERZI, LORO TERRITORI,
ZONE O COMPARTIMENTI D'ORIGINE IN RELAZIONE
ALL'INFLUENZA AVIARIA E ALLA MALATTIA DI NEWCASTLE**

Articolo 8

**Paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti indenni
dall'influenza aviaria**

1. Ai fini del presente regolamento, un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento da cui i prodotti in questione sono importati nella Comunità è considerato indenne da influenza aviaria quando:

- a) l'influenza aviaria non è presente nel paese terzo, suo territorio, zona o compartimento da almeno 12 mesi prima della certificazione da parte del veterinario ufficiale;
- b) qualora richiesto dal certificato, è stato realizzato un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità dell'articolo 10 per un periodo di almeno sei mesi prima della certificazione di cui alla lettera a) del presente paragrafo.

2. Quando si verifica un focolaio di influenza aviaria in un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento precedentemente indenne da tale malattia in base al paragrafo 1, tale paese terzo, suo territorio, zona o compartimento è nuovamente considerato indenne dall'influenza aviaria qualora siano soddisfatte le seguenti condizioni:

⁽¹⁾ Veterinary Laboratories Agency, New Haw, Weybridge, Surrey KT 153NB, Regno Unito.

▼B

- a) nel caso della HPAI, è stata realizzata una politica di abbattimento totale (stamping out) per lottare contro la malattia;
- b) nel caso della LPAI, è stata realizzata una politica di abbattimento totale oppure il pollame è stato macellato per lottare contro la malattia;
- c) si è proceduto a una pulizia e disinfezione adeguata in tutti gli stabilimenti precedentemente infetti;
- d) si è effettuata con risultati negativi la sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità dell'allegato IV, parte II, per un periodo di tre mesi dopo il completamento della pulizia e disinfezione di cui alla lettera c) del presente paragrafo.

*Articolo 9***Paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti indenni dalla HPAI**

1. Ai fini del presente regolamento, un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento da cui i prodotti in questione sono importati nella Comunità è considerato indenne da HPAI quando tale malattia non è stata presente nel paese terzo, suo territorio, zona o compartimento per un periodo di almeno 12 mesi prima della certificazione da parte del veterinario ufficiale.

2. Quando si verifica un focolaio di HPAI in un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento precedentemente indenne da tale malattia in base al paragrafo 1, tale paese terzo, suo territorio, zona o compartimento è nuovamente considerato indenne da HPAI qualora siano soddisfatte le seguenti condizioni:

- a) per lottare contro la malattia si è proceduto a una politica di abbattimento totale comprensiva di una pulizia e disinfezione adeguata in tutti gli stabilimenti precedentemente infetti;
- b) si è effettuata la sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità dell'allegato IV, parte II, per un periodo di tre mesi dopo il completamento della politica di abbattimento totale e della pulizia e disinfezione di cui alla lettera a).

*Articolo 10***Programmi di sorveglianza dell'influenza aviaria**

Se il certificato prevede un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria, i prodotti in questione sono importati nella Comunità dai paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti soltanto se:

- a) il paese terzo, suo territorio, zona o compartimento ha realizzato, per un periodo di almeno sei mesi, un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria indicato alla colonna 7 di cui all'allegato I, parte 1, e tale programma soddisfa le condizioni:

▼B

- i) indicate all'allegato IV, parte I; oppure
 - ii) del Codice sanitario per gli animali terrestri dell'UIE ⁽¹⁾;
- b) il paese terzo informa la Commissione di tutti i cambiamenti del suo programma di sorveglianza dell'influenza aviaria.

*Articolo 11***Vaccinazione contro l'influenza aviaria**

Se nei paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti si procede alla vaccinazione contro l'influenza aviaria, il pollame o i prodotti derivati dal pollame vaccinato sono importati nella Comunità soltanto se:

- a) il paese terzo effettua la vaccinazione contro l'influenza aviaria in conformità di un piano di vaccinazione indicato alla colonna 8 della tabella figurante all'allegato I, parte 1, e tale piano soddisfa i requisiti di cui all'allegato V;
- b) il paese terzo informa la Commissione di tutti i cambiamenti del suo piano di vaccinazione contro l'influenza aviaria.

*Articolo 12***Paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti indenni dalla malattia di Newcastle**

1. Ai fini del presente regolamento, un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento da cui i prodotti in questione sono importati nella Comunità è considerato indenne dalla malattia di Newcastle se sono soddisfatte le seguenti condizioni:

- a) non si sono verificati focolai della malattia di Newcastle nel pollame del paese terzo, suo territorio, zona o compartimento per un periodo di almeno 12 mesi prima della certificazione da parte del veterinario ufficiale;
- b) non è stata effettuata alcuna vaccinazione contro la malattia di Newcastle utilizzando vaccini non conformi ai criteri riguardanti i vaccini riconosciuti contro la malattia di Newcastle di cui all'allegato VI almeno nel periodo di cui alla lettera a) del presente paragrafo.

2. Quando si verifica un focolaio della malattia di Newcastle in un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento precedentemente indenne da tale malattia in base al paragrafo 1, tale paese terzo, suo territorio, zona o compartimento è nuovamente considerato indenne dalla malattia di Newcastle qualora siano soddisfatte le seguenti condizioni:

⁽¹⁾ http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en_sommaire.htm

▼ B

- a) si è attuata una politica di abbattimento totale per lottare contro la malattia;
- b) si è proceduto a una pulizia e disinfezione adeguata in tutti gli stabilimenti precedentemente infetti;
- c) per un periodo di almeno tre mesi dopo il completamento della politica di abbattimento totale e della pulizia e disinfezione di cui alle lettere a) e b):
 - i) l'autorità competente del paese terzo può dimostrare l'assenza di tale malattia nel paese terzo, suo territorio, zona o compartimento mediante intense indagini comprendenti test di laboratorio in relazione al focolaio;
 - ii) non è stata effettuata alcuna vaccinazione contro la malattia di Newcastle utilizzando vaccini non conformi ai criteri riguardanti i vaccini riconosciuti contro la malattia di Newcastle di cui all'allegato VI.

*Articolo 13***Deroghe per l'utilizzo di vaccini contro la malattia di Newcastle**

1. Per i prodotti di cui all'articolo 1, paragrafo 1, lettera a), e in deroga all'articolo 12, paragrafo 1, lettera b), e all'articolo 12, paragrafo 2, lettera c), punto ii), un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento è considerato indenne dalla malattia di Newcastle se sono rispettate le seguenti condizioni:

- a) il paese terzo, suo territorio, zona o compartimento consente l'utilizzo di vaccini conformi ai criteri generali di cui all'allegato VI, parte I, ma non ai criteri specifici di cui alla parte II di tale allegato;
- b) sono rispettate le ulteriori condizioni sanitarie di cui all'allegato VII, parte I.

2. Per i prodotti di cui all'articolo 1, paragrafo 1, lettera b), e in deroga all'articolo 12, paragrafo 1, lettera b), e all'articolo 12, paragrafo 2, lettera c), punto ii), un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento da cui sono consentite le importazioni di carne di pollame nella Comunità è considerato indenne dalla malattia di Newcastle se sono rispettate le ulteriori condizioni sanitarie di cui all'allegato VII, parte II.

CAPO IV

CONDIZIONI SPECIFICHE D'IMPORTAZIONE**▼ M42***Articolo 14***Condizioni specifiche per le importazioni di pollame, uova da cova e pulcini di un giorno**

1. Oltre alle condizioni di cui ai capi II e III le seguenti condizioni specifiche si applicano alle importazioni di:

▼ M42

- a) pollame riproduttore e da reddito diverso dai ratiti, loro uova da cova e pulcini di un giorno, le condizioni di cui all'allegato VIII;
- b) ratiti da riproduzione e da reddito, loro uova da cova e pulcini di un giorno, le condizioni di cui all'allegato IX.

2. Le condizioni specifiche di cui al paragrafo 1, lettere a) e b), non si applicano a singole partite di meno di 20 capi di pollame diversi dai ratiti, loro uova da cova e pulcini di un giorno. Tuttavia le prescrizioni applicabili dopo l'importazione di cui all'allegato VIII, sezione II, si applicano a tali partite.

▼ B*Articolo 15***Condizioni specifiche per le importazioni di uova esenti da organismi patogeni specifici**

Oltre ai requisiti previsti agli articoli da 3 a 6, le uova esenti da organismi patogeni specifici importate nella Comunità rispettano le seguenti condizioni:

- a) recano una stampigliatura che comprende un timbro recante il codice ISO del paese terzo di origine e il numero di riconoscimento dello stabilimento di origine;
- b) ciascuna confezione di uova esenti da organismi patogeni specifici contiene unicamente uova dello stesso paese terzo di origine, dello stesso stabilimento e dello stesso speditore e reca perlomeno le seguenti indicazioni:
 - i) le informazioni stampigliate sulle uova secondo quanto disposto alla lettera a);
 - ii) un'indicazione, apposta in modo ben visibile e leggibile, che la partita contiene uova esenti da organismi patogeni specifici;
 - iii) il nome o la denominazione sociale e l'indirizzo dello speditore;
- c) le uova esenti da organismi patogeni specifici importate nella Comunità sono trasportate direttamente verso la loro destinazione finale una volta completati con esito soddisfacente i controlli all'importazione.

*Articolo 16***Condizioni specifiche per il trasporto di pollame e pulcini di un giorno**

Il pollame e i pulcini di un giorno importati nella Comunità non possono:

- a) essere caricati su mezzi che trasportino altro pollame e pulcini di un giorno di qualifica sanitaria inferiore;

▼ B

- b) durante il trasporto verso la Comunità, essere fatti transitare attraverso o scaricati in un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento da cui non sono consentite le importazioni di pollame e pulcini di un giorno nella Comunità.

*Articolo 17***Condizioni specifiche per le importazioni di carni di ratiti**

Possono essere importate nella Comunità solo le carni ottenute da ratiti che siano stati sottoposti alle misure di protezione contro la febbre emorragica del Congo e della Crimea di cui all'allegato X, parte II.

CAPO V

CONDIZIONI SPECIFICHE DI TRANSITO**▼ M15***Articolo 18***Deroghe per il transito attraverso Lettonia, Lituania e Polonia**

1. In deroga all'articolo 4, paragrafo 4, il transito su strada o ferrovia attraverso i posti d'ispezione frontalieri in Lettonia, Lituania e Polonia elencati nell'allegato della decisione 2009/821/CE ⁽¹⁾ della Commissione di partite di carni, carni macinate e carni separate meccanicamente di pollame, compresi i ratiti e la selvaggina da penna selvatica, di uova e ovoprodotti e di uova esenti da organismi patogeni specifici provenienti dalla Russia e a essa destinate, direttamente o attraverso un altro paese terzo è consentito a condizione che:

- a) il veterinario ufficiale in servizio presso il posto d'ispezione frontaliere d'ingresso in Lettonia, Lituania o Polonia abbia sigillato la partita con un sigillo numerato progressivamente.

▼ M56
_____**▼ M26**

2. In deroga all'articolo 4, paragrafo 4, il transito per strada o ferrovia attraverso i posti d'ispezione frontalieri in Lituania elencati nell'allegato della decisione 2009/821/CE di partite di uova, ovoprodotti e carni di pollame provenienti dalla Bielorussia e destinati al territorio russo di Kaliningrad è consentito a condizione che:

▼ M15

- a) il veterinario ufficiale in servizio presso il posto d'ispezione frontaliere d'ingresso in Lituania abbia sigillato la partita con un sigillo numerato progressivamente.

▼ M56

⁽¹⁾ GU L 296 del 12.11.2009, pag. 1.

▼M25*Articolo 18 bis***Deroga per il transito attraverso la Croazia di partite provenienti dalla Bosnia-Erzegovina e destinate a paesi terzi**

1. In deroga all'articolo 4, paragrafo 4, il transito diretto su strada tra il posto d'ispezione frontaliere di Nova Sela e il posto d'ispezione frontaliere di Ploče, di partite di carni, carni macinate e carni separate meccanicamente di pollame, ratiti e selvaggina da penna selvatica, uova e ovoprodotti e uova esenti da organismi patogeni specifici, provenienti dalla Bosnia-Erzegovina e destinate a paesi terzi, è autorizzato se sono rispettate le condizioni seguenti:

- a) la partita è sigillata dal veterinario ufficiale nel posto d'ispezione frontaliere di entrata con un sigillo numerato progressivamente;
- b) i documenti che accompagnano la partita, di cui all'articolo 7 della direttiva 97/78/CE, recano su ogni pagina la dicitura «UNICAMENTE PER IL TRANSITO ATTRAVERSO L'UE A DESTINAZIONE DI PAESI TERZI» apposta con un timbro dal veterinario ufficiale del posto d'ispezione frontaliere di entrata;
- c) i requisiti procedurali di cui all'articolo 11 della direttiva 97/78/CE sono soddisfatti;
- d) l'ammissione al transito della partita è certificata dal veterinario ufficiale del posto d'ispezione frontaliere di entrata sul documento veterinario comune di entrata di cui all'articolo 2, paragrafo 1, del regolamento (CE) n. 136/2004 della Commissione ⁽¹⁾.

2. Lo scarico o il deposito di tali partite, quali definiti all'articolo 12, paragrafo 4, o all'articolo 13 della direttiva 97/78/CE, non sono autorizzati sul territorio dell'Unione.

3. L'autorità competente effettua controlli regolari al fine di verificare che il numero di partite e i quantitativi di prodotti in uscita dall'Unione corrispondano al numero e ai quantitativi in entrata nell'Unione.

▼B

CAPO VI

DISPOSIZIONI TRANSITORIE E FINALI*Articolo 19***Abrogazioni**

Le decisioni 93/342/CEE, 94/438/CE e 2006/696/CE sono abrogate.

I riferimenti alle decisioni abrogate si intendono fatti al presente regolamento e vanno letti secondo la tavola di concordanza di cui all'allegato XII.

*Articolo 20***Disposizioni transitorie**

I prodotti per i quali siano stati rilasciati i pertinenti certificati veterinari a norma delle decisioni 93/342/CEE, 94/438/CE e 2006/696/CE possono essere importati o transitare nella Comunità fino al 15 febbraio 2009.

⁽¹⁾ GU L 21 del 28.1.2004, pag. 11.

▼B

Articolo 21

Entrata in vigore

Il presente regolamento entra in vigore il ventesimo giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*.

Essa si applica a decorrere dal 1° gennaio 2009.

Il presente regolamento è obbligatorio in tutti i suoi elementi e direttamente applicabile in ciascuno degli Stati membri.

▼B

ALLEGATO I

POLLAME, UOVA DA COVA, PULCINI DI UN GIORNO, UOVA ESENTI DA ORGANISMI PATOGENI SPECIFICI, CARNI, CARNI MACINATE, CARNI SEPARATE MECCANICAMENTE, UOVA E OVOPRODOTTI

▼M42

PARTE 1

Elenco di paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti

Codice ISO e nome del paese terzo o suo territorio	Codice del paese terzo, suo territorio, zona o compartimento	Descrizione del paese terzo, suo territorio, zona o compartimento	Certificato veterinario		Condizioni specifiche	Condizioni specifiche		Qualifica relativa alla sorveglianza dell'influenza aviaria	Qualifica relativa alla vaccinazione contro l'influenza aviaria	Qualifica relativa alla lotta contro la salmonella (6)	
			Modelli	Garanzie supplementari		Data di chiusura (1)	Data di apertura (2)				
1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9	
AL — Albania	AL-0	L'intero paese	EP, E							S4	
AR — Argentina	AR-0	L'intero paese	SPF								
			POU, RAT, EP, E					A		S4	
			WGM	VIII							
▼M62 AU — Australia	AU-0	L'intero paese	SPF								
			EP, E							S4	
			BPP, DOC, HEP, SRP, LT20			31.7.2020					S0, ST0
			BPR	I							
			DOR	II							
			HER	III							
			POU	VI							
			RAT	VII							
▼M54 BA — Bosnia-Erzegovina	BA-0	L'intero paese	E, EP							S4	
			POU								

▼ **M42**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
BR — Brasile	BR-0	L'intero paese	SPF							
	BR-1	Stati di: Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Paraná, São Paulo e Mato Grosso do Sul	RAT, BPR, DOR, HER, SRA		N			A		
	BR-2	Stati di: Mato Grosso, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina e São Paulo	BPP, DOC, HEP, SRP, LT20		N					S5, ST0
	BR-3	Distrito Federal e Stati di: Goiás, Minas Gerais, Mato Grosso, Mato Grosso do Sul, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina e São Paulo	WGM EP, E, POU	VIII		N				S4
BW — Botswana	BW-0	L'intero paese	SPF							
			EP, E							S4
			BPR	I						
			DOR	II						
			HER	III						
			RAT	VII						
▼ M53	BY — Bielorussia	BY-0	L'intero paese	EP, E, POU (tutti e tre solo per transito attraverso la Lituania)	IX					
▼ M52	CA — Canada	CA-0	L'intero paese	SPF						
EP, E										S4
CA-1		L'intero paese Canada, esclusa la zona CA-2	WGM	VIII						
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRA, SRP, LT20		N				A	
CA-2	Territorio del Canada corrispondente a: nessuno	POU, RAT			N					

▼ **M42**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9	
CH — Svizzera	CH-0	L'intero paese	(³)					A		(³)	
CL — Cile	CL-0	L'intero paese	SPF								
			EP, E							S4	
			BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N				A		S0, ST0
			WGM	VIII							
			POU, RAT		N						
CN — Cina	CN-0	L'intero paese	EP								
	CN-1	Provincia di Shandong	POU, E	VI	P2	6.2.2004	—			S4	
▼ M67 GB — Regno Unito (⁷)	GB-0	L'intero paese	SPF								
			EP, E								
	GB-1	L'intero territorio del Regno Unito, esclusa la zona GB-2	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N				A		
			WGM								
			POU, RAT		N						
	GB-2	Il territorio del Regno Unito corrispondente a:									
	GB-2.1	contea del North Yorkshire: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N54.30 e W1.47	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2		1.1.2021	6.1.2021	A		
			WGM		P2		1.1.2021	6.1.2021			
POU, RAT				N P2		1.1.2021	6.1.2021				

▼ M67

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9	
	GB-2.2	contea del North Yorkshire: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N54.29 e W1.45	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	8.1.2021	A			
			WGM		P2	1.1.2021	8.1.2021				
			POU, RAT		N P2	1.1.2021	8.1.2021				
	GB-2.3	contea di Norfolk: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N52.49 e E0.95	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	10.1.2021	A			
			WGM		P2	1.1.2021	10.1.2021				
			POU, RAT		N P2	1.1.2021	10.1.2021				
	GB-2.4	contea di Norfolk: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N52.72 e E0.15	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	11.1.2021	A			
			WGM		P2	1.1.2021	11.1.2021				
			POU, RAT		N P2	1.1.2021	11.1.2021				
	GB-2.5	contea del Derbyshire: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N52.93 e W1.57	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	17.1.2021	A			
			WGM		P2	1.1.2021	17.1.2021				
			POU, RAT		N P2	1.1.2021	17.1.2021				

▼ M67

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
	GB-2.6	contea del North Yorkshire: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N54.37 e W2.16	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	19.1.2021	A		
			WGM		P2	1.1.2021	19.1.2021			
			POU, RAT		N P2	1.1.2021	19.1.2021			
	GB-2.7	isole Orcadi: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N59.28 e W2.44	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	20.1.2021	A		
			WGM		P2	1.1.2021	20.1.2021			
			POU, RAT		N P2	1.1.2021	20.1.2021			
	GB-2.8	contea del Dorset: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N51.06 e W2.27	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	20.1.2021	A		
			WGM		P2	1.1.2021	20.1.2021			
			POU, RAT		N P2	1.1.2021	20.1.2021			
GB-2.9	contea di Norfolk: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N52.52 e E0.96	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	23.1.2021	A			
		WGM		P2	1.1.2021	23.1.2021				
		POU, RAT		N P2	1.1.2021	23.1.2021				

▼ M67

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
	GB-2.10	contea di Norfolk: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N52.52 e E0.95	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	28.1.2021	A		
			WGM		P2	1.1.2021	28.1.2021			
			POU, RAT		N P2	1.1.2021	28.1.2021			
	GB-2.11	contea di Norfolk: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10,4 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N52.53 e E0.66	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	7.2.2021	A		
			WGM		P2	1.1.2021	7.2.2021			
			POU, RAT		N P2	1.1.2021	7.2.2021			
	GB-2.12	contea del Devon: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N50.70 e W3.36	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	1.1.2021	31.1.2021	A		
			WGM		P2	1.1.2021	31.1.2021			
			POU, RAT		N P2	1.1.2021	31.1.2021			
GB-2.13	Galles, isola di Anglesey, in prossimità di Amlwch: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N53.38 e W4.30	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	27.1.2021		A			
		WGM		P2	27.1.2021					
		POU, RAT		N P2	27.1.2021					

▼ **M67**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
	GB-2.14	Inghilterra, Redcar e Cleveland, in prossimità di Redcar: l'area situata entro una circonferenza con un raggio di 10 km, il cui centro si trova sulle coordinate decimali WGS84 seguenti: N54.57 e W1.07	BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		N P2	8.2.2021		A		
			WGM		P2	8.2.2021				
			POU, RAT		N P2	8.2.2021				

▼ **M64**

GG — Guernsey	GG-0	L'intero territorio	BPP, LT20		N			A		
---------------	------	---------------------	-----------	--	---	--	--	---	--	--

▼ **M42**

GL — Groenlandia	GL-0	L'intero paese	SPF							
			EP, WGM							
HK — Hong Kong	HK-0	L'intero territorio della Regione amministrativa speciale di Hong Kong	EP							

▼ **M54**

IL — Israele (5)	IL-0	L'intero paese	SPF, EP							
			BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, LT20	X	P3	28.1.2017		A		S5, ST1
			SRP		P3	18.4.2015				
			RAT	X	P3	28.1.2017				
			WGM	VIII	P3	18.4.2015				
			E	X	P3	28.1.2017				S4
	IL-1	Area a sud della Route 5	POU	X	N, P2	24.4.2019				
	IL-2	Area a nord della Route 5	POU	X	P3	28.1.2017				

▼ **M42**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
IN — India	IN-0	L'intero paese	EP							
IS — Islanda	IS-0	L'intero paese	SPF							
			EP, E							S4

▼ **M63**

JP — Giappone	JP-0	L'intero paese	EP, E							
			POU		P2	5.11.2020				

▼ **M42**

KR — Repubblica di Corea	KR-0	L'intero paese	EP, E							S4
MD — Moldova	MD-0	L'intero paese	EP							
ME — Montenegro	ME-0	L'intero paese	EP							
MG — Madagascar	MG-0	L'intero paese	SPF							
			EP, E, WGM							S4
MY — Malaysia	MY-0	—	—							
	MY-1	Occidentale peninsulare	EP							
			E							S4

▼ **M60**

MK — Repubblica di Macedonia del Nord	MK-0	L'intero paese	E, EP							
			POU		P3	22.4.2020				

▼ **M42**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
▼ M44 MX — Messico	MX-0	L'intero paese	SPF							
			EP				5 febbraio 2016			
▼ M42 NA — Namibia	NA-0	L'intero paese	SPF							
			BPR	I						
			DOR	II						
			HER	III						
			RAT, EP, E	VII					S4	
NC — Nuova Caledonia	NC-0	L'intero paese	EP							
NZ — Nuova Zelanda	NZ-0	L'intero paese	SPF							
			BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20,							S0, ST0
			WGM	VIII						
			EP, E, POU, RAT							S4
PM — Saint Pierre e Miquelon	PM-0	L'intero territorio	SPF							
XG — Serbia	RS-0	L'intero paese	EP							
▼ M58 RU — Russia	RU-0	L'intero paese	EP, E							S4
			POU		P2	17.11.2016				
					P3	28.1.2019				
▼ M42 SG — Singapore	SG-0	L'intero paese	EP							
TH — Thailandia	TH-0	L'intero paese	SPF, EP							
			WGM	VIII			1.7.2012			
			POU, RAT				1.7.2012			
			E				1.7.2012		S4	

▼ **M42**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
TN — Tunisia	TN-0	L'intero paese	SPF							
			BPP, LT20, BPR, DOR, HER							S0, ST0
			WGM	VIII						
			EP, E, POU, RAT							S4
TR — Turchia	TR-0	L'intero paese	SPF							
			EP, E							S4

▼ **M57**

UA — Ucraina	UA-0	L'intero paese	EP, E							
	UA-1	L'intero paese Ucraina, esclusa la zona UA-2	WGM							
			POU, RAT							
	UA-2	Zona dell'Ucraina corrispondente a:								
	UA-2.1	Regione (oblast) di Kherson	WGM		P2	30.11.2016	7 marzo 2020			
			POU, RAT		P2	30.11.2016	7 marzo 2020			
	UA-2.2	Regione (oblast) di Odessa	WGM		P2	4.1.2017	7 marzo 2020			
			POU, RAT		P2	4.1.2017	7 marzo 2020			
	UA-2.3	Regione (oblast) di Chernivtsi	WGM		P2	4.1.2017	7 marzo 2020			
			POU, RAT		P2	4.1.2017	7 marzo 2020			
	UA-2.4	Regione (oblast) di Vinnytsia, distretto (raion) di Nemyriv, comuni: Berezivka Bratslav Budky Bugakiv Chervone	WGM		P2	19.1.2020				
			POU, RAT		P2	19.1.2020				

▼ M57

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9	
		Chukiv Danylky Dovzhok Horodnytsia Hrabovets Hranitne Karolina Korovayna Korzhiv Korzhivka Kryklivtsi Maryanivka Melnykivtsi Monastyrok Monastyrsk città di Nemyriv Novi Obyhody Ostapkiivtsi Ozero Perepelychcha Rachky Salyntsi Samchyntsi Sazhky Selevyntsi Sholudky Slobidka Sorokoduby Sorokotiazhyntsi Velyka Bushynka Vovchok Vyhnanaka Yosypenky Zarudyntsi Zelenianka									

▼ **M42**▼ **M61**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
US — Stati Uniti	US-0	L'intero paese	SPF							
			EP, E						S4	
	US-1	L'intero territorio degli Stati Uniti, esclusa la zona US-2.	WGM	VIII						
			POU, RAT		N					
			BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20				A		S3, ST1	
	US-2	Territorio degli Stati Uniti corrispondente a:								
	US-2.1.	Stato del Tennessee: Contea di Lincoln Contea di Franklin Contea di Moore	WGM	VIII	P2	4.3.2017	11.8.2017			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2				A	
	US-2.2.	Stato dell'Alabama: Contea di Madison Contea di Jackson	WGM	VIII	P2	4.3.2017	11.8.2017			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2				A	
	US-2.3.	Stato del South Carolina: contea di Chesterfield/contea di Lancaster/contea di Ker- shaw: una zona di un raggio di 10 km che parte dal punto N sul confine circolare della zona di controllo denominata ' <i>Chesterfield 02 premise</i> ' e si estende in senso orario: a) a nord: 2 km a sud dalla Highway 9 e 0,03 km ad est dall'intersezione tra Airport Rd e Raymond Deason Rd; b) a nord-est: 1 km a sud-ovest dall'intersezione tra la Highway 268 e Cross Roads Church Rd;	WGM	VIII	P2	8.4.2020	5.8.2020			
			POU, RAT		N					
			BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRP, SRA, LT20		P2				A	

▼ **M61**

1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
		c) a est: 5,1 km a ovest dalla strada statale 109 e 1,6 km a ovest da Angelus Road e Refuge Dr; d) a sud-est: 3,2 km a nord-ovest dall'intersezione tra la Highway 145 e Lake Bee Rd; e) a sud: 2,7 km a est dall'intersezione tra la Highway 151 e Catarah Rd; f) a sud-ovest: 1,5 km a est dall'intersezione tra McBee Hwy e Mt Pisgah Rd; g) a ovest: 1,3 km a est dall'intersezione tra Texahaw Rd e Buzzards Roost Rd; h) a nord-ovest: intersezione tra White Plains Church Rd e Graves Rd.								

▼ **M42**

UY — Uruguay	UY-0	L'intero paese	SPF							
			EP, E, RAT							S4

▼ **M51**

ZA — Sud Africa	ZA-0	L'intero paese	SPF							
			EP, E							S4
			BPR	I	P2	9.4.2011		A		
			DOR	II						
			HER	III						
RAT	VII	H, P2	22.6.2017							
ZW — Zimbabwe	ZW-0	L'intero paese	RAT	VII	P2	1.6.2017				
			EP, E							S4

▼ **M42**

(1) I prodotti, compresi quelli trasportati via mare su rotte d'altura, fabbricati prima di questa data possono essere importati nell'Unione per un periodo di 90 giorni a partire da questa data.

(2) Solo i prodotti fabbricati dopo questa data possono essere importati nell'Unione.

(3) Conformemente all'accordo tra l'Unione europea e la Confederazione svizzera sul commercio di prodotti agricoli (GU L 114 del 30.4.2002, pag. 132).

► **M54** ◀

(5) Nel seguito inteso come lo Stato di Israele, ad esclusione dei territori amministrati da Israele dal giugno 1967, ossia le alture del Golan, la Striscia di Gaza, Gerusalemme Est e il resto della Cisgiordania.

(6) Le restrizioni relative a programmi di lotta alla salmonella elencate nella parte 2 non si applicano a singole partite di meno di 20 capi di pollame diversi dai ratiti, loro uova da cova e pulcini di un giorno se destinate alla produzione primaria di pollame destinato all'uso domestico privato o che dà luogo alla fornitura diretta di piccole quantità di prodotti primari, da parte del produttore al consumatore finale o al commercio al dettaglio locale che fornisce direttamente i prodotti primari al consumatore finale e certificate conformemente al modello di certificato veterinario LT20.

(7) A norma dell'accordo sul recesso del Regno Unito di Gran Bretagna e Irlanda del Nord dall'Unione europea e dalla Comunità europea dell'energia atomica, in particolare l'articolo 5, paragrafo 4, del protocollo su Irlanda/Irlanda del Nord, in combinato disposto con l'allegato 2 di tale protocollo, ai fini del presente allegato i riferimenti al Regno Unito non comprendono l'Irlanda del Nord.

▼ B

PARTE 2

Modelli di certificati veterinari*Modelli:*

«BPP»:	Modello di certificato veterinario per pollame riproduttore o da reddito diverso dai ratiti.
«BPR»:	Modello di certificato veterinario per ratiti da riproduzione o da reddito.
«DOC»:	Modello di certificato veterinario per pulcini di un giorno diversi da quelli dei ratiti.
«DOR»:	Modello di certificato veterinario per pulcini di un giorno di ratiti.
«HEP»:	Modello di certificato veterinario per uova da cova di pollame diverso dai ratiti.
«HER»:	Modello di certificato veterinario per uova da cova di ratiti.
«SPF»:	modello di certificato veterinario per uova esenti da organismi patogeni specifici.
«SRP»:	Modello di certificato veterinario per pollame da macellazione e pollame per il ripopolamento della selvaggina da penna diverso dai ratiti.
«SRA»:	Modello di certificato veterinario per ratiti da macellazione.

▼ M42

«LT20»:	modello di certificato veterinario per singole partite di meno di 20 capi di pollame diversi dai ratiti, loro uova da cova e pulcini di un giorno.
---------	--

▼ B

«POU»:	Modello di certificato veterinario per le carni di pollame.
«POU-MI/MSM»:	modello di certificato veterinario per le carni macinate e le carni separate meccanicamente di pollame.
«RAT»:	Modello di certificato veterinario per le carni di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano.
«RAT-MI/MSM»:	modello di certificato veterinario per le carni macinate e le carni separate meccanicamente di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano.
«WGM»:	modello di certificato veterinario per le carni di selvaggina da penna selvatica.
«WGM-MI/MSM»:	modello di certificato veterinario per le carni macinate e le carni separate meccanicamente di selvaggina da penna selvatica.
«E»:	modello di certificato veterinario per le uova.
«EP»:	modello di certificato veterinario per gli ovoprodotti.

Garanzie complementari (GC):

«I»:	Garanzie per i ratiti riproduttori e da reddito provenienti da un paese terzo, suo territorio o zona non indenne dalla malattia di Newcastle, certificate in conformità del modello BPR.
------	--

▼ B

«II»: Garanzie per i pulcini di un giorno di ratiti provenienti da un paese terzo, suo territorio o zona non indenne dalla malattia di Newcastle, certificate in conformità del modello DOR.

«III»: Garanzie per le uova da cova di ratiti provenienti da un paese terzo, suo territorio o zona non indenne dalla malattia di Newcastle, certificate in conformità del modello HER.

▼ M1

▼ B

«V»: Garanzie per i ratiti da macellazione provenienti da un paese terzo, suo territorio o zona non indenne dalla malattia di Newcastle, certificate in conformità del modello SRA.

«VI»: Garanzie complementari per le carni di pollame certificate conformemente al modello POU.

«VII»: Garanzie complementari per le carni di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano, certificate conformemente al modello RAT.

«VIII»: Garanzie complementari per le carni di selvaggina da penna selvatica certificate conformemente al modello WGM.

▼ M26

«IX»: Il transito solo attraverso la Lituania di partite di uova, ovoprodotti e carni di pollame provenienti dalla Bielorussia e destinati al territorio russo di Kaliningrad è consentito a condizione che sia rispettato l'articolo 18, paragrafi 2, 3 e 4.

▼ M34

«X»: Garanzie complementari per le merci certificate in conformità all'Allegato III, sezione I, punto 8, e per i modelli di certificati BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, POU, RAT ed E.

▼ M1

Programma di lotta contro la salmonella:

«S0» Divieto di esportazione nella Comunità di pollame da riproduzione o da reddito (BPP) di *Gallus gallus*, pulcini di un giorno (DOC) di *Gallus gallus*, pollame da macellazione e pollame per il ripopolamento (SRP) di *Gallus gallus* e uova da cova (HEP) di *Gallus gallus*, giacché non è stato presentato alla Commissione o approvato dalla stessa un programma di controllo della salmonella conforme al regolamento (CE) n. 2160/2003.

«S1» Divieto di esportazione nella Comunità di pollame da riproduzione o da reddito (BPP) di *Gallus gallus*, pulcini di un giorno (DOC) di *Gallus gallus*, pollame da macellazione e pollame per il ripopolamento (SRP) di *Gallus gallus* per scopi diversi dalla riproduzione, giacché non è stato presentato alla Commissione o approvato dalla stessa un programma di controllo della salmonella conforme al regolamento (CE) n. 2160/2003.

«S2» Divieto di esportazione nella Comunità di pollame da riproduzione o da reddito (BPP) di *Gallus gallus*, pulcini di un giorno (DOC) di *Gallus gallus*, pollame da macellazione e pollame per il ripopolamento (SRP) di *Gallus gallus* per scopi diversi dalla riproduzione e dalla produzione di uova, giacché non è stato presentato alla Commissione o approvato dalla stessa un programma di controllo della salmonella conforme al regolamento (CE) n. 2160/2003.

▼ M1

- «S3» Divieto di esportazione nella Comunità di pollame da riproduzione o da reddito (BPP) di *Gallus gallus*, pollame da macellazione e pollame per il ripopolamento (SRP) di *Gallus gallus* per scopi diversi dalla riproduzione, giacché non è stato presentato alla Commissione o approvato dalla stessa un programma di controllo della salmonella conforme al regolamento (CE) n. 2160/2003.
- «S4» Divieto di esportazione nella Comunità di uova (E) di *Gallus gallus* che non siano di classe B conformemente al regolamento (CE) n. 557/2007, giacché non è stato presentato alla Commissione o approvato dalla stessa un programma di controllo della salmonella conforme al regolamento (CE) n. 2160/2003.

▼ M5

- «S5» Divieto di esportazione nell'Unione di pollame da riproduzione e da reddito (BPP) di *Gallus gallus*, pollame da macellazione e pollame per il ripopolamento (SRP) di *Gallus gallus*, giacché non è stato presentato alla Commissione o approvato dalla stessa un programma di lotta alla *salmonella* conforme al regolamento (CE) n. 2160/2003.
- «ST0» Divieto di esportazione nell'Unione di pollame da riproduzione o da reddito (BPP) di tacchini, pulcini di un giorno (DOC) di tacchini, pollame da macellazione e pollame per il ripopolamento (SRP) di tacchini e uova da cova (HEP) di tacchini, giacché non è stato presentato alla Commissione o approvato dalla stessa un programma di lotta alla *salmonella* conforme al regolamento (CE) n. 2160/2003.
- «ST1» Divieto di esportazione nell'Unione di pollame da riproduzione o da reddito (BPP) di tacchini nonché di pollame da macellazione e pollame per il ripopolamento (SRP) di tacchini, giacché non è stato presentato alla Commissione o approvato dalla stessa un programma di lotta alla *salmonella* conforme al regolamento (CE) n. 2160/2003.

▼ B

Condizioni specifiche:

- «P2»: Divieto di importazione o transito nella Comunità dovuto a restrizioni connesse con un focolaio di HPAI.
- «P3»: Divieto di importazione o transito nella Comunità dovuto a restrizioni connesse con un focolaio di ND.

▼ M3

- «N»: Sono state fornite garanzie sull'equivalenza della legislazione in tema di lotta contro la malattia di Newcastle nel paese terzo o nel territorio a quella applicata nell'UE. In caso di comparsa di un focolaio della malattia di Newcastle le importazioni dal paese terzo o dal territorio possono continuare ad essere autorizzate senza alcuna modifica del codice del paese terzo o del territorio. Le importazioni nell'UE provenienti da aree sottoposte a restrizioni ufficiali dall'autorità competente del paese terzo o del territorio in questione a causa della comparsa di un focolaio di tale malattia, sono tuttavia vietate di diritto.

▼ M29

«H»: Sono state fornite garanzie che le carni di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano (RAT) sono ottenute da ratiti provenienti da un'azienda di ratiti registrata, chiusa e riconosciuta dall'autorità competente del paese terzo. Qualora si presenti un focolaio di HPAI sul territorio del paese terzo l'importazione di tali carni può continuare ad essere autorizzata purché siano ottenute da ratiti provenienti da un'azienda di ratiti registrata, chiusa e indenne da LPAI e HPAI, e a condizione che in un raggio di 100 km attorno a tale azienda, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non siano comparsi focolai né di LPAI né di HPAI almeno negli ultimi 24 mesi e non vi sia stato alcun collegamento epidemiologico con un'azienda di ratiti o pollame in cui sia stata presente LPAI o HPAI almeno negli ultimi 24 mesi.

▼ B

Programma di sorveglianza dell'influenza aviaria e piano di vaccinazione contro tale malattia:

«A»: Il paese terzo, suo territorio, zona o compartimento realizza un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità del regolamento (CE) n. 798/2008.

«B»: Il paese terzo, suo territorio, zona o compartimento procede alla vaccinazione contro l'influenza aviaria in conformità del regolamento (CE) n. 798/2008.

Note

Note generali:

a) I certificati veterinari sono rilasciati dal paese terzo esportatore, suo territorio, zona o compartimento secondo i modelli di cui al presente allegato, parte 2, in base a quello corrispondente al prodotto interessato. Essi contengono, nell'ordine indicato nel modello, le attestazioni richieste per qualsiasi paese terzo e, se del caso, gli ulteriori requisiti sanitari richiesti per il paese terzo esportatore, suo territorio, zona o compartimento.

Le garanzie complementari eventualmente richieste dallo Stato membro dell'UE di destinazione per il prodotto interessato sono riportate anch'esse sull'originale del certificato veterinario.

b) Un unico certificato a sé stante deve essere presentato per ogni partita del prodotto interessato, esportata nello stesso luogo di destinazione da un territorio che figuri nel presente allegato, parte 1, alle colonne 2 e 3 e trasportata nel medesimo vagone ferroviario, camion, aereo o nella medesima nave.

c) L'originale dei certificati consta di un unico foglio stampato su entrambi i lati; nei casi in cui occorrono più pagine, il certificato deve essere costituito in modo tale che dette pagine formino un tutto unico e indivisibile.

d) Il certificato è redatto in almeno una delle lingue ufficiali dello Stato membro dell'UE nel quale viene effettuata l'ispezione al posto di frontiera e in una delle lingue ufficiali dello Stato membro dell'UE di destinazione. Tali Stati membri possono tuttavia consentire l'uso di una lingua comunitaria diversa dalla propria, accompagnata se necessario da una traduzione ufficiale.

e) Qualora al certificato siano allegati pagine supplementari per l'identificazione dei vari elementi che compongono la partita, anche queste pagine sono considerate parte integrante dell'originale del certificato, purché su ciascuna di esse figurino la firma e il timbro del veterinario ufficiale responsabile della certificazione.

▼B

- f) Se il certificato, comprese le pagine supplementari di cui alla nota e), si compone di più pagine, ciascuna pagina deve recare, in basso, una numerazione del tipo: «- $x(\text{numero di pagina})/y(\text{numero totale di pagine})$ -» e, in alto, il numero di codice del certificato attribuito dall'autorità competente.
- g) L'originale del certificato deve essere compilato e firmato da un veterinario ufficiale non oltre 24 ore prima del carico della partita destinata all'importazione nella Comunità, tranne quando altrimenti specificato. A tal fine le autorità competenti del paese esportatore assicurano l'applicazione di criteri di certificazione equivalenti a quelli previsti dalla direttiva 96/93/CE.

Il colore della firma deve essere diverso da quello del testo stampato. La stessa norma si applica ai timbri diversi da quelli a secco o in filigrana.

- h) L'originale del certificato accompagna la partita fino al posto d'ispezione frontaliero dell'UE.

Note aggiuntive per il pollame e i pulcini di un giorno:

- i) La validità del certificato è di 10 giorni a decorrere dalla data del rilascio, salvo diversa indicazione.

In caso di trasporto via nave, la validità è prorogata in misura corrispondente alla durata del viaggio. A tal fine al certificato veterinario è allegato l'originale della dichiarazione del comandante della nave, redatta conformemente all'allegato II.

- j) Il pollame e i pulcini di un giorno non devono essere trasportati con altro pollame e pulcini di un giorno che non siano destinati alla Comunità europea o che siano di qualifica sanitaria inferiore.
- k) Durante il trasporto verso la Comunità, il pollame e i pulcini di un giorno non devono essere fatti transitare attraverso o scaricati in un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento da cui non sono consentite le importazioni di pollame e pulcini di un giorno nella Comunità.

▼ M34

Modello di certificato veterinario per pollame riproduttore o da reddito diverso dai ratiti (BPP)

PAESE:		Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE						
Parte I: Informazioni relative alla partita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.			I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a		
				I.3. Autorità centrale competente				
				I.4. Autorità locale competente				
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Tel.			I.6.				
	I.7. Paese di origine		Codice ISO	I.8. Regione di origine		Codice	I.9. Paese di destinazione	
							I.10.	
	I.11. Luogo di origine Nome N. di riconoscimento Indirizzo Nome N. di riconoscimento Indirizzo Nome N. di riconoscimento Indirizzo			I.12.				
	I.13. Luogo di carico Indirizzo			N. di riconoscimento		I.14. Data della partenza		Ora della partenza
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Nave <input type="checkbox"/> Treno <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Identificazione: Documento:			I.16. PIF di entrata nell'UE		I.17. N. CITES		
	I.18. Descrizione della merce					I.19. Codice della merce (codice SA)		
					I.20. Quantità			
I.21.					I.22. Numero di colli			
I.23. Numero del sigillo/del container					I.24.			
I.25. Merce certificata per: Allevamento <input type="checkbox"/>								
I.26.					I.27. Per importazione/ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificazione della merce Specie Razza/Categoria Quantità (nome scientifico)								

▼ M34

Paese		BPP (pollame riproduttore o da reddito diverso dai ratiti)	
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
Parte II: Certificazione	II.1.	Attestato di polizia sanitaria	
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che il pollame ⁽¹⁾ di cui al presente certificato:	
	II.1.1	soddisfa le disposizioni della direttiva 2009/158/CE;	
	II.1.2	ha soggiornato:	
	⁽²⁾ ⁽³⁾	[nel territorio contrassegnato dal codice;]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[nel/nei compartimento/i;]	
		per almeno tre mesi o dal momento della schiusa delle uova se di età inferiore a tre mesi; se si tratta di ratiti importati nel paese, nel territorio, nella zona o nel compartimento di origine, l'importazione è avvenuta conformemente a condizioni veterinarie almeno altrettanto rigorose quanto i requisiti pertinenti della direttiva 2009/158/CE e delle eventuali decisioni complementari;	
	II.1.3	proviene:	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹²⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice;]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai compartimento/i;]	
	a)	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008;	
	b)	in cui è realizzato un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità al regolamento (CE) n. 798/2008;	
	II.1.4	proviene:	
⁽²⁾ ⁽³⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice;]		
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai compartimento/i;]		
⁽³⁾	II.1.4.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
⁽³⁾ oppure	II.1.4.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e il pollame è stato tenuto in uno stabilimento	
a)	in cui negli ultimi 30 giorni precedenti l'importazione nell'Unione non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità;		
b)	situato in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione ad un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno al quale, nel raggio di 1 km, in nessuno stabilimento era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione;		
c)	che non ha avuto alcun collegamento epidemiologico con uno stabilimento nel quale era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione;]		
II.1.5	proviene da un allevamento che non è stato vaccinato contro l'influenza aviaria;		
II.1.6	proviene da uno o più stabilimenti di cui al riquadro I.11 della parte I, ufficialmente riconosciuto/i in base a requisiti almeno equivalenti a quelli che figurano nell'allegato II della direttiva 2009/158/CE, in cui è stato tenuto dal momento della schiusa o per almeno sei settimane immediatamente prima dell'esportazione, e		
a)	il cui riconoscimento non è stato sospeso né revocato;		
b)	che, al momento della spedizione, non era(no) soggetto/i ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;		
c)	attorno al/ai quale/i, in un raggio di 10 chilometri, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;		
II.1.7	proviene da un allevamento che:		
a)	è stato esaminato non oltre 24 ore prima del carico e non ha mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie;		
b)	è stato sottoposto a un programma di sorveglianza per:		

▼ M34

Paese		BPP (pollame riproduttore o da reddito diverso dai ratiti)				
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato			II.b.	
(³)	[<i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> e <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (polli);]					
(³) oppure	[<i>Salmonella arizonae</i> [sierogruppo O:18(K)], <i>S. Pullorum</i> e <i>S. Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> e <i>M. gallisepticum</i> (tacchini);]					
(³) oppure	[<i>Salmonella Pullorum</i> e <i>S. Gallinarum</i> (faraone, quaglie, fagiani, pernici e anatre);]					
secondo quanto prescritto dall'allegato II, capitolo III, della direttiva 2009/158/CE, e non è risultato infettato da tali agenti né ha mostrato elementi che facessero sospettare un'infezione da parte di tali agenti;						
(³)	[c]	non è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle;]				
(³) oppure	[c]	è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle:				
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino
]]						
(⁵) e/o	[d]	è stato vaccinato con vaccini ufficialmente autorizzati:				
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati
]]						
II.1.8	è stato esaminato alla data del rilascio del presente certificato e non ha mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie;					
II.1.9	durante il periodo di cui al punto II.1.6 non ha avuto alcun contatto con pollame che non soddisfa le condizioni del presente certificato o con volatili selvatici.					
II.2.	Ulteriori garanzie di sanità pubblica					
(⁵) [II.2.1	Il programma di controllo della salmonella di cui all'articolo 10 del regolamento (CE) n. 2160/2003 e le disposizioni specifiche sull'uso degli antimicrobici e dei vaccini di cui al regolamento (CE) n. 1177/2006 sono stati applicati all'allevamento di origine e l'allevamento è stato sottoposto a test per rilevare eventuali sierotipi di salmonella rilevanti per la salute pubblica:					
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data dell'ultimo prelievo di campioni dall'allevamento per il quale sia noto il risultato dei test: [gg/mm/aaaa]	Risultato di tutti i test effettuati presso l'allevamento (⁷)		
				positivo	negativo	
Per ragioni diverse dal programma di controllo della salmonella, entro le ultime tre settimane prima dell'importazione:						
(³)	[non sono stati somministrati antimicrobici al pollame riproduttore e da reddito diverso dai ratiti;]					
(³) (⁸) oppure	[sono stati somministrati i seguenti antimicrobici al pollame riproduttore e da reddito diverso dai ratiti:;]					
(⁶) [II.2.2	Se si tratta di pollame riproduttore, nel quadro del programma di controllo di cui al punto II.2.1 non è stata individuata né la <i>Salmonella Enteritidis</i> né la <i>Salmonella Typhimurium</i> .]					
II.3.	Ulteriori garanzie di polizia sanitaria					
Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:						
(³) [II.3.1	nel caso di partita destinata a uno Stato membro la cui qualifica sia stata definita in conformità all'articolo 15, paragrafo 2, della direttiva 2009/158/CE, il pollame di cui al presente certificato:					
a)	non è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle;					

▼ M34

Paese		BPP (pollame riproduttore o da reddito diverso dai ratiti)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
		b)	è stato tenuto in isolamento per 14 giorni prima della spedizione in uno stabilimento sotto la supervisione di un veterinario ufficiale. A tale proposito nessun capo di pollame presso lo stabilimento di origine né la stazione di quarantena, a seconda dei casi, è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle nei 21 giorni precedenti la spedizione e nessun volatile non destinato alla spedizione è entrato durante tale periodo;
		c)	è stato sottoposto, nei 14 giorni precedenti la spedizione, a esami sierologici per la ricerca di anticorpi della malattia di Newcastle ed è risultato negativo ai test.]
(⁶) [II.3.2]			vengono fornite le seguenti garanzie complementari stabilite dallo Stato membro di destinazione a norma degli articoli 16 e/o 17 della direttiva 2009/158/CE:];
(⁶) [II.3.3]			se lo Stato membro di destinazione è la Finlandia o la Svezia:
(⁶)			[il pollame riproduttore è risultato negativo conformemente alle disposizioni della decisione 2003/644/CE.]
(⁶) oppure			[le galline ovaiole (pollame da reddito allevato per la produzione di uova da consumo) sono risultate negative conformemente alle disposizioni della decisione 2004/235/CE.]
(¹³) [II.3.4]			il pollame riproduttore o da reddito diverso dai ratiti descritto nel presente certificato è stato esaminato e sottoposto a test conformemente all'allegato III, sezione I, punto 8 del regolamento (CE) n. 798/2008.]
		II.4.	Ulteriori requisiti sanitari
(¹⁰)			[Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che: benché l'uso di vaccini contro la malattia di Newcastle non conformi alle condizioni specifiche di cui all'allegato VI, parte II, del regolamento (CE) n. 798/2008 non sia vietato:
(²) (³)			[nel territorio contrassegnato dal codice ;]
(³) (⁴) oppure			[nel/nei compartimento/i ;] il pollame di cui al presente certificato:
		a)	non è stato vaccinato con tali vaccini almeno nei 12 mesi precedenti;
		b)	proviene da allevamenti che sono stati sottoposti, non oltre 14 giorni prima della spedizione, a un test di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguito presso un laboratorio ufficiale su un campione casuale di tamponi cloacali prelevati da almeno 60 volatili di ciascun allevamento, che non ha rilevato paramixovirus aviari con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4;
		c)	nei 60 giorni precedenti la spedizione non è venuto a contatto con pollame che non soddisfa le condizioni di cui alle lettere a) e b);
		d)	è stato tenuto in isolamento sotto controllo ufficiale nello stabilimento di origine durante il periodo di 14 giorni di cui alla lettera b).]
(¹¹) II.5.		Attestato per il trasporto degli animali	
			Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che il pollame è trasportato in casse o gabbie che:
		a)	contengono unicamente pollame della stessa specie, della stessa categoria e dello stesso tipo, proveniente dal medesimo stabilimento;
		b)	recano il numero di riconoscimento dello stabilimento di origine,
		c)	sono chiuse secondo le istruzioni dell'autorità competente in modo tale da escludere qualsiasi possibilità di sostituzione del contenuto;
		d)	come i veicoli nei quali sono trasportate, sono progettate in modo tale da:
		i)	evitare la fuoriuscita di escrementi e ridurre al minimo la perdita di piume durante il trasporto;
		ii)	consentire l'ispezione visiva del pollame;
		iii)	consentire la pulizia e la disinfezione;
		e)	come i veicoli nei quali sono trasportate, sono state pulite e disinfettate prima del carico, conformemente alle istruzioni dell'autorità competente.

▼ M34

Paese		BPP (pollame riproduttore o da reddito diverso dai ratiti)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
<p>Note</p> <p>Parte I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008. — Riquadro I.11: nome, indirizzo e numero di riconoscimento dello stabilimento di riproduzione o di allevamento. — Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in container o cassoni, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo. — Riquadro I.19: Utilizzare il codice appropriato del sistema armonizzato (SA) dell'Organizzazione mondiale delle dogane: 01.05 o 01.06.39. — Riquadro I.28 (categoria): scegliere una delle seguenti voci: linea pura/riproduttori «grandparent»/riproduttori «parent»/esemplari ovaioi/altri. <p>Parte II:</p> <p>(¹) Pollame riproduttore e da reddito quale definito nel regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>(²) Codice del territorio così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>(³) Barrare la dicitura non pertinente.</p> <p>(⁴) Inserire il nome del/dei compartimento/i.</p> <p>(⁵) Cancellare se non pertinente.</p> <p>(⁶) Questa garanzia si applica soltanto al pollame appartenente alla specie <i>Gallus gallus</i> e ai tacchini.</p> <p>(⁷) Se uno qualsiasi dei risultati è stato positivo per i sierotipi sottoindicati durante il ciclo vitale dell'allevamento, indicare come positivo:</p> <ul style="list-style-type: none"> — allevamenti di pollame da riproduzione: <i>Salmonella Hadar</i>, <i>Salmonella Virchow</i> e <i>Salmonella Infantis</i>; — allevamenti di pollame da reddito: <i>Salmonella Enteritidis</i> e <i>Salmonella Typhimurium</i>. <p>(⁸) Compilare se pertinente: indicare il nome e la sostanza attiva degli antimicrobici utilizzati.</p> <p>(⁹) Barrare se la partita non è destinata alla Finlandia o alla Svezia.</p> <p>(¹⁰) Questa garanzia deve essere fornita unicamente per il pollame proveniente da paesi, territori, zone o compartimenti cui si applicano le disposizioni dell'articolo 13, paragrafo 1, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>(¹¹) Va osservato che, a norma del regolamento (CE) n. 1/2005, gli animali saranno controllati dalle autorità competenti degli Stati membri per verificare se siano idonei a continuare il viaggio dopo l'ingresso nell'Unione. Se le condizioni non risultano soddisfatte, gli animali vanno scaricati e occorre prendere ulteriori misure.</p> <p>(¹²) Per i paesi o i territori contrassegnati dalla sigla «N» nell'allegato I, parte 1, colonna 6 del regolamento (CE) n. 798/2008 ciò significa, solo per quanto riguarda il pollame riproduttore e da reddito diverso dai ratiti (BPP), che in caso di comparsa di focolai della malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008 si continua ad utilizzare il codice del paese o del territorio, che però escluderà qualsiasi area che alla data di rilascio del presente certificato è sottoposta dal paese terzo interessato a restrizioni ufficiali in relazione alla malattia di Newcastle.</p> <p>(¹³) Questa garanzia è richiesta solo per il pollame riproduttore o da reddito diverso dai ratiti proveniente da paesi, territori o zone contrassegnati con il numero «X» nell'allegato I, parte 1, colonna 5 del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>Il presente certificato è valido 10 giorni.</p>			
<p>Veterinario ufficiale</p> <p>Nome e cognome (in stampatello): _____ Qualifica e titolo: _____</p> <p>Data: _____ Firma: _____</p> <p>Timbro: _____</p>			

▼ M34

Modello di certificato veterinario per ratiti da riproduzione o da reddito (BPR)

PAESE:

Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE

Parte I: Informazioni relative alla partita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.				I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a		
					I.3. Autorità centrale competente				
					I.4. Autorità locale competente				
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Tel.				I.6.				
	I.7. Paese di origine		Codice ISO	I.8. Regione di origine		Codice	I.9. Paese di destinazione		Codice ISO
							I.10.		
	I.11. Luogo di origine Nome Indirizzo Nome Indirizzo Nome Indirizzo				I.12.				
	I.13. Luogo di carico Indirizzo		N. di riconoscimento		I.14. Data della partenza		Ora della partenza		
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Treno <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Identificazione: Documento:				I.16. PIF di entrata nell'UE				
					I.17. N. CITES				
I.18. Descrizione della merce						I.19. Codice della merce (codice SA) 01.06.39			
						I.20. Quantità			
I.21.						I.22. Numero di colli			
I.23. Numero del sigillo/del container						I.24.			
I.25. Merce certificata per: Allevamento <input type="checkbox"/>									
I.26.				I.27. Per importazione/ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificazione della merce									
Specie (nome scientifico)		Razza/Categoria		Sistema di identificazione		Numero di identificazione	Quantità		

▼ M34

Paese		BPR (ratiti da riproduzione o da reddito)		
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
Parte II: Certificazione	II.1.	Attestato di polizia sanitaria		
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che i ratiti ⁽¹⁾ di cui al presente certificato:		
	II.1.1	soddisfano le disposizioni della direttiva 2009/158/CE;		
	II.1.2	hanno soggiornato:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾	[nel territorio contrassegnato dal codice ;]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[nel/nei comparto/i ;]		
		per almeno tre mesi o dal momento della schiusa delle uova se di età inferiore a tre mesi; se si tratta di ratiti importati nel paese, nel territorio, nella zona o nel compartimento di origine, l'importazione è avvenuta conformemente a condizioni veterinarie almeno altrettanto rigorose quanto i requisiti pertinenti della direttiva 2009/158/CE e delle eventuali decisioni complementari;		
	II.1.3	provengono:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁵⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice ;]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai comparto/i ;]		
	⁽³⁾	(a)	che era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita dal regolamento (CE) n. 798/2008;]	
	⁽³⁾ ⁽⁵⁾ oppure	(a)	che non era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita dal regolamento (CE) n. 798/2008;]	
		(b)	in cui è realizzato un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità al regolamento (CE) n. 798/2008;	
II.1.4	provengono:			
⁽²⁾ ⁽³⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice ;]			
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai comparto/i ;]			
	⁽³⁾	II.1.4.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
	⁽³⁾ oppure	II.1.4.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e i ratiti sono stati tenuti in uno stabilimento:	
		a)	in cui negli ultimi 30 giorni precedenti l'importazione nell'Unione non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità;	
		b)	situato in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione ad un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno al quale, nel raggio di 1 km, in nessuno stabilimento era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione;	
		c)	che non ha avuto alcun collegamento epidemiologico con uno stabilimento nel quale era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione;]	
II.1.5	provengono da un allevamento che non è stato vaccinato contro l'influenza aviaria;			
II.1.6	provengono da uno o più stabilimenti di cui al riquadro I.11 della parte I, ufficialmente riconosciuto/i in base a requisiti almeno equivalenti a quelli che figurano nell'allegato II della direttiva 2009/158/CE, in cui sono stati tenuti dal momento della schiusa o per almeno sei settimane immediatamente prima dell'esportazione, e			
	i)	il cui riconoscimento non è stato sospeso né revocato;		
	ii)	che non è/sono soggetto/i ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;		
	iii)	attorno al/ai quale/i, in un raggio di 10 chilometri, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;		
II.1.7	provengono da un allevamento che:			
	a)	è stato esaminato non oltre 24 ore prima del carico e non ha mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie;		
⁽³⁾	(b)	non è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle;]		

▼ M34

Paese		BPR (ratiti da riproduzione o da reddito)																		
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato			II.b.															
<p>(³) oppure [b] è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificazione dell'allevamento</th> <th>Età dei volatili</th> <th>Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]</th> <th>Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i</th> <th>Numero del lotto</th> <th colspan="2">Nome e fabbricante del vaccino</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td colspan="2"> </td> </tr> </tbody> </table>							Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino								
Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino															
]]																				
<p>(⁶) e/o [c] è stato vaccinato con vaccini ufficialmente autorizzati:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificazione dell'allevamento</th> <th>Età dei volatili</th> <th>Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]</th> <th>Vaccinazione contro</th> <th>Numero del lotto</th> <th colspan="2">Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td colspan="2"> </td> </tr> </tbody> </table>							Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati								
Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati															
]]																				
<p>(⁶) II.1.8 se originari di paesi dell'Asia o dell'Africa:</p> <p>(³) [sono stati tenuti in isolamento in un ambiente reso esente da zecche nel quadro di un programma ufficiale di lotta contro i roditori per almeno 21 giorni prima dell'importazione nell'Unione;]</p> <p>(³) oppure [prima di essere trasferiti nell'ambiente esente da zecche sono stati sottoposti a un trattamento atto a eliminare tutte le zecche di cui fossero portatori; caratteristiche del trattamento:;]</p> <p>(³) oppure [dopo aver soggiornato 14 giorni in un ambiente esente da zecche, sono stati sottoposti a un saggio ELISA competitivo per la ricerca di anticorpi alla febbre emorragica del Congo e della Crimea e tutti i ratiti al termine dell'isolamento sono risultati negativi;]</p> <p>II.1.9 sono stati esaminati all'atto del rilascio del presente certificato e non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie;</p> <p>II.1.10 durante il periodo di cui al punto II.1.6 non hanno avuto alcun contatto con ratiti che non soddisfano le condizioni del presente certificato o con altri volatili.</p> <p>II.2. Garanzie complementari</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:</p> <p>(⁷) II.2.1 nel caso di partita destinata a uno Stato membro la cui qualifica sia stata definita in conformità all'articolo 15, paragrafo 2, della direttiva 2009/158/CE, i ratiti di cui al presente certificato:</p> <p>a) non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;</p> <p>b) sono stati tenuti in isolamento per 14 giorni prima della spedizione in uno stabilimento sotto la supervisione di un veterinario ufficiale. A tale proposito, nessun capo di pollame o ratiti presso lo stabilimento è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle nei 21 giorni precedenti la spedizione e nessun volatile non destinato alla spedizione è entrato durante tale periodo;</p> <p>c) sono stati sottoposti, nei 14 giorni precedenti la spedizione, a esami sierologici per la ricerca di anticorpi della malattia di Newcastle e sono risultati negativi ai test;]</p> <p>(⁶) II.2.1 vengono fornite le seguenti garanzie complementari stabilite dallo Stato membro di destinazione a norma degli articoli 16 e/o 17 della direttiva 2009/158/CE:</p> <p>.....;]</p> <p>(⁷) II.2.2 se lo Stato membro di destinazione è la Finlandia o la Svezia:</p> <p>(³) [i ratiti da riproduzione sono risultati negativi conformemente alle disposizioni della decisione 2003/644/CE;]</p> <p>(³) oppure [gli esemplari ovaicoli (ratiti da reddito allevati per la produzione di uova da consumo) sono risultati negativi conformemente alle disposizioni della decisione 2004/235/CE.]]</p> <p>(¹⁰) II.2.3 i ratiti da riproduzione o da reddito sono stati esaminati e sottoposti a prove conformemente all'allegato III, sezione I, punto 8, del regolamento (CE) n. 798/2008.]</p>																				

▼ M34

Paese		BPR (ratiti da riproduzione o da reddito)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
(⁵) II.3.	<p>Ulteriori requisiti sanitari previsti per i paesi non indenni dalla malattia di Newcastle</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che i ratiti di cui al presente certificato:</p> <p>a) sono stati tenuti sotto controllo ufficiale, per almeno 21 giorni prima dell'importazione nell'Unione, in una stazione di quarantena quale definita all'articolo 2 della direttiva 2009/158/CE e riconosciuta dalle autorità competenti:</p> <p>(numero di riconoscimento e indirizzo della stazione di quarantena);</p> <p>b) da sette a dieci giorni dopo l'ingresso nella stazione di quarantena sono stati sottoposti a una prova di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguita presso un laboratorio ufficiale su tamponi cloacali o campioni di feci prelevati da ogni volatile, senza che venissero riscontrati isolati dei paramixovirus aviari di tipo 1 con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4. Per tutti i volatili della partita erano stati ottenuti risultati favorevoli prima che essi lasciassero la stazione di quarantena in vista dell'importazione nell'Unione;</p> <p>c) provengono da allevamenti nei quali la sorveglianza della malattia di Newcastle è stata effettuata con l'applicazione di un piano di campionamento statistico che ha prodotto risultati negativi per almeno sei mesi immediatamente prima dell'importazione nell'Unione.]</p>		
(⁵) II.4.	<p>Attestato per il trasporto degli animali</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che i ratiti sono trasportati in casse o gabbie che:</p> <p>a) contengono unicamente ratiti della stessa specie, della stessa categoria e dello stesso tipo, provenienti dal medesimo stabilimento;</p> <p>b) recano il numero di riconoscimento dello stabilimento di origine;</p> <p>c) sono chiuse secondo le istruzioni dell'autorità competente in modo tale da escludere qualsiasi possibilità di sostituzione del contenuto;</p> <p>d) come i veicoli nei quali sono trasportate, sono progettate in modo tale da:</p> <p>i) evitare la fuoriuscita di escrementi e ridurre al minimo la perdita di piume durante il trasporto;</p> <p>ii) consentire l'ispezione visiva dei ratiti;</p> <p>iii) consentire la pulizia e la disinfezione;</p> <p>e) come i veicoli nei quali sono trasportate, sono state pulite e disinfettate prima del carico, conformemente alle istruzioni dell'autorità competente.</p>		
Note			
Parte I:			
— Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
— Riquadro I.11: nome, indirizzo e numero di riconoscimento dello stabilimento di riproduzione o di allevamento.			
— Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in container o cassoni, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo.			
— Riquadro I.28 (categoria): scegliere una delle seguenti voci: linea pura/riproduttori «grandparent»/riproduttori «parent»/altri; (sistema di identificazione e numero di identificazione): i collari e i microchip devono riportare il codice ISO del paese di origine; i microchip devono essere conformi alle norme ISO.			
Parte II:			
⁽¹⁾ Per «ratiti» si intendono gli uccelli dell'ordine Struzioniformi (<i>Casuariidae</i> , <i>Rheidae</i> , <i>Struthionidae</i>) allevati o tenuti in cattività a scopi di riproduzione e di reddito.			
⁽²⁾ Codice del territorio così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
⁽³⁾ Barrare la dicitura non pertinente.			
⁽⁴⁾ Inserire il nome del/dei compartimento/i.			

▼ **M34**

Paese		BPR (ratiti da riproduzione o da reddito)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
<p>(⁵) Requisito applicabile solo ai paesi contrassegnati dal numero «I» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008. Non si applica però ai ratiti da riproduzione e da reddito provenienti dai compartimenti.</p> <p>(⁶) Cancellare se non pertinente.</p> <p>(⁷) Barrare se la partita non è destinata alla Finlandia o alla Svezia.</p> <p>(⁸) Va osservato che, a norma del regolamento (CE) n. 1/2005, gli animali saranno controllati dalle autorità competenti degli Stati membri per verificare se siano idonei a continuare il viaggio dopo l'ingresso nell'Unione. Se le condizioni non risultano soddisfatte, gli animali vanno scaricati e occorre prendere ulteriori misure.</p> <p>(⁹) Per i paesi o i territori contrassegnati dalla sigla «N» nell'allegato I, parte 1, colonna 6, del regolamento (CE) n. 798/2008 ciò significa, solo per quanto riguarda i ratiti da riproduzione o da reddito (BPR), che in caso di comparsa di focolai della malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008 si continua ad utilizzare il codice del paese o del territorio che però esclude qualsiasi area che alla data di rilascio del presente certificato è sottoposta dal paese terzo interessato a restrizioni ufficiali in relazione alla malattia di Newcastle.</p> <p>(¹⁰) Questa garanzia è richiesta solo per i ratiti da riproduzione o da reddito provenienti da paesi, territori o zone contrassegnati con il numero «X» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>Il presente certificato è valido 10 giorni.</p>			
<p>Veterinario ufficiale</p> <p>Nome e cognome (in stampatello):</p> <p>Data:</p> <p>Timbro:</p> <p>Qualifica e titolo:</p> <p>Firma:</p>			

▼ M34

Modello di certificato veterinario per pulcini di un giorno diversi da quelli dei ratiti (DOC)

PAESE:		Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE						
Parte I: Informazioni relative alla partita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.			I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a		
				I.3. Autorità centrale competente				
				I.4. Autorità locale competente				
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Tel.			I.6.				
	I.7. Paese di origine		Codice ISO	I.8. Regione di origine		Codice	I.9. Paese di destinazione	
							I.10.	
	I.11. Luogo di origine Nome Indirizzo Nome Indirizzo Nome Indirizzo			I.12.				
	I.13. Luogo di carico Indirizzo		N. di riconoscimento		I.14. Data della partenza		Ora della partenza	
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Treno <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Identificazione Documento:			Nave <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/>		I.16. PIF di entrata nell'UE		
				I.17. N. CITES				
I.18. Descrizione della merce					I.19. Codice della merce (codice SA)			
					I.20. Quantità			
I.21.					I.22. Numero di colli			
I.23. Numero del sigillo/del container					I.24.			
I.25. Merce certificata per: Allevamento <input type="checkbox"/>								
I.26.					I.27. Per importazione/ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificazione della merce Specie (nome scientifico)								
		Razza/Categoria		Quantità				

▼ M34

Paese		DOC (pulcini di un giorno diversi da quelli dei ratiti)		
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
Parte II: Certificazione	II.1. Attestato di polizia sanitaria	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che i pulcini di un giorno ⁽¹⁾ di cui al presente certificato:		
	II.1.1	soddisfano le disposizioni della direttiva 2009/158/CE;		
	II.1.2	sono nati:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾	[nel territorio contrassegnato dal codice;]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[nel/nei compartimento/i;]		
	se gli allevamenti da cui provengono le uova da cova sono stati importati nel paese, nel territorio, nella zona o nel compartimento di origine, l'importazione è avvenuta conformemente a condizioni veterinarie almeno altrettanto rigorose quanto i requisiti pertinenti della direttiva 2009/158/CE e delle eventuali decisioni complementari;			
	II.1.3	provengono:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹²⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice;]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai compartimento/i;]		
	a)	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008;		
b)	in cui è realizzato un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità al regolamento (CE) n. 798/2008;			
II.1.4	provengono:			
⁽²⁾ ⁽³⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice;]			
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai compartimento/i;]			
⁽³⁾	II.1.4.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite nel regolamento (CE) n. 798/2008;]		
⁽³⁾ oppure	II.1.4.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e sono stati ottenuti da allevamenti «parent» tenuti in uno stabilimento:		
a)	in cui nei 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova da cui sono nati i pulcini di un giorno non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità;			
b)	situato in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione ad un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno al quale, nel raggio di 1 km, in nessuno stabilimento era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova da cui sono nati i pulcini di un giorno;			
c)	che non ha avuto alcun collegamento epidemiologico con uno stabilimento nel quale sia stata presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova da cui sono nati i pulcini di un giorno;]			
II.1.5	a)	non sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria;		
	b)	sono stati ottenuti da allevamenti «parent» che:		
	⁽³⁾	[non sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria;]		
	⁽³⁾ oppure	[sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria in conformità ad un piano di vaccinazione a norma del regolamento (CE) n. 798/2008, con:		
			
		(nome e tipo del/dei vaccino/i usato/i)		
		all'età di settimane;]		
II.1.6	sono nati nello/negli stabilimento/i di cui al riquadro I.11 della parte I, ufficialmente riconosciuto/i in base a requisiti almeno equivalenti a quelli che figurano nell'allegato II della direttiva 2009/158/CE e			
	a)	il cui riconoscimento non è stato né sospeso né revocato;		

▼ M34

Paese		DOC (pulcini di un giorno diversi da quelli dei ratiti)				
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato			II.b.	
<p>b) che, al momento della spedizione, non era(no) soggetto/i ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;</p> <p>c) attorno al/ai quale/i, in un raggio di 10 chilometri, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;</p>						
<p>II.1.7 sono nati da uova di allevamenti che:</p> <p>a) sono stati tenuti per almeno sei settimane immediatamente prima dell'importazione nell'Unione in stabilimenti ufficialmente riconosciuti e il cui riconoscimento, al momento della spedizione delle uova da cova all'incubatoio, non era stato sospeso né revocato;</p> <p>b) al momento della spedizione, non erano soggetti ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;</p> <p>c) sono stati sottoposti a un programma di sorveglianza per:</p> <p>(³) [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> e <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (polli);]</p> <p>(³) oppure [<i>Salmonella arizonae</i> (sierogruppo O:18(K)), <i>S. Pullorum</i> e <i>S. Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> e <i>M. gallisepticum</i> (tacchini);]</p> <p>(³) oppure [<i>Salmonella Pullorum</i> e <i>S. Gallinarum</i> (faraone, quaglie, fagiani, pernici e anatre);]</p> <p>secondo quanto prescritto dall'allegato II, capitolo III, della direttiva 2009/158/CE e non sono risultati infettati da tali agenti né hanno mostrato elementi che facessero sospettare un'infezione da parte di tali agenti;</p> <p>(³) [d) non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]</p> <p>(³) oppure [d) sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle:</p>						
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino
]						
(⁵) e/o [e) sono stati vaccinati con vaccini ufficialmente autorizzati						
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati
]						
<p>II.1.8 sono nati da uova che:</p> <p>a) prima della spedizione all'incubatoio erano state contrassegnate conformemente a quanto disposto dall'autorità competente;</p> <p>b) erano state disinfettate conformemente a quanto disposto dall'autorità competente;</p>						
(⁵) II.1.9 sono stati vaccinati con vaccini ufficialmente autorizzati il contro (ripetere se necessario).]						
<p>II.2. Ulteriori garanzie di sanità pubblica</p> <p>(⁶) [II.2.1 Il programma di controllo della salmonella di cui all'articolo 10 del regolamento (CE) n. 2160/2003 e le disposizioni specifiche sull'uso degli antimicrobici e dei vaccini di cui al regolamento (CE) n. 1177/2006 sono stati applicati all'allevamento «parent» di origine e detto allevamento è stato sottoposto a test per rilevare eventuali sierotipi di salmonella rilevanti per la salute pubblica:</p>						
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data dell'ultimo prelievo di campioni dall'allevamento per il quale sia noto il risultato dei test: (gg/mm/aaaa)	Risultato di tutti i test effettuati presso l'allevamento (⁷)		
				positivo	negativo	

▼ M34

Paese		DOC (pulcini di un giorno diversi da quelli dei ratiti)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
		Le disposizioni specifiche sull'uso degli antimicrobici e dei vaccini di cui al regolamento (CE) n. 1177/2006 sono state applicate ai pulcini di un giorno.	
		Per ragioni diverse dal programma di controllo della salmonella:	
		(³)	[non sono stati somministrati antimicrobici ai pulcini di un giorno (compresa l'iniezione in ovo).]
		(³) (⁶) oppure	[sono stati somministrati i seguenti antimicrobici ai pulcini di un giorno (compresa l'iniezione in ovo)]
(⁶) [II.2.2		Se si tratta di pulcini di un giorno destinati alla riproduzione, nel quadro del programma di controllo di cui al punto II. 2.1 non è stata individuata né la <i>Salmonella Enteritidis</i> né la <i>Salmonella Typhimurium</i> .]	
II.3.		Ulteriori garanzie di polizia sanitaria	
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:	
(⁶) [II.3.1		nel caso di partita destinata a uno Stato membro la cui qualifica sia stata definita in conformità all'articolo 15, paragrafo 2, della direttiva 2009/158/CE, i pulcini di un giorno di cui al presente certificato derivano da uova da cova di allevamenti che:	
		(³)	[non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]
		(³) oppure	[sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino inattivato;]
		(³) oppure	[sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino vivo al più tardi 60 giorni prima della data di raccolta delle uova;]
(⁶) [II.3.2		vengono fornite le seguenti garanzie complementari stabilite dallo Stato membro di destinazione a norma degli articoli 16 e/o 17 della direttiva 2009/158/CE:	
	]	
(⁶) [II.3.3		se lo Stato membro di destinazione è la Finlandia o la Svezia, i pulcini di un giorno da introdurre in allevamenti di pollame riproduttore o da reddito provengono da allevamenti che sono risultati negativi conformemente alle disposizioni della decisione 2003/644/CE.]	
(¹³) [II.3.4		i pulcini di un giorno di cui al presente certificato sono nati da uova raccolte in allevamenti da riproduzione che sono stati esaminati e sottoposti a prove conformemente all'allegato III, sezione I, punto 8 del regolamento (CE) n. 798/2008.]	
II.4.		Ulteriori requisiti sanitari	
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:	
(¹⁰) [II.4.1		benché l'uso di vaccini contro la malattia di Newcastle non conformi alle condizioni specifiche di cui all'allegato VI, parte II, del regolamento (CE) n. 798/2008 non sia vietato:	
		(²) (³)	[nel territorio contrassegnato dal codice ;]
		(²) (⁴) oppure	[nel/nei compartimento/i ;]
		il pollame riproduttore dal quale provengono i pulcini di un giorno:	
		a)	non è stato vaccinato con tali vaccini almeno nei 12 mesi precedenti;
		b)	proviene da allevamenti che sono stati sottoposti, non oltre 14 giorni prima della spedizione, a un test di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguito presso un laboratorio ufficiale su un campione casuale di tamponi cloacali prelevati da almeno 60 volatili di ciascun allevamento, che non ha rilevato paramixovirus aviari con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4;
		c)	nei 60 giorni precedenti la spedizione non è venuto a contatto con pollame che non soddisfa le condizioni di cui alle lettere a) e b);
		d)	è stato tenuto in isolamento sotto controllo ufficiale nello stabilimento di origine durante il periodo di 14 giorni di cui alla lettera b).]
(¹⁰) [II.4.2		le uova da cova da cui sono nati i pulcini di un giorno non sono venute a contatto, nell'incubatoio o durante il trasporto, con uova o pollame che non soddisfano le condizioni di cui sopra.]	
(¹¹) II.5.		Attestato per il trasporto degli animali	
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:	
II.5.1		i pulcini di un giorno di cui al presente certificato sono trasportati in scatole a perdere perfettamente pulite, utilizzate per la prima volta, che:	

▼ M34

Paese		DOC (pulcini di un giorno diversi da quelli dei ratiti)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
<p>a) contengono unicamente pulcini di un giorno della stessa specie, della stessa categoria e dello stesso tipo, provenienti dal medesimo stabilimento;</p> <p>b) recano le seguenti informazioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> — il nome del paese, del territorio, della zona o del compartimento di destinazione, — la specie di pollame, — il numero di pulcini, — la categoria e il tipo di produzione cui sono destinate, — il nome, l'indirizzo e il numero di riconoscimento dello stabilimento di produzione, — il numero di riconoscimento dello stabilimento di origine, — lo Stato membro di destinazione; <p>c) sono chiuse secondo le istruzioni dell'autorità competente in modo tale da escludere qualsiasi possibilità di sostituzione del contenuto.</p> <p>I contenitori e i veicoli in cui sono trasportate le scatole di cui sopra sono stati puliti e disinfettati prima del carico conformemente a quanto disposto dall'autorità competente.</p>			
Note			
Parte I:			
— Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
— Riquadro I.11: indicare nomi, indirizzi e numeri di riconoscimento degli incubatoi e dello stabilimento di riproduzione.			
— Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in container o cassoni, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo.			
— Riquadro I.19: Utilizzare il codice appropriato del sistema armonizzato (SA) dell'Organizzazione mondiale delle dogane: 01.05 o 01.06.39.			
— Riquadro I.28: (categoria): scegliere una delle seguenti voci: linea pura/riproduttori «grandparent»/riproduttori «parent»/esemplari ovaioi/altri.			
Parte II:			
⁽¹⁾ «Pulcini di un giorno» quali definiti dal regolamento (CE) n. 798/2008.			
⁽²⁾ Codice del territorio così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
⁽³⁾ Barrare la dicitura non pertinente.			
⁽⁴⁾ Inserire il nome del/dei compartimento/i.			
⁽⁵⁾ Cancellare se non pertinente.			
⁽⁶⁾ Questa garanzia si applica soltanto ai pulcini di un giorno appartenenti alla specie <i>Gallus gallus</i> e ai tacchini.			
⁽⁷⁾ Se uno qualsiasi dei risultati è stato positivo per i sierotipi sottoindicati durante il ciclo vitale dell'allevamento, indicare come positivo:			
— per gli allevamenti di pollame da riproduzione: <i>Salmonella Hadar</i> , <i>Salmonella Virchow</i> e <i>Salmonella Infantis</i> ;			
— per gli allevamenti di pollame da reddito: <i>Salmonella Enteritidis</i> e <i>Salmonella Typhimurium</i> .			
⁽⁸⁾ Cancellare se non pertinente: indicare il nome e la sostanza attiva degli antimicrobici utilizzati.			
⁽⁹⁾ Barrare se la partita non è destinata alla Finlandia o alla Svezia.			
⁽¹⁰⁾ Questa garanzia deve essere fornita unicamente per il pollame proveniente da paesi, territori, zone o compartimenti cui si applicano le disposizioni dell'articolo 13, paragrafo 1, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
⁽¹¹⁾ Va osservato che, a norma del regolamento (CE) n. 1/2005, gli animali saranno controllati dalle autorità competenti degli Stati membri per verificare se siano idonei a continuare il viaggio dopo l'ingresso nell'Unione. Se le condizioni non risultano soddisfatte, gli animali vanno scaricati e occorre prendere ulteriori misure.			

▼ M34

Modello di certificato veterinario per pulcini di un giorno di ratiti (DOR)

PAESE:		Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE			
Parte I: Informazioni relative alla partita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.		I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a
			I.3. Autorità centrale competente		
			I.4. Autorità locale competente		
	I.5. Consignee Nome Indirizzo Paese Tel.		I.6.		
	I.7. Paese di origine	Codice ISO	I.8. Regione di origine	Codice	I.9. Paese di destinazione
					Codice ISO
			I.10.		
	I.11. Luogo di origine Nome Indirizzo Nome Indirizzo Nome Indirizzo		I.12.		
	I.13. Luogo di carico Indirizzo		N. di riconoscimento		I.14. Data della partenza
					Ora della partenza
I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Treno <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Identificazione Documento:		Nave <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/>		I.16. PIF di entrata nell'UE	
		I.17. N. CITES			
I.18. Descrizione della merce			I.19. Codice della merce (codice SA) 01.06.39		
			I.20. Quantità		
I.21.			I.22. Numero di colli		
I.23. Numero del sigillo/del container			I.24.		
I.25. Merce certificata per: Allevamento <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Per importazione/ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificazione della merce Specie (nome scientifico)					
		Razza/Categoria		Quantità	

▼ M34

Paese		DOR (pulcini di un giorno di ratiti)		
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
Parte II: Certificazione	II.1.	Attestato di polizia sanitaria		
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che i pulcini di un giorno ⁽¹⁾ di cui al presente certificato:		
	II.1.1	soddisfano le disposizioni della direttiva 2009/158/CE;		
	II.1.2	sono nati:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾	[nel territorio contrassegnato dal codice;]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[nel/nei compartimento/i;]		
		se gli allevamenti da cui provengono le uova da cova sono stati importati nel paese, nel territorio, nella zona o nel compartimento di origine, l'importazione è avvenuta conformemente a condizioni veterinarie almeno altrettanto rigorose quanto i requisiti pertinenti della direttiva 2009/158/CE e delle eventuali decisioni complementari;		
	II.1.3	provengono:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁹⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice;]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai compartimento/i;]		
	⁽³⁾	[a]	che alla data di rilascio del presente certificato era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
	⁽³⁾ ⁽⁵⁾ oppure	[a]	che alla data di rilascio del presente certificato era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
		[b]	in cui è realizzato un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità al regolamento (CE) n. 798/2008;	
	II.1.4	provengono:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice;]		
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai compartimento/i;]			
⁽³⁾	[II.1.4.1]	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite nel regolamento (CE) n. 798/2008;]		
⁽³⁾ oppure	[II.1.4.1]	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e sono stati ottenuti da allevamenti «parent» tenuti in uno stabilimento:		
	[a]	in cui nei 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova da cui sono nati i pulcini di un giorno non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità;		
	[b]	situato in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione ad un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno al quale, nel raggio di 1 km, in nessuno stabilimento era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova da cui sono nati i pulcini di un giorno;		
	[c]	che non ha avuto alcun collegamento epidemiologico con uno stabilimento nel quale sia stata presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova da cui sono nati i pulcini di un giorno;]		
II.1.5	[a]	non sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria;		
	[b]	sono stati ottenuti da allevamenti «parent» che:		
	⁽³⁾	[non sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria;]		
	⁽³⁾ oppure	[sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria in conformità ad un piano di vaccinazione a norma del regolamento (CE) n. 798/2008, con:		
			
		(nome e tipo del/dei vaccino/i usato/i)		
		all'età di settimane;]		

▼ M34

Paese		DOR (pulcini di un giorno di ratiti)					
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato			II.b.		
II.1.6	sono nati nello/negli stabilimento/i di cui al riquadro I.11 della parte I, ufficialmente riconosciuto/i in base a requisiti almeno equivalenti a quelli che figurano nell'allegato II della direttiva 2009/158/CE e:						
	a) il cui riconoscimento non è stato sospeso né revocato;						
	b) che, al momento della spedizione, non è/sono soggetto/i ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;						
	c) attorno al/ai quale/i, in un raggio di 10 chilometri, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;						
II.1.7	sono nati da uova di allevamenti che:						
	a) sono stati tenuti per almeno le sei settimane precedenti in stabilimenti ufficialmente riconosciuti e il cui riconoscimento, al momento della spedizione delle uova da cova all'incubatoio, non era stato sospeso né revocato;						
(³)	[b) sono stati tenuti in stabilimenti situati in un paese, un territorio, una zona o un compartimento indenne dalla malattia di Newcastle;]						
(³)(⁵) oppure	[b) sono stati tenuti in stabilimenti situati in un paese, un territorio o una zona non indenne dalla malattia di Newcastle;]						
	c) al momento della spedizione, non erano soggetti ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;						
(³)	[d) non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]						
(³) oppure	[d) sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle:						
		Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino
(⁷) e/o	[e) sono stati vaccinati con vaccini ufficialmente autorizzati:						
		Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati
II.1.8	sono nati da uova che:						
	a) prima della spedizione all'incubatoio erano state contrassegnate conformemente a quanto disposto dall'autorità competente;						
	b) erano state disinfettate conformemente a quanto disposto dall'autorità competente;						
II.1.9	sono nati il (gg/mm/aaaa);						
(⁷) [II.1.10	sono stati vaccinati con vaccini ufficialmente autorizzati il contro (ripetere se necessario);]						
II.1.11	sono stati esaminati al momento della spedizione e non presentavano alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie;						
II.1.12	non hanno avuto alcun contatto con ratiti o altro pollame che non soddisfano le condizioni di cui al presente certificato.						

▼ M34

Paese		DOR (pulcini di un giorno di ratiti)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
II.2.	Garanzie complementari		
	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:		
(⁶) [II.2.1	nel caso di partita destinata a uno Stato membro la cui qualifica sia stata definita in conformità all'articolo 15, paragrafo 2, della direttiva 2009/158/CE, i pulcini di un giorno di cui al presente certificato provengono da:		
	a) uova da cova di allevamenti che:		
	(³) [non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]		
	(³) oppure [sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino inattivato;]		
	(³) oppure [sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino vivo al più tardi 60 giorni prima della data di raccolta delle uova;]		
	b) un incubatoio le cui pratiche di lavoro garantiscono che tali uova siano incubate in tempi e locali assolutamente separati rispetto alle uova che non soddisfano i requisiti di cui alla lettera a);]		
(⁷) [II.2.2	vengono fornite le seguenti garanzie complementari stabilite dallo Stato membro di destinazione a norma degli articoli 16 e/o 17 della direttiva 2009/158/CE:		
]		
(⁶) [II.2.3	se lo Stato membro di destinazione è la Finlandia o la Svezia, i pulcini di un giorno da introdurre in allevamenti di ratiti da riproduzione o da reddito provengono da allevamenti che sono risultati negativi conformemente alle disposizioni della decisione 2003/644/CE.]		
(¹⁰) [II.2.4	i pulcini di un giorno di cui al presente certificato sono nati da uova provenienti da ratiti da riproduzione che sono stati esaminati e sottoposti a prove conformemente all'allegato III, sezione I, punto 8, del regolamento (CE) n. 798/2008.]		
II.3.	Ulteriori requisiti sanitari previsti per i paesi non indenni dalla malattia di Newcastle		
	(⁶) [Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica quanto segue:		
II.3.1	i ratiti riproduttori da cui provengono i pulcini di un giorno:		
	a) sono stati posti in isolamento sotto controllo ufficiale non meno di 30 giorni prima della deposizione delle uova da cova dalle quali sono nati i pulcini di un giorno destinati all'importazione nell'UE;		
	b) da sette a dieci giorni dopo la messa in isolamento sono stati sottoposti a una prova di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguita presso un laboratorio ufficiale su tamponi cloacali o campioni di feci prelevati da ogni volatile, senza che venissero riscontrati isolati dei paramixovirus aviari di tipo 1 con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4. Prima che i pulcini di un giorno lasciassero l'incubatoio in vista dell'importazione nell'Unione, tutti i test avevano dato risultati favorevoli;		
	c) non sono stati a contatto, negli ultimi 30 giorni precedenti la deposizione e durante la deposizione delle uova da cova dalle quali sono nati i pulcini di un giorno destinati all'importazione nell'Unione, con pollame (ratiti inclusi) che non soddisfa le condizioni indicate alle lettere a), b) e d);		
	d) provengono da allevamenti nei quali la sorveglianza della malattia di Newcastle è stata effettuata con l'applicazione di un piano di campionamento statistico che ha prodotto risultati negativi per almeno sei mesi prima dell'importazione nell'Unione;]		
(⁶) [II.3.2	le uova da cova da cui sono nati i pulcini di un giorno ed i pulcini di un giorno non sono venuti a contatto, nell'incubatoio o durante il trasporto, con uova o pollame (inclusi ratiti) che non soddisfano le condizioni di cui sopra.]		
(⁶) II.4.	Attestato per il trasporto degli animali		
	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che i pulcini di un giorno sono trasportati in scatole a perdere, perfettamente pulite, utilizzate per la prima volta, che:		
	a) contengono unicamente pulcini di un giorno della stessa specie, della stessa categoria e dello stesso tipo, provenienti dal medesimo stabilimento;		
	b) recano, in caratteri leggibili e in almeno una lingua dell'Unione, le seguenti indicazioni:		
	— il nome del paese, del territorio, della zona o del compartimento di destinazione,		
	— le specie di ratiti di cui trattasi,		
	— il numero di pulcini,		
	— la categoria e il tipo di produzione cui sono destinate,		

▼ **M34**

Paese		DOR (pulcini di un giorno di ratiti)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
<p>— il nome, l'indirizzo e il numero di riconoscimento dello stabilimento di riproduzione,</p> <p>— il nome, l'indirizzo e il numero di riconoscimento dello stabilimento di origine,</p> <p>— la data di inizio del trasporto,</p> <p>— lo Stato membro di destinazione;</p> <p>c) sono chiuse secondo le istruzioni dell'autorità competente in modo tale da escludere qualsiasi possibilità di sostituzione del contenuto.</p> <p>I contenitori e i veicoli in cui sono trasportate le scatole di cui sopra sono stati puliti e disinfettati prima del carico conformemente a quanto disposto dall'autorità competente.</p>			
Note			
Parte I:			
— Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
— Riquadro I.11: indicare nomi, indirizzi e numeri di riconoscimento degli incubatoi e dello stabilimento di riproduzione.			
— Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in container o cassoni, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo.			
— Riquadro I.28 (categoria): scegliere una delle seguenti voci: linea pura/riproduttori «grandparent»/riproduttori «parent»/altri;			
Parte II:			
⁽¹⁾ Per «pulcini di un giorno» si intendono ratiti di meno di 72 ore.			
⁽²⁾ Codice del territorio così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
⁽³⁾ Barrare la dicitura non pertinente.			
⁽⁴⁾ Inserire il nome del/dei compartimento/i.			
⁽⁵⁾ Requisito applicabile solo ai paesi contrassegnati dal numero «II» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008. Non si applica però ai pulcini di un giorno di ratiti provenienti da compartimenti.			
⁽⁶⁾ Barrare se la partita non è destinata alla Finlandia o alla Svezia.			
⁽⁷⁾ Cancellare se non pertinente.			
⁽⁸⁾ Va osservato che, a nome del regolamento (CE) n. 1/2005, gli animali saranno controllati dalle autorità competenti degli Stati membri per verificare se siano idonei a continuare il viaggio dopo l'ingresso nell'Unione. Se le condizioni non risultano soddisfatte, gli animali vanno scaricati e occorre prendere ulteriori misure.			
⁽⁹⁾ Per i paesi o i territori contrassegnati dalla sigla «N» all'allegato I, parte 1, colonna 6, del regolamento (CE) n. 798/2008 ciò significa, solo per quanto riguarda i pulcini di un giorno di ratiti (DOR), che in caso di comparsa di focolai della malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008 si continua ad utilizzare il codice del paese o del territorio, che però escluderà qualsiasi area che alla data di rilascio del presente certificato è sottoposta dal paese terzo interessato a restrizioni ufficiali in relazione alla malattia di Newcastle.			
⁽¹⁰⁾ Questa garanzia deve essere fornita unicamente per i pulcini di un giorno provenienti da paesi, territori o zone contrassegnati con il numero «X» nell'allegato I, parte 1, colonna 5 del regolamento (CE) n. 798/2008.			
Il presente certificato è valido 10 giorni.			
Veterinario ufficiale			
Nome e cognome (in stampatello):		Qualifica e titolo:	
Data:		Firma:	
Timbro:			

▼ M34

Modello di certificato veterinario per uova da cova di pollame diverso dai ratiti (HEP)

PAESE:		Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE					
Parte I: Informazioni relative alla partita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.			I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a	
				I.3. Autorità centrale competente			
				I.4. Autorità locale competente			
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Tel.			I.6.			
	I.7. Paese di origine	Codice ISO	I.8. Regione di origine	Codice	I.9. Paese di destinazione	Codice ISO	I.10.
	I.11. Luogo di origine Nome N. di riconoscimento Indirizzo Nome N. di riconoscimento Indirizzo Nome N. di riconoscimento Indirizzo			I.12.			
	I.13. Luogo di carico Indirizzo N. di riconoscimento			I.14. Data della partenza		Ora della partenza	
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Nave <input type="checkbox"/> Treno <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Identificazione Documento:			I.16. PIF di entrata nell'UE		I.17. N. CITES	
	I.18. Descrizione della merce			I.19. Codice della merce (codice SA) 04.07			
						I.20. Quantità	
I.21.					I.22. Numero di colli		
I.23. Numero del sigillo/del container					I.24.		
I.25. Merce certificata per: Allevamento <input type="checkbox"/>							
I.26.			I.27. Per importazione/ammissione nell'UE		<input type="checkbox"/>		
I.28. Identificazione della merce							
Specie (nome scientifico)		Razza/Categoria	Sistema di identificazione	Numero di identificazione	Quantità		

▼ M34

Paese		HEP (uova da cova di pollame diverso dai ratiti)		
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
Parte II: Certificazione	II.1.	Attestato di polizia sanitaria		
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che le uova da cova ⁽¹⁾ di cui al presente certificato:		
	II.1.1	soddisfano le disposizioni della direttiva 2009/158/CE;		
	II.1.2	provengono da allevamenti che hanno soggiornato:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾	[nel territorio contrassegnato dal codice;]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[nel/nei compartimento/i;]		
		per un periodo minimo di tre mesi. Se gli allevamenti da cui provengono le uova da cova sono stati importati nel paese, nel territorio, nella zona o nel compartimento di origine, l'importazione è avvenuta conformemente a condizioni veterinarie almeno altrettanto rigorose quanto i requisiti pertinenti della direttiva 2009/158/CE e delle eventuali decisioni complementari;		
	II.1.3	provengono:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹⁰⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice;]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai compartimento/i;]		
		a)	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008;	
		b)	in cui è realizzato un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità al regolamento (CE) n. 798/2008;	
II.1.4	provengono:			
⁽²⁾ ⁽³⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice;]			
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai compartimento/i;]			
	⁽³⁾	II.1.4.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
	⁽³⁾ oppure	II.1.4.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e sono state ottenute da allevamenti «parent» tenuti in uno stabilimento:	
		a)	in cui negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità;	
		b)	situato in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione ad un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno al quale, nel raggio di 1 km, in nessuno stabilimento era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova;	
		c)	che non ha avuto alcun collegamento epidemiologico con uno stabilimento nel quale sia stata presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova;]	
II.1.5	sono state ottenute da allevamenti «parent» che:			
⁽³⁾	[non sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria;]			
⁽³⁾ oppure	[sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria in conformità ad un piano di vaccinazione a norma del regolamento (CE) n. 798/2008, con:			
			
	(nome e tipo del/dei vaccino/i usato/i)			
	all'età di settimane;]			
II.1.6	provengono da allevamenti che:			
	a)	sono stati esaminati all'atto del rilascio del presente certificato e non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie;		
	b)	sono rimasti almeno per le ultime sei settimane prima dell'importazione nell'Unione nello/negli stabilimento/i di cui al riquadro I.11 della parte I, ufficialmente riconosciuto/i in base a requisiti almeno equivalenti a quelli che figurano nell'allegato II della direttiva 2009/158/CE:		

▼ M34

Paese		HEP (uova da cova di pollame diverso dai ratiti)																
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato			II.b.													
<p>— il cui riconoscimento non è stato sospeso né revocato;</p> <p>— che non sono soggetti ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;</p> <p>— attorno ai quali in un raggio di 10 km, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità o della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;</p> <p>c) non hanno avuto, durante il periodo di cui alla lettera b), alcun contatto con pollame che non soddisfa le condizioni del presente certificato o con volatili selvatici;</p> <p>d) sono stati sottoposti a un programma di sorveglianza per:</p> <p>⁽³⁾ [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> e <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (polli);]</p> <p>⁽³⁾ oppure [<i>Salmonella arizonae</i> (sierogruppo O:18(K)), <i>S. Pullorum</i> e <i>S. Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> e <i>M. gallisepticum</i> (tacchini);]</p> <p>⁽³⁾ oppure [<i>Salmonella Pullorum</i> e <i>S. Gallinarum</i> (faraone, quaglie, fagiani, pernici e anatre);]</p> <p>secondo quanto prescritto dall'allegato II, capitolo III, della direttiva 2009/158/CEE e non sono risultati infettati da tali agenti né hanno mostrato elementi che facessero sospettare un'infezione da parte di tali agenti;</p> <p>⁽³⁾ e/o [e] non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]</p> <p>⁽³⁾ oppure [e] sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificazione dell'allevamento</th> <th>Età dei volatili</th> <th>Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]</th> <th>Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i</th> <th>Numero del lotto</th> <th>Nome e fabbricante del vaccino</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>							Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino						
Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino													
]]																		
<p>⁽⁸⁾ e/o [f] sono stati vaccinati con vaccini ufficialmente autorizzati:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificazione dell'allevamento</th> <th>Età dei volatili</th> <th>Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]</th> <th>Vaccinazione contro</th> <th>Numero del lotto</th> <th>Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>							Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati						
Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati													
]]																		
<p>⁽⁹⁾ II.1.7 sono state contrassegnate come indicato al punto I.28 del certificato con (inchiostro colorato);</p> <p>II.1.8 sono state disinfettate secondo le istruzioni del sottoscritto con (nome del prodotto e della sostanza attiva) per (tempo espresso in minuti);</p> <p>II.1.9 sono state raccolte tra il (gg/mm/aaaa) e il (gg/mm/aaaa);</p> <p>II.1.10 sono state esaminate all'atto del rilascio del presente certificato e non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie.</p> <p>II.2. Ulteriori garanzie di sanità pubblica</p> <p>⁽⁵⁾ [II.2.1 Il programma di controllo della salmonella di cui all'articolo 10 del regolamento (CE) n. 2160/2003 e le disposizioni specifiche sull'uso degli antimicrobici e dei vaccini di cui al regolamento (CE) n. 1177/2006 sono stati applicati all'allevamento «parent» di origine e detto allevamento è stato sottoposto a test per rilevare eventuali sierotipi di salmonella rilevanti per la salute pubblica:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identificazione dell'allevamento</th> <th rowspan="2">Età dei volatili</th> <th rowspan="2">Data dell'ultimo prelievo di campioni dall'allevamento per il quale sia noto il risultato dei test: [gg/mm/aaaa]</th> <th colspan="2">Risultato di tutti i test effettuati presso l'allevamento ⁽⁶⁾</th> </tr> <tr> <th>positivo</th> <th>negativo</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>							Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data dell'ultimo prelievo di campioni dall'allevamento per il quale sia noto il risultato dei test: [gg/mm/aaaa]	Risultato di tutti i test effettuati presso l'allevamento ⁽⁶⁾		positivo	negativo					
Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data dell'ultimo prelievo di campioni dall'allevamento per il quale sia noto il risultato dei test: [gg/mm/aaaa]	Risultato di tutti i test effettuati presso l'allevamento ⁽⁶⁾															
			positivo	negativo														

▼ M34

Paese		HEP (uova da cova di pollame diverso dai ratiti)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
(⁵) [II.2.2	Nel quadro del programma di controllo di cui al punto II.2.1 non è stata individuata né la <i>Salmonella Enteritidis</i> né la <i>Salmonella Typhimurium</i> .]		
II.3.	Ulteriori garanzie di polizia sanitaria		
	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:		
(⁷) [II.3.1	nel caso di partita destinata a uno Stato membro la cui qualifica sia stata definita in conformità all'articolo 15, paragrafo 2, della direttiva 2009/158/CE, le uova da cova di cui al presente certificato provengono da pollame che:		
(⁸)	[non è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle;]		
(⁸) oppure	[è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle con un vaccino inattivato;]		
(⁸) oppure	[è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle con un vaccino vivo al più tardi 60 giorni prima della data iniziale di cui al punto II.1.9;]		
(⁸) [II.3.2	vengono fornite le seguenti garanzie complementari stabilite dallo Stato membro di destinazione a norma degli articoli 16 e/o 17 della direttiva 2009/158/CE:		
(⁷) [II.3.3	se lo Stato membro di destinazione è la Finlandia o la Svezia, le uova da cova provengono da allevamenti che sono risultati negativi conformemente alle disposizioni della decisione 2003/644/CE.]		
(¹¹) [II.3.4	i pulcini di un giorno di cui al presente certificato sono nati da allevamenti da riproduzione che sono stati esaminati e sottoposti a prove conformemente all'allegato III, sezione I, punto 8, del regolamento (CE) n. 798/2008.]		
II.4.	Ulteriori requisiti sanitari		
(⁸)	[Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica quanto segue:		
	benché l'uso di vaccini contro la malattia di Newcastle non conformi alle condizioni specifiche di cui all'allegato VI, parte II, del regolamento (CE) n. 798/2008 non sia vietato:		
(²) (³)	[nel territorio contrassegnato dal codice ;]		
(³) (⁴) oppure	[nel/nei compartimento/i ;]		
	il pollame da cui sono state ottenute le uova da cova:		
	a) non è stato vaccinato con tali vaccini almeno nei 12 mesi precedenti;		
	b) proviene da allevamenti che sono stati sottoposti, non oltre 14 giorni prima della spedizione, a un test di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguito presso un laboratorio ufficiale su un campione casuale di tamponi cloacali prelevati da almeno 60 volatili di ciascun allevamento interessato, che non ha rilevato paramixovirus aviari con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4;		
	c) nei 60 giorni precedenti la spedizione non è venuto a contatto con pollame che non soddisfa le condizioni di cui alle lettere a) e b);		
	d) è stato tenuto in isolamento sotto controllo ufficiale nello stabilimento di origine durante il periodo di 14 giorni di cui alla lettera b).]		
II.5.	Attestato per il trasporto degli animali		
	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:		
II.5.1	le uova da cova sono trasportate in scatole a perdere, perfettamente pulite, utilizzate per la prima volta, che:		
	a) contengono unicamente uova da cova della stessa specie, della stessa categoria e dello stesso tipo, provenienti dal medesimo stabilimento;		
	b) recano le seguenti indicazioni:		
	— la dicitura «da cova»;		
	— il nome del paese, del territorio, della zona o del compartimento di destinazione,		
	— la specie di pollame,		
	— il numero di uova,		
	— la categoria e il tipo di produzione cui sono destinate,		
	— il nome, l'indirizzo e il numero di riconoscimento dello stabilimento di produzione,		

▼ M34

Paese		HEP (uova da cova di pollame diverso dai ratiti)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
<p>— il numero di riconoscimento dello stabilimento di origine,</p> <p>— lo Stato membro di destinazione;</p> <p>c) sono chiuse secondo le istruzioni dell'autorità competente in modo tale da escludere qualsiasi possibilità di sostituzione del contenuto;</p> <p>II.5.2 i contenitori e i veicoli in cui sono trasportate le scatole di cui sopra sono stati puliti e disinfettati prima del carico conformemente a quanto disposto dall'autorità competente.</p>			
Note			
Parte I:			
— Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
— Riquadro I.11: indicare il nome, l'indirizzo e il numero di riconoscimento dello stabilimento di riproduzione.			
— Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in container o cassoni, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo.			
— Riquadro I.28 (categoria): scegliere una delle seguenti voci: linea pura/riproduttori «grandparent»/riproduttori «parent»/esemplari ovaiole/uova di tacchino destinate al consumo/altri; (sistema di identificazione e numero di identificazione): indicare la marcatura delle uova.			
Parte II:			
⁽¹⁾ Per uova da cova di pollame si intendono le uova come definite nel regolamento (CE) n. 798/2008, escluse quelle dei ratiti.			
⁽²⁾ Codice del territorio così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
⁽³⁾ Barrare la dicitura non pertinente.			
⁽⁴⁾ Inserire il nome del/dei compartimento/i.			
⁽⁵⁾ Questa garanzia si applica soltanto al pollame appartenente alla specie <i>Gallus gallus</i> e ai tacchini.			
⁽⁶⁾ Se uno qualsiasi dei risultati è stato positivo per i sierotipi sottoindicati durante il ciclo vitale dell'allevamento «parent», indicare come positivo: <i>Salmonella Infantis</i> , <i>Salmonella Virchow</i> e <i>Salmonella Hadar</i> .			
⁽⁷⁾ Barrare se la partita non è destinata alla Finlandia o alla Svezia.			
⁽⁸⁾ Cancellare se non pertinente.			
⁽⁹⁾ Al momento della spedizione le uova devono essere tutte contrassegnate conformemente al regolamento (CEE) n. 617/2008, anche con l'indicazione, in inchiostro nero indelebile, del numero di riconoscimento dello stabilimento di riproduzione; la marcatura deve essere leggibile e in almeno una lingua dell'Unione.			
⁽¹⁰⁾ Per i paesi o i territori contrassegnati dalla sigla «N» nell'allegato I, parte 1, colonna 6, del regolamento (CE) n. 798/2008 ciò significa, solo per quanto riguarda le uova da cova di pollame diverso dai ratiti (HEP), che in caso di comparsa di focolai della malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008 si continua ad utilizzare il codice del paese o del territorio, che però escluderà qualsiasi area che alla data di rilascio del presente certificato è sottoposta dal paese terzo interessato a restrizioni ufficiali in relazione alla malattia di Newcastle.			
⁽¹¹⁾ Questa garanzia deve essere fornita unicamente per le uova da cova provenienti da paesi, territori o zone contrassegnati con il numero «X» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
Il presente certificato è valido 10 giorni.			
Veterinario ufficiale			
Nome e cognome (in stampatello):		Qualifica e titolo:	
Data:		Firma:	
Timbro:			

▼ M34

Modello di certificato veterinario per uova da cova di ratiti (HER)

PAESE:

Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE

Parte I: Informazioni relative alla partita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.				I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a.		
					I.3. Autorità centrale competente				
					I.4. Autorità locale competente				
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Tel.				I.6.				
	I.7. Paese di origine		Codice ISO	I.8. Regione di origine		Codice	I.9. Paese di destinazione		Codice ISO
									I.10.
	I.11. Luogo di origine				I.12.				
	Nome		N. di riconoscimento						
	Indirizzo								
	Nome		N. di riconoscimento						
Indirizzo									
Nome		N. di riconoscimento							
Indirizzo									
I.13. Luogo di carico Indirizzo			N. di riconoscimento	I.14. Data della partenza		Ora della partenza			
I.15. Mezzo di trasporto				I.16. PIF di entrata nell'UE					
Aereo <input type="checkbox"/>		Nave <input type="checkbox"/>							
Treno <input type="checkbox"/>		Altro <input type="checkbox"/>							
Automezzo <input type="checkbox"/>				I.17. N. CITES					
Identificazione: Documento:									
I.18. Descrizione della merce						I.19. Codice della merce (codice SA)		04.07	
						I.20. Quantità			
I.21.						I.22. Numero di colli			
I.23. Numero del sigillo/del container						I.24.			
I.25. Merce certificata per:									
Allevamento <input type="checkbox"/>									
I.26.				I.27. Per importazione/ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificazione della merce									
Specie (nome scientifico)		Razza/Categoria	Sistema di identificazione		Numero di identificazione	Quantità			

▼ M34

Paese		HER (uova da cova di ratiti)		
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
Parte II: Certificazione	II.1. Attestato di polizia sanitaria			
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che le uova da cova ⁽¹⁾ di cui al presente certificato:		
	II.1.1	soddisfano le disposizioni della direttiva 2009/158/CE;		
	II.1.2	provengono da allevamenti rimasti:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾	[nel territorio contrassegnato dal codice;]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[nel/nei comparto/i;]		
		per un periodo minimo di tre mesi. Se si tratta di allevamenti importati nel paese, nel territorio, nella zona o nel comparto di origine, l'importazione è avvenuta conformemente a condizioni veterinarie almeno altrettanto rigorose quanto i requisiti pertinenti della direttiva 2009/158/CE e delle eventuali decisioni complementari;		
	II.1.3	provengono:		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁹⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice;]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai comparto/i;]		
	⁽³⁾	[a]	che alla data di rilascio del presente certificato era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
	⁽³⁾ ⁽⁵⁾ oppure	[a]	che alla data di rilascio del presente certificato era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
	b)	in cui è realizzato un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità al regolamento (CE) n. 798/2008;		
II.1.4	provengono:			
⁽²⁾ ⁽³⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice;]			
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai comparto/i;]			
⁽³⁾	[II.1.4.1]	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite nel regolamento (CE) n. 798/2008;]		
⁽³⁾ oppure	[II.1.4.1]	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e sono state ottenute da allevamenti «parent» tenuti in uno stabilimento:		
	a)	in cui negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità;		
	b)	situati in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione ad un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno ai quali, nel raggio di 1 km, in nessuno stabilimento era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova;		
	c)	che non hanno avuto alcun collegamento epidemiologico con uno stabilimento nel quale sia stata presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova;]		
II.1.5	sono state ottenute da allevamenti «parent» che:			
⁽³⁾	[non sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria;]			
⁽³⁾ oppure	[sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria in conformità ad un piano di vaccinazione a norma del regolamento (CE) n. 798/2008, con:			
			
	(nome e tipo del/dei vaccino/i usato/i)			
	all'età di settimane;]			
II.1.6	provengono da allevamenti che:			
	a)	sono stati esaminati all'atto del rilascio del presente certificato e non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie;		

▼ M34

Paese		HER (uova da cova di ratiti)				
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.			
b)		sono rimasti almeno per le ultime sei settimane prima dell'importazione nell'Unione nello/negli stabilimento/i di cui al riquadro I.11 della parte I, ufficialmente riconosciuto/i in base a requisiti almeno equivalenti a quelli che figurano nell'allegato II della direttiva 2009/158/CE:				
		— il cui riconoscimento non è stato sospeso né revocato;				
		— che non sono soggetti ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;				
		— attorno ai quali, in un raggio di 10 chilometri, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non si sono verificati focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità o di malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;				
c)		non hanno avuto, durante il periodo di cui alla lettera b), alcun contatto con ratiti o altro pollame che non soddisfano le condizioni di cui al presente certificato;				
(³)	[d]	non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]				
(³) oppure	[d]	sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle:				
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino
]						
(⁸)	[e]	sono stati vaccinati con vaccini ufficialmente autorizzati:				
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati
]						
(⁶) II.1.7	sono state contrassegnate come indicato al punto I.28 del certificato con (inchiostro colorato);					
II.1.8	sono state disinfettate secondo le istruzioni del sottoscritto con (nome del prodotto e della sostanza attiva) per (tempo espresso in minuti);					
II.1.9	sono state raccolte tra il (gg/mm/aaaa) e il (gg/mm/aaaa);					
II.1.10	sono state esaminate all'atto del rilascio del presente certificato e non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie.					
II.2.	Garanzie complementari					
	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:					
(⁷) II.2.1	nel caso di partita destinata a uno Stato membro la cui qualifica sia stata definita in conformità all'articolo 15, paragrafo 2, della direttiva 2009/158/CE, le uova da cova di cui al presente certificato provengono da ratiti che:					
(³)	[non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]					
(³) oppure	[sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino inattivato;]					
(³) oppure	[sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino vivo al più tardi 60 giorni prima della data iniziale di cui al punto II.1.9;]					
(⁸) II.2.2	vengono fornite le seguenti garanzie complementari stabilite dallo Stato membro di destinazione a norma degli articoli 16 e/o 17 della direttiva 2009/158/CE:					
 ;]					

▼ M34

Paese		HER (uova da cova di ratiti)
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
(⁷) [II.2.3]	se lo Stato membro di destinazione è la Finlandia o la Svezia, le uova da cova provengono da allevamenti che sono risultati negativi conformemente alle disposizioni della decisione 2003/644/CE.]	
(¹⁰) [II.2.4]	le uova da cova di cui al presente certificato sono state raccolte da ratiti da riproduzione che sono stati esaminati e sottoposti a prove conformemente all'allegato III, sezione I, punto 8, del regolamento (CE) n. 798/2008.]	
(⁵) II.3.	<p>Ulteriori requisiti sanitari previsti per i paesi non indenni dalla malattia di Newcastle</p> <p>[Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che i ratiti da riproduzione da cui provengono le uova da cova:</p> <p>a) sono stati posti in isolamento sotto controllo ufficiale non meno di 30 giorni prima della deposizione delle uova da cova destinate all'importazione nell'Unione;</p> <p>b) da sette a dieci giorni dopo l'ingresso in isolamento sono stati sottoposti a un test di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguito presso un laboratorio ufficiale su tamponi cloacali o campioni di feci prelevati da ogni volatile senza che venissero riscontrati isolati dei paramixovirus aviari di tipo 1 con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4. Per tutti i volatili erano stati ottenuti risultati favorevoli prima che le uova lasciassero l'isolamento in vista dell'importazione nell'Unione;</p> <p>c) non sono stati a contatto, negli ultimi 30 giorni precedenti la deposizione nonché durante la deposizione delle uova da cova destinate all'importazione nell'Unione, con pollame (ratiti inclusi) che non soddisfa le condizioni di cui alle lettere a), b) e d);</p> <p>d) provengono da allevamenti nei quali la sorveglianza della malattia di Newcastle è stata effettuata con l'applicazione di un piano di campionamento statistico che ha prodotto risultati negativi per almeno sei mesi prima dell'importazione nell'Unione.]</p>	
II.4.	<p>Attestato per il trasporto degli animali</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che le uova da cova sono trasportate in scatole a perdere, perfettamente pulite, utilizzate per la prima volta, che:</p> <p>a) contengono unicamente uova da cova della stessa specie, della stessa categoria e dello stesso tipo, provenienti dal medesimo stabilimento;</p> <p>b) recano, in caratteri leggibili e in almeno una lingua dell'Unione, le seguenti indicazioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> — la dicitura «da cova», — il nome del paese, del territorio, della zona o del compartimento di destinazione, — le specie di ratiti di cui trattasi, — il numero di uova, — la categoria e il tipo di produzione cui sono destinate, — il nome, l'indirizzo e il numero di riconoscimento dello stabilimento di riproduzione, — il nome e l'indirizzo dello stabilimento di origine, — la data di inizio del trasporto, — lo Stato membro di destinazione; <p>c) sono chiuse secondo le istruzioni dell'autorità competente in modo tale da escludere qualsiasi possibilità di sostituzione del contenuto.</p> <p>I contenitori e i veicoli in cui sono trasportate le scatole di cui sopra sono stati puliti e disinfettati prima del carico conformemente a quanto disposto dall'autorità competente.</p>	
Note		
Parte I:		
—	Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.	
—	Riquadro I.11: indicare il nome, l'indirizzo e il numero di riconoscimento dello stabilimento di riproduzione.	
—	Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in container o cassoni, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo.	

▼ **M34**

Paese		HER (uova da cova di ratiti)
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
<p>— Riquadro I.28 (categoria): scegliere una delle seguenti voci: linea pura/riproduttori «grandparent»/riproduttori «parent»/altri; (sistema di identificazione e numero di identificazione): indicare la marcatura delle uova.</p> <p>Parte II:</p> <p>(¹) Per uova da cova ottenute da ratiti dell'ordine Struzioniformi (<i>Casuariidae</i>, <i>Rheidae</i>, <i>Struthionidae</i>).</p> <p>(²) Codice del territorio così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>(³) Barrare la dicitura non pertinente.</p> <p>(⁴) Inserire il nome del/dei comparto/i.</p> <p>(⁵) Requisito applicabile solo ai paesi contrassegnati dal numero «III» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008. Non si applica però alle uova da cova di ratiti provenienti da compartimenti.</p> <p>(⁶) Al momento della spedizione le uova devono essere tutte contrassegnate conformemente al regolamento (CEE) n. 617/2008, anche con l'indicazione, in inchiostro nero indelebile, del numero di riconoscimento dello stabilimento di riproduzione; la marcatura deve essere leggibile e in almeno una lingua dell'Unione.</p> <p>(⁷) Barrare se la partita non è destinata alla Finlandia o alla Svezia.</p> <p>(⁸) Compilare se pertinente.</p> <p>(⁹) Per i paesi o i territori contrassegnati dalla sigla «N» nell'allegato I, parte 1, colonna 6, del regolamento (CE) n. 798/2008 ciò significa, solo per quanto riguarda le uova da cova di ratiti (HER), che in caso di comparsa di focolai della malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008 si continua ad utilizzare il codice del paese o del territorio, che però escluderà qualsiasi area che alla data di rilascio del presente certificato è sottoposta dal paese terzo interessato a restrizioni ufficiali in relazione alla malattia di Newcastle.</p> <p>(¹⁰) Questa garanzia deve essere fornita unicamente per le uova da cova provenienti da paesi, territori o zone contrassegnati con il numero «X» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>Il presente certificato è valido 10 giorni.</p>		
<p>Veterinario ufficiale</p> <p>Nome e cognome (in stampatello):</p> <p>Data:</p> <p>Timbro:</p> <p>Qualifica e titolo:</p> <p>Firma:</p>		


Modello di certificato veterinario per uova esenti da organismi patogeni specifici (SPF)
PAESE
Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE

Parte I: Informazioni sulla partita spedita	I.1. Speditore		I.2. Numero di riferimento del certificato		I.2.a.				
	Nome		I.3. Autorità centrale competente						
	Indirizzo		I.4. Autorità locale competente						
	Tel.								
	I.5. Destinatario		I.6.						
	Nome								
	Indirizzo								
	Codice postale								
	Tel.								
	I.7. Paese di origine		Codice ISO	I.8. Regione di origine		Codice	I.9. Paese di destinazione	Codice ISO	I.10.
	I.11. Luogo di origine				I.12.				
	Nome		Numero di riconoscimento						
Indirizzo									
Nome		Numero di riconoscimento							
Indirizzo									
Nome		Numero di riconoscimento							
Indirizzo									
I.13. Luogo di carico				I.14. Data di partenza		Orario di partenza			
Indirizzo		Numero di riconoscimento							
I.15. Mezzo di trasporto		I.16. PIF di entrata nell'UE							
Aereo <input type="checkbox"/>		Nave <input type="checkbox"/>		Vagone <input type="checkbox"/>					
Autocarro <input type="checkbox"/>		Altro <input type="checkbox"/>							
Identificazione:		I.17. Numero/i CITES							
Riferimento documentale:									
I.18. Descrizione della merce				I.19. Codice del prodotto (codice NC)					
				04.07					
						I.20. Numero di animali/Peso lordo			
I.21.						I.22. Numero di colli			
I.23. Numero del sigillo e numero del container						I.24.			
I.25. Merce certificata per:									
Usò tecnico <input type="checkbox"/>									
I.26.				I.27. Per importazione o ammissione nell'UE		<input type="checkbox"/>			
I.28. Identificazione della merce									
Specie (Nome scientifico)		Sistema di identificazione		Numero di identificazione		Quantità			



PAESE		SPF (uova esenti da organismi patogeni specifici)	
Parte II: Certificazione	II. Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.
	<p>II.1. Attestato sanitario</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, conformemente alle disposizioni della direttiva 90/539/CEE, certifica che le uova esenti da organismi patogeni specifici ⁽¹⁾ di cui al presente certificato:</p> <p>II.1.1. provengono da allevamenti di polli che:</p> <p>a) sono esenti da organismi patogeni specifici secondo quanto descritto nella Farmacopea europea ⁽²⁾ e tutti i test e gli esami clinici richiesti per il riconoscimento di questa qualifica specifica hanno dato risultati favorevoli, compresi i test per l'influenza aviaria e la malattia di Newcastle, effettuati nei 30 giorni precedenti la data di spedizione e risultati negativi;</p> <p>b) sono stati sottoposti a esame clinico almeno una volta la settimana secondo quanto descritto nella Farmacopea europea ⁽²⁾ senza presentare segni clinici di malattie né elementi che ne facessero sospettare la presenza;</p> <p>c) sono rimasti per almeno le ultime sei settimane prima dell'importazione nella Comunità nello o negli stabilimenti di cui al riquadro I.11 della parte I, ufficialmente riconosciuti in base a requisiti almeno equivalenti a quelli che figurano nell'allegato II della direttiva 90/539/CEE:</p> <ul style="list-style-type: none"> — il cui riconoscimento non è stato né sospeso né revocato, — che non è o non sono soggetti ad alcuna restrizione di polizia sanitaria; <p>d) non hanno avuto, durante il periodo di cui alla lettera c), alcun contatto con pollame non conforme ai requisiti indicati nel presente certificato o con uccelli selvatici;</p> <p>II.1.2. sono state contrassegnate con inchiostro colorato secondo quanto indicato nel presente certificato al riquadro I.28 sotto la voce «numero di identificazione»;</p> <p>II.1.3. sono state raccolte tra il e il (date);</p> <p>II.1.4. saranno trasportate in scatole a perdere, perfettamente pulite, utilizzate per la prima volta, che:</p> <p>a) contengono unicamente uova provenienti dallo stesso stabilimento,</p> <p>b) sono chiaramente contrassegnate con le seguenti indicazioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> — il nome e il codice ISO del paese di origine, suo territorio, zona o compartimento, — «uova esenti da organismi patogeni specifici destinate unicamente a usi diagnostici, di ricerca o farmaceutici», — il numero di uova, — il nome, l'indirizzo e il numero di riconoscimento dello stabilimento di produzione, — lo Stato membro di destinazione; <p>c) sono chiuse secondo le istruzioni dell'autorità competente in modo tale da escludere qualsiasi possibilità di sostituzione del contenuto, e sono ermetiche;</p> <p>II.1.5. i contenitori e i veicoli in cui sono state trasportate le scatole di cui al punto II.1.4 sono stati puliti e disinfettati prima del carico conformemente alle istruzioni delle autorità competenti.</p>		
<p>Note</p> <p>Parte I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Riquadro I.8: indicare il codice della zona o il nome del compartimento d'origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008. — Riquadro I.11: nome, indirizzo e numero di riconoscimento dello stabilimento di riproduzione. — Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, il nome delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in contenitori o scatole, indicare al riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e i numeri di sigillo, se presenti. — Riquadro I.28 (numero di identificazione): indicare la stampigliatura delle uova, compreso il numero dello stabilimento e il codice ISO del paese di origine. 			



Parte II:

- (1) Uova da cova così come definite nel regolamento (CE) n. 798/2008, ottenute da «allevamenti di polli esenti da organismi patogeni specifici» secondo quanto descritto nella Farmacopea europea, e destinate esclusivamente a usi diagnostici, di ricerca o farmaceutici.
- (2) <http://www.edqm.eu> (ultima edizione).

Il presente certificato è valido 15 giorni.

Veterinario ufficiale

Cognome e nome (in stampatello):

Qualifica e titolo:

Data:

Firma:

Timbro:

▼ **M34****Modello di certificato veterinario per pollame da macellazione e pollame per il ripopolamento della selvaggina da penna diverso dai ratiti (SRP)**

PAESE:

Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE

Parte I: Informazioni relative alla partita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.				I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a
					I.3. Autorità centrale competente		
					I.4. Autorità locale competente		
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Tel.				I.6.		
	I.7. Paese di origine	Codice ISO	I.8. Regione di origine	Codice	I.9. Paese di destinazione	Codice ISO	I.10.
	I.11. Luogo di origine Nome N. di riconoscimento Indirizzo Nome N. di riconoscimento Indirizzo Nome N. di riconoscimento Indirizzo				I.12.		
	I.13. Luogo di carico Indirizzo			N. di riconoscimento	I.14. Data della partenza		Ora della partenza
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Nave <input type="checkbox"/> Treno <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Identificazione: Documento:				I.16. PIF di entrata nell'UE		
					I.17. N. CITES		
	I.18. Descrizione della merce					I.19. Codice della merce (codice SA)	
						I.20. Quantità	
	I.21.					I.22. Numero di colli	
	I.23. Numero del sigillo/del container					I.24.	
I.25. Merce certificata per: Macellazione <input type="checkbox"/> Ripopolamento <input type="checkbox"/>							
I.26.				I.27. Per importazione/ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificazione della merce Specie (nome scientifico) Quantità							

▼ M34

Paese

SRP (pollame da macellazione e pollame per il
ripopolamento della selvaggina da penna diverso dai
ratiti)

II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
Parte II: Certificazione II.1. Attestato di polizia sanitaria II.1.1 II.1.2 (2) (3) (3) (4) oppure II.1.3 (2) (3) (12) (3) (4) oppure a) b) II.1.4 (2) (3) (3) (4) oppure (3) (3) oppure [II.1.4.1 a) b) c) II.1.5 II.1.6 a) b) II.1.7 a) (3) [b)	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che il pollame (1) di cui al presente certificato: soddisfa le disposizioni della direttiva 2009/158/CE; ha soggiornato: [nel territorio contrassegnato dal codice]; [nel/nei compartimento/i]; per almeno sei settimane o dal momento della schiusa delle uova, se di età inferiore alle sei settimane, prima dell'importazione nell'Unione. Se si tratta di pollame importato nel paese, nel territorio, nella zona o nel compartimento di origine, l'importazione è avvenuta conformemente a condizioni veterinarie almeno altrettanto rigorose quanto i requisiti pertinenti della direttiva 2009/158/CE e delle eventuali decisioni complementari; proviene: [dal territorio contrassegnato dal codice]; [dal/dai compartimento/i]; che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008; in cui è realizzato un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità al regolamento (CE) n. 798/2008; proviene: [dal territorio contrassegnato dal codice]; [dal/dai compartimento/i]; [II.1.4.1 che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite nel regolamento (CE) n. 798/2008;] [II.1.4.1 che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e il pollame è stato tenuto in uno stabilimento: in cui negli ultimi 30 giorni precedenti l'importazione nell'Unione non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità; situato in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione ad un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno al quale, nel raggio di 1 km, in nessuno stabilimento era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione; che non ha avuto alcun collegamento epidemiologico con uno stabilimento nel quale era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione;] proviene da un allevamento che non è stato vaccinato contro l'influenza aviaria; è rimasto sin dalla schiusa delle uova o almeno nei 30 giorni precedenti nello/negli stabilimento/i di origine; che non è/sono soggetto/i ad alcuna restrizione di polizia sanitaria; attorno al/ai quale/i, in un raggio di 10 chilometri, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti; proviene da allevamenti che: sono stati esaminati all'atto del rilascio del presente certificato e non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie; non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]	

▼ M34

Paese

SRP (pollame da macellazione e pollame per il
ripopolamento della selvaggina da penna diverso dai
ratiti)

II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato		II.b.		
⁽³⁾ oppure [b] sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle:						
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino
]]						
⁽⁶⁾ [c] sono stati vaccinati con vaccini ufficialmente autorizzati:						
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati
]]						
II.1.8	non ha avuto, durante il periodo di cui al punto II.1.6, alcun contatto con pollame che non soddisfa le condizioni del presente certificato o con volatili selvatici.					
II.2.	Ulteriori garanzie di sanità pubblica					
⁽⁶⁾	[Il programma di controllo della salmonella di cui all'articolo 10 del regolamento (CE) n. 2160/2003 e le disposizioni specifiche sull'uso degli antimicrobici e dei vaccini di cui al regolamento (CE) n. 1177/2006 sono stati applicati all'allevamento di origine e l'allevamento è stato sottoposto a test per rilevare eventuali sierotipi di salmonella rilevanti per la salute pubblica:					
	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data dell'ultimo prelievo di campioni dall'allevamento per il quale sia noto il risultato dei test: [gg/mm/aaaa]	Risultato di tutti i test effettuati presso l'allevamento ⁽⁷⁾		
				positivo	negativo	
Per ragioni diverse dal programma di controllo della salmonella, entro le ultime tre settimane prima dell'importazione:						
⁽³⁾ [non sono stati somministrati antimicrobici al pollame da macellazione;]						
⁽³⁾ ⁽⁶⁾ oppure [sono stati somministrati i seguenti antimicrobici al pollame da macellazione:;]						
II.3.	Ulteriori garanzie di polizia sanitaria					
Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:						
⁽⁶⁾ [II.3.1	nel caso di partita destinata a uno Stato membro la cui qualifica sia stata definita in conformità all'articolo 15, paragrafo 2, della direttiva 2009/158/CE, il pollame di cui al presente certificato proviene da allevamenti che:					
⁽³⁾	[non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle e sono stati sottoposti, con risultati negativi, a esami sierologici per la ricerca di anticorpi della malattia di Newcastle nei 14 giorni precedenti la spedizione;]					
⁽³⁾ oppure	[sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle, ma non con un vaccino vivo, nei 30 giorni precedenti la spedizione e sono stati sottoposti, nei 14 giorni che precedono la spedizione, a un test di isolamento del virus della malattia di Newcastle eseguito su un campione casuale di tamponi cloacali o campioni di feci di almeno 60 volatili e risultato negativo;]					
⁽⁶⁾ [II.3.2	vengono fornite le seguenti garanzie complementari stabilite dallo Stato membro di destinazione a norma degli articoli 16 e/o 17 della direttiva 2009/158/CE:					
.....;]						
⁽⁶⁾ [II.3.3	se lo Stato membro di destinazione è la Finlandia o la Svezia, il pollame:					
⁽³⁾	[è stato sottoposto a un esame microbiologico mediante campionamento nell'azienda di origine ed è risultato negativo al test conformemente alla decisione 95/410/CE;]					
⁽³⁾ oppure	[proviene da un'azienda sottoposta a un programma riconosciuto dalla Commissione europea come equivalente al programma nazionale rispettivamente della Finlandia o della Svezia, a seconda dei casi;]					

▼ M34

Paese

SRP (pollame da macellazione e pollame per il ripopolamento della selvaggina da penna diverso dai ratiti)

II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
<p>II.4. Ulteriori requisiti sanitari</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:</p> <p>⁽¹⁰⁾ [benché l'uso di vaccini contro la malattia di Newcastle non conformi alle condizioni specifiche di cui all'allegato VI, parte II, del regolamento (CE) n. 798/2008 non sia vietato:</p> <p>⁽²⁾ ⁽³⁾ [nel territorio contrassegnato dal codice;]</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ oppure [nel/nei compartimento/i;]</p> <p>il pollame di cui al presente certificato:</p> <p>a) non è stato vaccinato con tali vaccini almeno nei 12 mesi precedenti;</p> <p>b) proviene da un allevamento che è stato sottoposto, non oltre 14 giorni prima della spedizione, a un test di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguito presso un laboratorio ufficiale su un campione casuale di tamponi cloacali di almeno 60 volatili di ogni allevamento interessato, che non ha rivelato paramixovirus aviari con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4;</p> <p>c) nei 60 giorni precedenti la spedizione non è venuto a contatto con pollame che non soddisfa le condizioni di cui alle lettere a) e b);</p> <p>d) è stato tenuto in isolamento sotto controllo ufficiale nello stabilimento di origine durante il periodo di 14 giorni di cui alla lettera b).]</p> <p>⁽¹¹⁾ II.5. Attestato per il trasporto degli animali</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che il pollame è trasportato in casse o gabbie che:</p> <p>a) contengono unicamente pollame della stessa specie, della stessa categoria e dello stesso tipo, proveniente dal medesimo stabilimento;</p> <p>b) sono chiuse secondo le istruzioni dell'autorità competente in modo tale da escludere qualsiasi possibilità di sostituzione del contenuto;</p> <p>c) come i veicoli nei quali sono trasportate, sono progettate in modo tale da:</p> <p>i) evitare la fuoriuscita di escrementi e ridurre al minimo la perdita di piume durante il trasporto;</p> <p>ii) consentire l'ispezione visiva del pollame;</p> <p>iii) consentire la pulizia e la disinfezione;</p> <p>d) come i veicoli nei quali sono trasportate, sono state pulite e disinfettate prima del carico, conformemente alle istruzioni dell'autorità competente.</p>		
<p>Note</p> <p>Parte I:</p> <p>— Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>— Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in container o cassoni, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo.</p> <p>— Riquadro I.19: utilizzare il codice appropriato del sistema armonizzato (SA) dell'Organizzazione mondiale delle dogane: 01.05 o 01.06.39.</p> <p>Parte II:</p> <p>⁽¹⁾ Pollame quale definito nel regolamento (CE) n. 798/2008, esclusi i ratiti.</p> <p>⁽²⁾ Codice del territorio così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>⁽³⁾ Barrare la dicitura non pertinente.</p>		

▼ **M34**

Paese

SRP (pollame da macellazione e pollame per il
ripopolamento della selvaggina da penna diverso dai
ratiti)

II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
<p>(⁴) Inserire il nome del/dei compartimento/i.</p> <p>(⁵) Compilare se pertinente.</p> <p>(⁶) Questa garanzia si applica soltanto al pollame appartenente alla specie <i>Gallus gallus</i> e ai tacchini.</p> <p>(⁷) Se uno qualsiasi dei risultati è stato positivo per i sierotipi sotto indicati durante il ciclo vitale dell'allevamento di origine, indicare come positivo: <i>Salmonella Enteritidis</i> e <i>Salmonella Typhimurium</i>.</p> <p>(⁸) Compilare se pertinente: indicare il nome e la sostanza attiva degli antimicrobici utilizzati.</p> <p>(⁹) Barrare se la partita non è destinata alla Finlandia o alla Svezia.</p> <p>(¹⁰) Questa garanzia deve essere fornita unicamente per il pollame proveniente da paesi, territori, zone o compartimenti cui si applicano le disposizioni dell'articolo 13, paragrafo 1, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>(¹¹) Va osservato che, a norma del regolamento (CE) n. 1/2005, gli animali saranno controllati dalle autorità competenti degli Stati membri per verificare se siano idonei a continuare il viaggio dopo l'ingresso nell'Unione. Se le condizioni non risultano soddisfatte, gli animali vanno scaricati e occorre prendere ulteriori misure.</p> <p>(¹²) Per i paesi o i territori contrassegnati dalla sigla «N» nell'allegato I, parte 1, colonna 6, del regolamento (CE) n. 798/2008 ciò significa, solo per quanto riguarda il pollame da macellazione e il pollame per il ripopolamento della selvaggina da penna diverso dai ratiti (SRP), che in caso di comparsa di focolai della malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008 si continua ad utilizzare il codice del paese o del territorio, che però escluderà qualsiasi area che alla data di rilascio del presente certificato è sottoposta dal paese terzo interessato a restrizioni ufficiali in relazione alla malattia di Newcastle.</p> <p>Il presente certificato è valido 10 giorni.</p>		
<p>Veterinario ufficiale</p> <p>Nome e cognome (in stampatello):</p> <p>Data:</p> <p>Timbro:</p> <p>Qualifica e titolo:</p> <p>Firma:</p>		

▼ **M29****Modello di certificato veterinario per ratiti da macellazione (SRA)**

PAESE		Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE					
Parte I: Informazioni relative alla partita spedita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.		I.2. Numero di riferimento del certificato		I.2.a		
			I.3. Autorità centrale competente				
			I.4. Autorità locale competente				
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Tel.		I.6.				
	I.7. Paese di origine	Codice ISO	I.8. Regione di origine	Codice	I.9. Paese di destinazione	Codice ISO	I.10.
	I.11. Luogo di origine Nome Indirizzo Nome Indirizzo Nome Indirizzo		N. di riconoscimento N. di riconoscimento N. di riconoscimento		I.12.		
	I.13. Luogo di carico Indirizzo		N. di riconoscimento		I.14. Data di partenza		Ora della partenza
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Nave <input type="checkbox"/> Treno <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Identificazione: Documento:				I.16. PIF di entrata nell'UE		
					I.17. Numero/i CITES		
	I.18. Descrizione della merce				I.19. Codice della merce (codice SA) 01.06.39		
				I.20. Quantità			
I.21.				I.22. Numero di colli			
I.23. Numero del sigillo/container				I.24.			
I.25. Merce certificata per: Macellazione <input type="checkbox"/>							
I.26.			I.27. Per importazione/ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificazione della merce							
Specie (nome scientifico):		Razza/Categoria	Sistema di identificazione	Numero di identificazione	Quantità		

▼ M29

PAESE		SRA (ratiti da macellazione)	
II.	Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.
Parte II: Certificazione	II.1. Attestato di polizia sanitaria		
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, conformemente alle disposizioni della direttiva 2009/158/CE, certifica che i ratiti ⁽¹⁾ di cui al presente certificato:	
	II.1.1	provengono:	
	(²)(³)	[dal territorio contrassegnato dal codice;]	
	(³)(⁴)oppure	[dal/dai compartimento/i;]	
		dove sono rimasti per almeno sei settimane o dal momento della schiusa delle uova, se di età inferiore alle sei settimane, prima dell'importazione nell'Unione. Se sono stati importati nel paese di origine, suo territorio, zona o compartimento, l'importazione è avvenuta conformemente a condizioni veterinarie almeno altrettanto rigorose quanto i requisiti pertinenti della direttiva 2009/158/CE e delle eventuali decisioni complementari;	
	II.1.2	provengono:	
	(²)(³)(³)	[dal territorio contrassegnato dal codice;]	
	(³)(⁴)oppure	[dal/dai compartimento/i;]	
	(³)	[a] che era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
	(³)(⁵)oppure	[a] che non era(no) indenne/i dalla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
		b) in cui è realizzato un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità al regolamento (CE) n. 798/2008;	
	II.1.3	provengono:	
	(²)(³)	[dal territorio contrassegnato dal codice;]	
	(³)(⁴)oppure	[dal/dai compartimento/i;]	
(³)	II.1.3.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
(³)oppure	II.1.3.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e i ratiti sono stati tenuti in uno stabilimento:	
	a)	in cui non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione;	
	b)	situato in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione ad un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno al quale, nel raggio di 1 km, in nessuno stabilimento era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione;	
	c)	che non ha avuto alcun collegamento epidemiologico con uno stabilimento nel quale sia stata presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione;]	
II.1.4	provengono da un allevamento che non è stato vaccinato contro l'influenza aviaria;		
II.1.5	sono rimasti sin dalla schiusa delle uova o almeno nei 30 giorni precedenti nello/negli stabilimento/i di origine,		
	a)	che non è/sono soggetto/i ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;	
	b)	attorno al/ai quale/i in un raggio di 10 km, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità o della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;	

▼ M29

PAESE		SRA (ratiti da macellazione)																									
II.	Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.																								
II.1.6	provengono da allevamenti che: <p>a) sono stati esaminati all'atto del rilascio del presente certificato e non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie;</p> <p>⁽³⁾ [b) non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]</p> <p>⁽³⁾ oppure [b) sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificazione dell'allevamento</th> <th>Età dei volatili</th> <th>Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]</th> <th>Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i</th> <th>Numero del lotto</th> <th>Nome e fabbricante del vaccino</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: right;">]</p> <p>⁽⁷⁾[c) sono stati vaccinati con vaccini ufficialmente autorizzati</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificazione dell'allevamento</th> <th>Età dei volatili</th> <th>Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]</th> <th>Vaccinazione contro</th> <th>Numero del lotto</th> <th>Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: right;">]</p>			Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino							Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati						
Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino																						
Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati																						
II.1.7	sono stati esaminati all'atto del rilascio del presente certificato e non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie;																										
II.1.8	non hanno avuto, durante il periodo di cui al punto II.1.5, alcun contatto con pollame non conforme ai requisiti di cui al presente certificato o con uccelli selvatici.																										
II.2.	Garanzie complementari																										
	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:																										
⁽⁶⁾ [II.2.1	nel caso di partita destinata a uno Stato membro la cui qualifica sia stata definita in conformità all'articolo 15, paragrafo 2, della direttiva 2009/158/CE, i ratiti:																										
⁽³⁾	[non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle e sono stati sottoposti, con risultati negativi, a esami sierologici per la ricerca di anticorpi della malattia di Newcastle nei 14 giorni precedenti la spedizione;]																										
⁽³⁾ oppure	[sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle, ma non con un vaccino vivo, nei 30 giorni precedenti la spedizione e sono stati sottoposti, nei 14 giorni che precedono la spedizione, a un test di isolamento del virus della malattia di Newcastle eseguito su un campione casuale di tamponi cloacali o campioni di feci di almeno 60 volatili e risultato negativo;]																										
⁽⁷⁾ [II.2.2	vengono fornite le seguenti garanzie complementari stabilite dallo Stato membro di destinazione a norma degli articoli 16 e/o 17 della direttiva 2009/158/CE:																										
;]																										
⁽⁶⁾ [II.2.3	se lo Stato membro di destinazione è la Finlandia o la Svezia, i ratiti:																										
⁽³⁾	[sono stati sottoposti a un esame microbiologico mediante campionamento nello stabilimento di origine e sono risultati negativi al test conformemente alla decisione 95/410/CE;]																										
⁽³⁾ oppure	[provengono da uno stabilimento sottoposto a un programma riconosciuto dalla Commissione europea come equivalente al programma nazionale rispettivamente della Finlandia o della Svezia, a seconda dei casi.]																										

▼ **M29**

PAESE		SRA (ratiti da macellazione)	
II.	Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.
II.3.	<p>Ulteriori requisiti sanitari previsti per i paesi non indenni dalla malattia di Newcastle</p> <p>⁽⁵⁾ [Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che i ratiti di cui al presente certificato:</p> <p>a) sono stati tenuti sotto controllo ufficiale, per almeno 21 giorni prima dell'importazione nell'Unione, in una stazione di quarantena quale definita all'articolo 2 della direttiva 2009/158/CE e riconosciuta dalle autorità competenti:</p> <p style="padding-left: 20px;">(numero di riconoscimento e indirizzo della stazione di quarantena);</p> <p>b) da sette a dieci giorni dopo l'ingresso nella stazione di quarantena sono stati sottoposti a una prova di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguita presso un laboratorio ufficiale su tamponi cloacali o campioni di feci prelevati da ogni volatile senza che venissero riscontrati isolati dei paramixovirus aviari di tipo 1 con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4. Per tutti i volatili della partita erano stati ottenuti risultati favorevoli prima che essi lasciassero la stazione di quarantena in vista dell'importazione nell'Unione;</p> <p>c) provengono da allevamenti nei quali la sorveglianza della malattia di Newcastle è stata effettuata mediante un piano di campionamento statistico che ha comportato risultati negativi per almeno sei mesi prima dell'importazione nell'Unione.]</p>		
II.4.	<p>Attestato per il trasporto degli animali</p> <p>⁽⁸⁾ Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che i ratiti verranno trasportati in casse o gabbie che:</p> <p>a) contengono unicamente ratiti della stessa specie, categoria e tipo, provenienti dal medesimo stabilimento;</p> <p>b) sono chiuse secondo le istruzioni dell'autorità competente in modo tale da escludere qualsiasi possibilità di sostituzione del contenuto;</p> <p>c) come i veicoli nei quali saranno trasportate, sono progettate in modo tale da:</p> <p style="padding-left: 20px;">i) evitare la fuoriuscita di escrementi e ridurre al minimo la perdita di piume durante il trasporto;</p> <p style="padding-left: 20px;">ii) consentire l'ispezione visiva dei ratiti;</p> <p style="padding-left: 20px;">iii) consentire la pulizia e la disinfezione;</p> <p>d) come i veicoli nei quali saranno trasportate, sono state pulite e disinfettate prima del carico, conformemente alle istruzioni dell'autorità competente.</p>		
Note			
Parte I:			
— Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
— Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, il nome delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in contenitori o scatole, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e, se del caso, il numero di serie del sigillo.			
— Riquadro I.28: (sistema di identificazione e numero di identificazione): i collari e i microchip devono riportare il codice ISO del paese di origine; i microchip devono essere conformi alle norme ISO.			
Parte II:			
⁽¹⁾ Per «ratiti» si intendono gli uccelli dell'ordine Struzioniformi (<i>Casuariidae</i> , <i>Rheidae</i> , <i>Struthionidae</i>). Dopo l'importazione i ratiti devono essere trasferiti immediatamente al macello di destinazione conformemente alle disposizioni dell'articolo 18, paragrafo 5, secondo comma, della direttiva 2009/158/CE.			
⁽²⁾ Codice del territorio, così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
⁽³⁾ Barrare la dicitura non pertinente.			
⁽⁴⁾ Inserire il nome del/dei compartimento/i.			

▼ **M29**

PAESE		SRA (ratiti da macellazione)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.	
<p>(⁵) Requisito applicabile solo ai paesi contrassegnati dal numero «V» nella colonna 5 dell'allegato I, parte 1, del regolamento (CE) n. 798/2008. Non si applica però ai ratiti da macellazione provenienti da compartimenti.</p> <p>(⁶) Barrare se la spedizione non è destinata alla Finlandia o alla Svezia.</p> <p>(⁷) Compilare se pertinente.</p> <p>(⁸) Va osservato che, in base al regolamento (CE) n. 1/2005, gli animali saranno controllati dalle autorità competenti degli Stati membri per verificare se siano idonei a continuare il viaggio dopo l'ingresso nell'Unione. Se i requisiti non risultano soddisfatti, gli animali vanno scaricati e occorre prendere ulteriori misure.</p> <p>(⁹) Per i paesi o i territori contrassegnati dalla sigla «N» nella colonna 6 dell'allegato I, parte 1, del regolamento (CE) n. 798/2008 ciò significa, solo per quanto riguarda i ratiti da macello (SRA), che in caso di comparsa di focolai della malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 789/2008 si continua ad utilizzare il codice del paese o del territorio, con l'esclusione di qualsiasi area che alla data di rilascio del presente certificato è sottoposta dal paese terzo interessato a restrizioni ufficiali in relazione alla malattia di Newcastle.</p> <p>Il presente certificato è valido 10 giorni.</p>			
<p>Veterinario ufficiale</p> <p>Nome e cognome (in stampatello):</p> <p>Data:</p> <p>Timbro:</p> <p style="text-align: right;">Qualifica e titolo:</p> <p style="text-align: right;">Firma:</p>			

▼ M42

Modello di certificato veterinario per singole partite di meno di 20 capi di pollame diversi dai ratiti, loro uova da cova e pulcini di un giorno (LT20)

PAESE:

Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE

Parte I. informazioni relative alla partita spedita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Telefono		I.2. Numero di riferimento del certificato		I.2.a.		
			I.3. Autorità centrale competente				
			I.4. Autorità locale competente				
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Telefono		I.6.				
	I.7. Paese di origine	Codice ISO	I.8. Regione di origine	Codice	I.9. Paese di destinazione	Codice ISO	I.10.
	I.11. Luogo di origine Nome Indirizzo Nome Indirizzo		I.12.				
	I.13. Luogo di carico Indirizzo		I.14. Data della partenza		Orario di partenza		
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Nave <input type="checkbox"/> Treno <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Identificazione: Documento:		I.16. PIF di entrata nell'UE		I.17. Numero/i CITES		
	I.18. Descrizione del prodotto		I.19. Codice del prodotto (codice SA)		I.20. Quantità		
	I.21.				I.22. Numero di colli		
I.23. Numero del sigillo/del contenitore				I.24.			
I.25. Prodotto certificati per: Riproduzione <input type="checkbox"/> Reddito <input type="checkbox"/> Macellazione <input type="checkbox"/> Ripopolamento <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/>		I.26.		I.27. Per l'importazione o l'ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificazione del prodotto Specie Quantità (nome scientifico)							

▼ M42

PAESE:

II. Informazioni sanitarie		II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.
Parte II: Certificazione	II.1. Attestato di polizia sanitaria		
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica quanto segue:	
	II.1.1	⁽²⁾ [il pollame] ⁽²⁾ [i pulcini di un giorno] ⁽²⁾ [le uova da cova]	
		di cui al presente certificato formano un'unica partita di meno di 20 capi e soddisfano le disposizioni dell'articolo 14 della direttiva 2009/158/CE;	
	II.1.2	⁽²⁾ [il pollame è rimasto:] ⁽²⁾ [i pulcini di un giorno sono nati da uova di allevamenti rimasti:] ⁽²⁾ [le uova da cova provengono da allevamenti rimasti:] ⁽¹⁾ nel territorio contrassegnato dal codice;	
		per almeno tre mesi o dal momento della schiusa delle uova se di età inferiore a tre mesi; se importati nel paese terzo, suo territorio o zona di origine, l'importazione è avvenuta conformemente a condizioni veterinarie almeno altrettanto rigorose quanto i requisiti pertinenti della direttiva 2009/158/CE e delle eventuali decisioni complementari;	
	II.1.3	⁽²⁾ [il pollame proviene:] ⁽²⁾ [i pulcini di un giorno sono nati da uova di allevamenti provenienti:] ⁽²⁾ [le uova da cova provengono da allevamenti provenienti:] ⁽¹⁾ ⁽²⁾ dal territorio contrassegnato dal codice;	
		a) che, alla data del rilascio del presente certificato, era esente dalla malattia di Newcastle quale definita dal regolamento (CE) n. 798/2008; b) in cui è realizzato un programma di sorveglianza dell'influenza aviaria in conformità al regolamento (CE) n. 798/2008;	
	⁽²⁾ [II.1.4 il pollame proviene:	⁽¹⁾ dal territorio contrassegnato dal codice;	
		⁽²⁾ o [II.1.4.1 che, alla data di rilascio del presente certificato, era esente dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite dal regolamento (CE) n. 798/2008;] ⁽²⁾ o [II.1.4.1 che, alla data di rilascio del presente certificato, era esente dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e il pollame è stato tenuto in un'azienda:	
	a) in cui negli ultimi 30 giorni precedenti l'importazione nell'Unione non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità; b) situata in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione a un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno al quale, nel raggio di 1 km, in nessuna azienda era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione; c) che non ha avuto alcun collegamento epidemiologico con un'azienda nella quale era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni prima dell'importazione nell'Unione;]]		
⁽²⁾ [II.1.4 i pulcini di un giorno provengono:	⁽¹⁾ dal territorio contrassegnato dal codice;		
	⁽²⁾ o [II.1.4.1 che, alla data di rilascio del presente certificato, era esente dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite dal regolamento (CE) n. 798/2008;] ⁽²⁾ o [II.1.4.1 che, alla data di rilascio del presente certificato, era esente dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e i pulcini di un giorno sono nati da uova provenienti da un gruppo di pollame tenuto in un'azienda:		
	a) in cui nei 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova da cui sono nati tali pulcini non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità; b) situata in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione a un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno alla quale, nel raggio di 1 km, in nessuna azienda era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova da cui sono nati i pulcini di un giorno; c) che non ha avuto alcun collegamento epidemiologico con un'azienda nella quale sia stata presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova da cui sono nati tali pulcini;]]		

▼ M42

PAESE:

II.	Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.
(3) [II.1.4	<p>le uova da cova provengono:</p> <p>(1) dal territorio contrassegnato dal codice</p> <p>(2) o [II.1.4.1 che, alla data di rilascio del presente certificato, era esente dall'influenza aviaria ad alta e bassa patogenicità quali definite dal regolamento (CE) n. 798/2008;]</p> <p>(2) o [II.1.4.1 che, alla data di rilascio del presente certificato, era esente dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008, e le uova da cova provengono da allevamenti tenuti in un'azienda:</p> <p>a) in cui negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova non era presente influenza aviaria a bassa patogenicità;</p> <p>b) situata in una zona non sottoposta dall'autorità competente a restrizioni ufficiali di carattere veterinario in relazione a un focolaio di influenza aviaria a bassa patogenicità e in ogni caso attorno alla quale, nel raggio di 1 km, in nessuna azienda era presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova;</p> <p>c) che non ha avuto alcun collegamento epidemiologico con un'azienda nella quale sia stata presente influenza aviaria a bassa patogenicità negli ultimi 30 giorni precedenti il momento della raccolta delle uova;]]</p>		
II.1.5	<p>(3) [II.1.5.1 il pollame non è stato vaccinato contro l'influenza aviaria e non proviene da allevamenti vaccinati contro l'influenza aviaria;]</p> <p>(3) [II.1.5.1 i pulcini di un giorno non sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria e sono nati da uova provenienti da allevamenti che;]</p> <p>(3) [II.1.5.1 le uova da cova non sono state vaccinate contro l'influenza aviaria e sono state raccolte da allevamenti che;]</p> <p>(2) o [non sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria]</p> <p>(2) o [sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria in conformità di un piano di vaccinazione a norma del regolamento (CE) n. 798/2008, con:</p> <p>.....</p> <p>(nome e tipo del/dei vaccino/i usato/i)</p> <p>all'età di settimane;]</p>		
II.1.6	<p>(3) [II.1.6.1 prima dell'esportazione il pollame è stato tenuto in un'azienda per almeno 21 giorni o dal momento della schiusa delle uova;]</p> <p>(3) [II.1.6.1 i pulcini di un giorno sono nati:</p> <p>— da uova provenienti da allevamenti che al momento della raccolta delle uova da cova sono stati tenuti in un'azienda per almeno 21 giorni o dal momento della schiusa delle uova;</p> <p>— in un'azienda o in un incubatoio;]</p> <p>(3) [II.1.6.1 le uova da cova sono state raccolte da allevamenti che al momento della raccolta delle uova destinate all'esportazione sono stati tenuti per almeno 21 giorni o dal momento della nascita in un'azienda;]</p> <p>a) che, al momento della spedizione, non era soggetta ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;</p> <p>b) attorno alla quale, in un raggio di 10 km, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità o della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;]</p> <p>(3) [II.1.6.2 il pollame proviene da allevamenti;]</p> <p>(3) [II.1.6.2 i pulcini di un giorno sono nati da uova di allevamenti;]</p> <p>(3) [II.1.6.2 le uova da cova provengono da allevamenti;]</p> <p>che sin dalla schiusa delle uova o per almeno 21 giorni prima dell'esportazione o raccolta delle uova destinate all'esportazione o alla cova non hanno avuto alcun contatto con pollame o uova non conformi ai requisiti di cui al presente certificato o con uccelli selvatici];]</p>		
II.1.7	<p>(3) [II.1.7.1 il pollame proviene da allevamenti che sono stati tenuti in isolamento da altri volatili per almeno 21 giorni prima del campionamento o dal momento della schiusa delle uova e che;]</p> <p>(3) [II.1.7.1 i pulcini di un giorno sono nati da uova provenienti da allevamenti che;]</p> <p>(3) [II.1.7.1 le uova da cova sono state raccolte da allevamenti che;]</p> <p>sono risultati negativi a un test sierologico per la presenza di anticorpi della <i>Salmonella Pullorum</i> e della <i>Salmonella Gallinarum</i> nei tre mesi che precedono la spedizione utilizzando i metodi di test di cui all'allegato III, sezione I, del regolamento (CE) n. 798/2008, tale da consentire di individuare, con un grado di affidabilità del 95 %, un'infezione avente una prevalenza del 5 %.</p>		

▼ M42

PAESE:

II.	Informazioni sanitarie	II.a.	Numero di riferimento del certificato	II.b.												
II.1.8	<p>(³) [II.1.8.1 il pollame:</p> <p>(²) o [non è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle;]</p> <p>(²) o [è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle secondo le condizioni nella seguente tabella.]]</p> <p>(³) [II.1.8.1 i pulcini di un giorno:</p> <p>(²) o [non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle; e]</p> <p>(²) o [sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle secondo le condizioni nella seguente tabella; e]</p> <p>sono nati da uova provenienti da allevamenti che:</p> <p>(²) o [non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]</p> <p>(²) o [sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle secondo le condizioni nella seguente tabella.]]</p> <p>(³) [II.1.8.1 le uova da cova sono state raccolte da allevamenti che:</p> <p>(²) o [non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]</p> <p>(²) o [sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle secondo le condizioni nella seguente tabella.]]</p>															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificazione dell'allevamento</th> <th>Età dei volatili</th> <th>Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]</th> <th>Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i</th> <th>Numero del lotto</th> <th>Nome e fabbricante del vaccino</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino									
Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Nome e tipo (vivo o inattivato) del ceppo virale della malattia di Newcastle usato nel/nei vaccino/i	Numero del lotto	Nome e fabbricante del vaccino											
	<p>(³) [II.1.8.2 il pollame:]</p> <p>(³) [II.1.8.2 i pulcini di un giorno sono nati da uova provenienti da allevamenti che:]</p> <p>(³) [II.1.8.2 le uova da cova sono state raccolte da allevamenti che:]</p> <p>è/sono stato/stati vaccinato/vaccinati con vaccini ufficialmente autorizzati in base alle seguenti condizioni:</p>															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identificazione dell'allevamento</th> <th>Età dei volatili</th> <th>Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]</th> <th>Vaccinazione contro</th> <th>Numero del lotto</th> <th>Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati									
Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data della vaccinazione [gg/mm/aaaa]	Vaccinazione contro	Numero del lotto	Nome, fabbricante e tipo di vaccini ufficialmente autorizzati											
II.1.9	<p>(³) [II.1.9.1 i pulcini di un giorno sono nati da uova che erano state disinfettate prima dell'incubazione conformemente a quanto disposto dall'autorità competente;]</p> <p>(³) [II.1.9.1 le uova da cova sono state raccolte tra il (gg/mm/aaaa) e il (gg/mm/aaaa) e sono state disinfettate secondo le istruzioni del sottoscritto con (nome del prodotto e della sostanza attiva) per (tempo espresso in minuti);]</p>															
II.2.	<p>Ulteriori garanzie di sanità pubblica</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica quanto segue:</p> <p>(⁴) (⁵) [II.2.1 il pollame è destinato all'uso domestico privato o dà luogo alla fornitura diretta di piccole quantità di prodotti primari, da parte del produttore al consumatore finale o al commercio al dettaglio locale che fornisce direttamente i prodotti primari al consumatore finale conformemente all'articolo 1, paragrafo 3 del regolamento (CE) n. 2160/2003 e soddisfa le seguenti condizioni:</p> <p>(³) [II.2.1 il pollame proviene da allevamenti di origine o da allevamenti che sono stati tenuti in isolamento da altri volatili per almeno 21 giorni prima del campionamento o dal momento della schiusa delle uova, i quali]</p> <p>(³) [II.2.1 gli allevamenti dai quali sono state raccolte le uova da cui sono nati i pulcini di un giorno]</p>															

▼ M42

PAESE:

II. Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.												
<p>(²) [II.2.1 gli allevamenti da cui sono state raccolte le uova da cova]</p> <p>sono stati sottoposti a test prima della spedizione conformemente al punto 7 dell'allegato III, sezione I, del regolamento (CE) n. 798/2008 e la data di tale test e del suo risultato deve essere indicata:</p>														
<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identificazione dell'allevamento</th> <th rowspan="2">Età dei volatili</th> <th rowspan="2">Data dell'ultimo prelievo di campioni dall'allevamento per il quale sia noto il risultato dei test: (gg/mm/aaaa)</th> <th colspan="2">Risultato di tutti i test effettuati presso l'allevamento (²)</th> </tr> <tr> <th>positivo</th> <th>negativo</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>			Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data dell'ultimo prelievo di campioni dall'allevamento per il quale sia noto il risultato dei test: (gg/mm/aaaa)	Risultato di tutti i test effettuati presso l'allevamento (²)		positivo	negativo					
Identificazione dell'allevamento	Età dei volatili	Data dell'ultimo prelievo di campioni dall'allevamento per il quale sia noto il risultato dei test: (gg/mm/aaaa)				Risultato di tutti i test effettuati presso l'allevamento (²)								
			positivo	negativo										
<p>(²) (²) [II.2.2 se destinati alla riproduzione, nell'ambito dei test di cui al punto II.2.1 di cui sopra, non è stata riscontrata né <i>Salmonella</i> Enteritidis né <i>Salmonella</i> Typhimurium]</p>														
<p>II.3. Ulteriori garanzie di polizia sanitaria</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che la partita è destinata a uno Stato membro la cui qualifica sia stata definita in conformità all'articolo 15, paragrafo 2, della direttiva 2009/158/CE, e che</p>														
<p>(²) (²) [II.3.1 il pollame di cui al presente certificato:</p> <p>a) non è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle;</p> <p>b) è stato tenuto in isolamento per 14 giorni prima della spedizione in uno stabilimento sotto la supervisione di un veterinario ufficiale. A tale proposito nessun capo di pollame presso l'azienda o lo stabilimento di origine né la stazione di quarantena, a seconda dei casi, è stato vaccinato contro la malattia di Newcastle nei 21 giorni precedenti la spedizione e nessun volatile non destinato alla spedizione è entrato durante tale periodo;</p> <p>c) è stato sottoposto, nei 14 giorni precedenti la spedizione, a esami sierologici per la ricerca di anticorpi della malattia di Newcastle ed è risultato negativo ai test;]</p>														
<p>(²) (²) [II.3.1 i pulcini di un giorno di cui al presente certificato:</p> <p>(²) o [non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]</p> <p>(²) o [sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino inattivato;] e</p> <p>sono nati da uova di allevamenti che:</p> <p>(²) o [non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]</p> <p>(²) o [sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino inattivato;]</p> <p>(²) o [sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino vivo, al più tardi 60 giorni prima della data di raccolta delle uova;]]</p>														
<p>(²) (²) [II.3.1 le uova da cova di cui al presente certificato sono state raccolte da allevamenti che:</p> <p>(²) o [non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]</p> <p>(²) o [sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino inattivato;]</p> <p>(²) o [sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino vivo al più tardi 60 giorni prima della data iniziale del periodo di raccolta delle uova;]]</p>														
<p>(²) [II.3.2 vengono fornite le seguenti garanzie complementari stabilite dallo Stato membro di destinazione a norma degli articoli 16 e/o 17 della direttiva 2009/158/CE:</p> <p>.....;]</p>														
<p>(¹⁰) [II.3.3 (²) [il pollame proviene da allevamenti;]</p> <p>(²) [i pulcini di un giorno sono nati da uova provenienti da allevamenti;]</p> <p>(²) [le uova da cova sono state raccolte da allevamenti;]</p> <p>che sono stati esaminati e sottoposti a test conformemente all'allegato III, sezione I, punto 8, del regolamento (CE) n. 798/2008.]]</p>														

▼ M42

PAESE:

II.	Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.
II.4	Ulteriori requisiti sanitari		
	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:		
(3) (1) [II.4.1	benché l'uso di vaccini contro la malattia di Newcastle non conformi alle condizioni specifiche di cui all'allegato VI, parte II, del regolamento (CE) n. 798/2008 non sia vietato:		
	(1) nel territorio contrassegnato dal codice		
	(3) [il pollame e gli allevamenti da cui proviene:]		
	(3) [i pulcini di un giorno sono nati da uova provenienti da allevamenti che:]		
	(3) [le uova da cova sono state raccolte da allevamenti che:]		
	a) non sono stati vaccinati con tali vaccini almeno nei 12 mesi precedenti;		
	b) sono stati sottoposti, non prima di 14 giorni prima della spedizione, a una prova di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguita presso un laboratorio ufficiale su un campione casuale di tamponi cloacali di almeno 60 volatili di ciascun allevamento, la quale non ha rivelato paramixovirus aviari con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4;		
	c) nei 60 giorni precedenti la spedizione non sono venuti a contatto con pollame che non soddisfa le condizioni di cui alle lettere a) e b);		
	d) sono stati tenuti in isolamento sotto controllo ufficiale nello stabilimento di origine durante il periodo di 14 giorni di cui alla lettera b);]		
II.5.	Attestato per il trasporto degli animali		
	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica inoltre che:		
(3) (3) [II.5.1	il pollame descritto nel presente certificato è trasportato in cassette o gabbie che:		
	i) sono concepite per evitare la fuoriuscita di escrementi e ridurre al minimo la perdita di piume durante il trasporto;		
	ii) consentono l'ispezione visiva del pollame;		
	iii) consentono la pulizia e la disinfezione;		
	iv) sono state pulite e disinfettate prima del carico conformemente a quanto disposto dall'autorità competente; e che:]		
(3) (3) [II.5.1	i pulcini di un giorno di cui al presente certificato sono trasportati in scatole a perdere, perfettamente pulite, utilizzate per la prima volta, che sono concepite per evitare la fuoriuscita di escrementi e ridurre al minimo la perdita di piume durante il trasporto; e che:]		
(3) [II.5.1	le uova da cova sono trasportate in scatole a perdere, perfettamente pulite, utilizzate per la prima volta, che:		
	i) contengono unicamente pollame diverso dai ratiti, loro pulcini di un giorno o uova da cova della stessa specie, della stessa categoria e dello stesso tipo, provenienti dalla medesima azienda;		
	ii) recano le seguenti informazioni:		
	— il nome del paese, del territorio o della zona di destinazione,		
	— la specie di pollame,		
	— il numero di volatili, di pulcini o di uova, a seconda del caso,		
	— la categoria e il tipo di produzione cui sono destinate,		
	— il nome e l'indirizzo dell'azienda d'origine e, nel caso dei pulcini di un giorno, dell'incubatoio,		
	— lo Stato membro di destinazione; e che:]		
	sono chiuse secondo le istruzioni dell'autorità competente in modo tale da escludere qualsiasi possibilità di sostituzione del contenuto; e		
	sono trasportate in contenitori e veicoli che sono stati puliti e disinfettati prima del carico, conformemente alle istruzioni dell'autorità competente.		
	Note:		
	Il presente certificato si applica a singole partite di meno di 20 capi di pollame diversi dai ratiti e loro uova da cova e pulcini di un giorno di cui all'articolo 5 del regolamento (CE) n. 798/2008.		

▼ **M42****PAESE:**

II. Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.
<p>Parte I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Riquadro I.8: indicare il codice del paese o della zona di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008. — Riquadro I.11: nome e indirizzo dell'azienda di origine e, se del caso, nome e indirizzo dell'incubatoio per i pulcini di un giorno. — Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, il nome della nave e, se noto, il numero del volo dell'aereo. In caso di trasporto in contenitori o scatole, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo. — Riquadro I.19: utilizzare il codice appropriato del sistema armonizzato (SA) dell'Organizzazione mondiale delle dogane: 01.05, 01.06.39 o 04.07. <p>Parte II:</p> <p>(¹) codice del territorio così come figura nella tabella dell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>(²) Barrare la dicitura non pertinente.</p> <p>(³) Barrare la dicitura non pertinente.</p> <p>(⁴) Questa garanzia si applica soltanto al pollame appartenente alla specie <i>Gallus gallus</i> e ai tacchini.</p> <p>(⁵) Le restrizioni relative all'approvazione da parte della Commissione di un programma di lotta alla <i>salmonella</i> elencate nell'allegato I, parte 2, non si applicano a singole partite di meno di 20 capi di pollame diversi dai ratiti, loro uova da cova e pulcini di un giorno se destinate alla produzione primaria di pollame destinato all'uso domestico privato o che dà luogo alla fornitura diretta di piccole quantità di prodotti primari, da parte del produttore al consumatore finale o al commercio al dettaglio locale che fornisce direttamente i prodotti primari al consumatore finale, a condizione che siano state sottoposte a test prima della consegna conformemente al punto 7 dell'allegato III, sezione I, del regolamento n. 798/2008.</p> <p>Se uno qualsiasi dei risultati dei test è risultato positivo per i sierotipi sottoindicati durante il ciclo vitale dell'allevamento, indicare come positivo:</p> <ul style="list-style-type: none"> — allevamenti di pollame riproduttore: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow e <i>Salmonella</i> Infantis; — allevamenti di pollame da reddito: <i>Salmonella</i> Enteritidis e <i>Salmonella</i> Typhimurium. <p>(⁶) Barrare se la partita non è destinata alla Finlandia o alla Svezia.</p> <p>(⁷) Questa garanzia deve essere fornita unicamente per pollame diverso dai ratiti e loro uova da cova o pulcini di un giorno provenienti da paesi, territori o zone in cui si applica l'articolo 13, paragrafo 1, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>(⁸) Va osservato che, a norma del regolamento (CE) n. 1/2005, il pollame o i pulcini di un giorno saranno controllati dalle autorità competenti degli Stati membri per verificare che siano idonei a continuare il viaggio dopo l'ingresso nell'Unione. Se le condizioni non risultano soddisfatte, gli animali vanno scaricati e occorre prendere ulteriori misure.</p> <p>(⁹) Per i paesi o i territori contrassegnati dalla sigla "N" nella colonna 6 dell'allegato I, parte 1, del regolamento (CE) n. 798/2008 ciò significa, solo per quanto riguarda singole partite di meno di 20 capi di pollame diversi dai ratiti, loro uova da cova e pulcini di un giorno (LT20), che in caso di comparsa di focolai della malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008 si continua ad utilizzare il codice del paese o del territorio, con l'esclusione di qualsiasi zona che alla data di rilascio del presente certificato è sottoposta dal paese terzo interessato a restrizioni ufficiali in relazione alla malattia di Newcastle.</p> <p>(¹⁰) Questa garanzia deve essere fornita unicamente per il pollame diverso dai ratiti, loro uova da cova e pulcini di un giorno se provenienti da paesi, territori o zone contrassegnati con il numero «X» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>Il presente certificato è valido 10 giorni.</p>		
<p>Veterinario ufficiale</p> <p>Nome e cognome (in stampatello): _____ Titolo e qualifica: _____</p> <p>Data: _____ Firma: _____</p> <p>Timbro: _____</p>		

▼ **M42****PAESE:**

II. Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.
<p>(¹¹) III. Informazioni sanitarie supplementari relative al numero di riferimento del certificato (riquadro I.2.)</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che le condizioni sanitarie di cui alla parte II del presente certificato continuano a essere rispettate; e che:</p> <p>(³) [il pollame di cui al presente certificato:</p> <p>a) è stato esaminato al momento della spedizione e non ha mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie;</p> <p>b) proviene da allevamenti che sono stati esaminati non oltre 48 ore prima del carico e che non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie]</p> <p>(³) [i pulcini di un giorno di cui al presente certificato:</p> <p>a) sono nati il (gg/mm/aaaa);</p> <p>b) sono stati esaminati al momento della spedizione e non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie]</p> <p>(³) [le uova da cova di cui al presente certificato:</p> <p>a) sono state esaminate al momento della spedizione e non presentano anomalie di forma, dimensioni o altre caratteristiche che potrebbero suggerire la presenza di malattie nell'allevamento/i di origine;</p> <p>b) provengono da allevamenti che sono stati esaminati non oltre 48 ore prima del carico e non hanno mostrato alcun segno clinico di malattie né elementi che facessero sospettare eventuali malattie.]</p> <p>Veterinario ufficiale</p> <p>Nome e cognome (in stampatello):</p> <p>Data:</p> <p>Timbro:</p> <p style="text-align: right;">Titolo e qualifica:</p> <p style="text-align: right;">Firma:</p> <p>(¹¹) La presente sezione può trovarsi in un foglio separato che deve essere allegato alla parte II del certificato sanitario.</p>		

▼ **M48****Modello di certificato veterinario per le carni di pollame (POU)**

PAESE:

Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE

Parte I: Informazioni relative alla partita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.		I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a		
			I.3. Autorità centrale competente				
			I.4. Autorità locale competente				
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Tel.		I.6.				
	I.7. Paese di origine	Codice ISO	I.8. Regione di origine	Codice	I.9. Paese di destinazione	Codice ISO	I.10.
	I.11. Luogo di origine Nome Indirizzo		N. di riconoscimento		I.12.		
	I.13. Luogo di carico Indirizzo		I.14. Data della partenza				
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Nave <input type="checkbox"/> Vagone ferroviario <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Identificazione: Documento:		I.16. PIF di entrata nell'UE				
			I.17.				
	I.18. Descrizione della merce				I.19. Codice della merce (codice SA)		
				I.20. Quantità			
I.21. Temperatura dei prodotti Ambiente <input type="checkbox"/> Di frigorifero <input type="checkbox"/> Di congelazione <input type="checkbox"/>				I.22. Numero di colli			
I.23. Numero del sigillo/del container				I.24.			

▼ **M48**

I.25. Merce certificata per: Consumo umano <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Per importazione/ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificazione della merce					
N. di riconoscimento degli stabilimenti					
Specie (nome scientifico)	Macello	Laboratorio di sezionamento	Deposito frigorifero	Numero di colli	Peso netto

▼ M48

PAESE

POU (carni di pollame)

II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
Parte II: Certificazione	II.1. Attestato sanitario	
	<p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, dichiara di essere a conoscenza delle disposizioni pertinenti dei regolamenti (CE) n. 178/2002, (CE) n. 852/2004, (CE) n. 853/2004 e (CE) n. 854/2004 e certifica che le carni di pollame ⁽¹⁾ di cui al presente certificato sono state prodotte conformemente a dette prescrizioni e in particolare che:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) provengono da uno o più stabilimenti che applicano un programma basato sui principi HACCP, ai sensi del regolamento (CE) n. 852/2004; b) sono state prodotte conformemente alle condizioni di cui all'allegato III, sezioni II e V, del regolamento (CE) n. 853/2004; c) sono risultate idonee al consumo umano a seguito delle ispezioni ante e post mortem condotte conformemente all'allegato I, sezione IV, capo V, del regolamento (CE) n. 854/2004; d) recano una marchiatura d'identificazione secondo quanto disposto dall'allegato II, sezione I, del regolamento (CE) n. 853/2004; e) soddisfano i criteri pertinenti di cui al regolamento (CE) n. 2073/2005 sui criteri microbiologici applicabili ai prodotti alimentari; f) sono rispettate le garanzie relative agli animali vivi e ai prodotti da essi derivati previste dai piani di sorveglianza dei residui presentati a norma della direttiva 96/23/CE, in particolare dell'articolo 29; ⁽²⁾ [g) soddisfano i requisiti del regolamento (CE) n. 1688/2005, che attua il regolamento (CE) n. 853/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda le garanzie speciali relative alla salmonella per partite di talune carni e di uova destinate alla Finlandia e alla Svezia.] 	
II.2. Attestato di polizia sanitaria		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che le carni di pollame di cui al presente certificato:
II.2.1 provengono:	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ [dal territorio contrassegnato dal codice:]	
⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ oppure	[dal/dai compartimento/i.....:]	
che alla data di rilascio del certificato era(no) indenne/i:		
dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita all'articolo 2, punto 16, del regolamento (CE) n. 798/2008 e		
dalla malattia di Newcastle quale definita all'articolo 2, punto 18, del regolamento (CE) n. 798/2008;		
II.2.2 sono state ottenute da pollame che:	⁽⁴⁾ [non è stato vaccinato contro l'influenza aviaria:]	
⁽⁴⁾ oppure	[è stato vaccinato contro l'influenza aviaria in conformità ad un piano di vaccinazione che soddisfa le condizioni di cui all'allegato V del regolamento (CE) n. 798/2008, con:	
.....		
(nome e tipo del/dei vaccino/i usato/i)		
all'età di settimane:]		
II.2.3 sono state ottenute da pollame tenuto:	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ ⁽⁹⁾ [nel/nei territorio/i contrassegnato/i dal codice ;]	
⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ ⁽⁹⁾ oppure	[nel/nei compartimento/i.....:]	
⁽⁴⁾	[sin dalla schiusa delle uova o importato sotto forma di pollame diverso dai ratiti (pulcini di un giorno, pollame riproduttore e da reddito, pollame da macellazione o pollame per il ripopolamento della selvaggina da penna) da uno o più paesi terzi elencati in relazione a tale prodotto nell'allegato I, parte 1, del regolamento (CE) n. 798/2008 in presenza di condizioni perlomeno equivalenti a quelle prescritte da detto regolamento:]	

▼ **M48**

PAESE		POU (carni di pollame)	
II.	Informazioni sanitarie	II.a.	N. di riferimento del certificato
	(⁴) <i>oppure</i> [sin dalla schiusa delle uova o importato sotto forma di pollame diverso dai ratiti (pulcini di un giorno, pollame riproduttore e da reddito, pollame da macellazione o pollame per il ripopolamento della selvaggina da penna) da uno o più Stati membri;]		II.b.
II.2.4	sono state ottenute da pollame proveniente da stabilimenti:		
	a) che non sono soggetti ad alcuna restrizione di polizia sanitaria;		
	b) attorno ai quali, in un raggio di 10 km, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;		
II.2.5	sono state ottenute da pollame che:		
	(⁷) a) è stato macellato il(gg/mm/aaaa) o nel periodo tra il..... (gg/mm/aaaa) e il..... (gg/mm/aaaa);		
	b) non è stato macellato nel quadro di un programma di polizia sanitaria per il controllo o l'eradicazione di malattie aviarie;		
	c) durante il trasporto al macello non è venuto a contatto con pollame infettato dall'influenza aviaria ad alta patogenicità né dalla malattia di Newcastle;		
II.2.6	a) provengono da macelli riconosciuti ai quali, al momento della macellazione, non si applicavano restrizioni conseguenti all'insorgenza, sospettata o confermata, dell'influenza aviaria ad alta patogenicità o della malattia di Newcastle e attorno ai quali, in un raggio di 10 km, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;		
	b) in nessuna fase della macellazione, del sezionamento, dello stoccaggio o del trasporto sono venute a contatto con pollame o carni di qualifica sanitaria inferiore;		
(⁸) [II.2.7	provengono da pollame da macellazione che:		
	a) non è stato vaccinato con vaccini ottenuti da un ceppo madre (master seed) del virus della malattia di Newcastle che presenta un indice di patogenicità superiore rispetto ai ceppi lentogeni dello stesso virus;		
	b) è stato sottoposto a una prova di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguita presso un laboratorio ufficiale al momento della macellazione su un campione casuale di tamponi cloacali di almeno 60 volatili dell'allevamento interessato, la quale non ha rivelato paramixovirus aviari con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4;		
	c) nei 30 giorni precedenti la macellazione non è venuto a contatto con pollame che non soddisfa le condizioni di cui alle lettere a) e b);]		
(¹⁰) [II.2.8	provengono da allevamenti di pollame da macellazione che sono stati esaminati e sottoposti a prove conformemente all'allegato III, sezione I, punto 8, del regolamento (CE) n. 798/2008.]		
II.3.	Attestato relativo al benessere degli animali		
	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che le carni fresche descritte nella parte I del presente certificato derivano da animali che nel macello, prima e durante la macellazione o l'abbattimento, sono stati trattati conformemente alle disposizioni pertinenti della normativa dell'Unione e sono state osservate prescrizioni almeno equivalenti a quelle di cui ai capi II e III del regolamento (CE) n. 1099/2009 del Consiglio.		
Note			
Parte I:			
— Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.			
— Riquadro I.11: indicare il nome, l'indirizzo e il numero di riconoscimento dello stabilimento di spedizione.			
— Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in container o casse, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo.			
— Riquadro I.19: utilizzare il codice appropriato del sistema armonizzato (SA) dell'Organizzazione mondiale delle dogane: 02.07, 02.08 o 05.04.			

▼ **M48**

PAESE		POU (carni di pollame)	
II.	Informazioni sanitarie	II.a.	N. di riferimento del certificato
			II.b.
Parte II:			
<p>(¹) Per «carni di pollame» si intendono le parti commestibili dei volatili d'allevamento, compresi i volatili allevati come animali domestici pur senza essere considerati tali, ad eccezione dei ratiti, che non abbiano subito alcun trattamento di conservazione eccetto il trattamento a freddo; le carni confezionate sotto vuoto o in atmosfera controllata devono essere accompagnate anch'esse da un certificato redatto secondo il presente modello.</p> <p><i>Nota:</i> tale definizione comprende la cosiddetta «selvaggina da penna d'allevamento».</p> <p>(²) Barrare se la partita non è destinata all'importazione in Svezia o in Finlandia.</p> <p>(³) Codice del territorio così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>(⁴) Barrare la dicitura non pertinente.</p> <p>(⁵) Inserire il nome del/dei compartimento/i.</p> <p>(⁶) Per i paesi o i territori contrassegnati dalla sigla «N» nell'allegato I, parte 1, colonna 6, del regolamento (CE) n. 798/2008 ciò significa, solo per quanto riguarda le carni di pollame (POU), che in caso di comparsa di focolai della malattia di Newcastle quale definita all'articolo 2, punto 18, del regolamento (CE) n. 798/2008 si continua ad utilizzare il codice del paese o del territorio, che però escluderà qualsiasi area che alla data di rilascio del presente certificato sia sottoposta dal paese terzo interessato a restrizioni ufficiali in relazione alla malattia di Newcastle.</p> <p>(⁷) Indicare la data/le date di macellazione. Le importazioni di tali carni non sono consentite qualora siano state ottenute da pollame macellato nel territorio o nel/nei compartimento/i di cui al punto II.2.1 mentre l'Unione europea aveva in atto misure restrittive nei confronti delle importazioni di tali carni da detto territorio o dai compartimenti in questione.</p> <p>(⁸) Requisito applicabile solo ai paesi contrassegnati dal numero «VI» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>(⁹) Se le carni provengono da pollame diverso dai ratiti, quali pulcini di un giorno, pollame riproduttore e da reddito, pollame da macellazione o pollame per il ripopolamento della selvaggina da penna, originario di uno o più Stati membri o uno o più paesi terzi di cui all'allegato I, parte 1, del regolamento (CE) n. 798/2008, vanno indicati, ai fini dell'importazione di tale prodotto nell'Unione, il codice (o i codici) di tale/i Stato/i membro/i o paese/i o dell/dei territori/o di tale/i paese/i così come quello del paese terzo in cui il pollame è macellato.</p> <p>(¹⁰) Questa garanzia deve essere fornita unicamente per le carni di pollame provenienti da paesi, territori o zone contrassegnati con il numero «X» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p>			
Veterinario ufficiale			
Nome e cognome (in stampatello):		Qualifica e titolo:	
Data:		Firma:	
Timbro:			

▼B

**Modello di certificato veterinario per le carni macinate e le carni separate meccanicamente di pollame
(POU-MI/MSM)**

(Non ancora predisposto)

▼ **M34****Modello di certificato veterinario per le carni di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano (RAT)**

PAESE:		Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE								
Parte I: Informazioni relative alla partita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.				I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a.			
					I.3. Autorità centrale competente					
					I.4. Autorità locale competente					
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Tel.				I.6.					
	I.7. Paese di origine		Codice ISO	I.8. Regione di origine		Codice	I.9. Paese di destinazione		Codice ISO	I.10.
	I.11. Luogo di origine Nome Indirizzo				I.12.					
	I.13. Luogo di carico Indirizzo				I.14. Data della partenza					
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Nave <input type="checkbox"/> Treno <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Identificazione: Documento:				I.16. PIF di entrata nell'UE					
					I.17.					
I.18. Descrizione della merce				I.19. Codice della merce (codice SA) 02.08.90						
				I.20. Quantità						
I.21. Temperatura dei prodotti Ambiente <input type="checkbox"/> Di frigorifero <input type="checkbox"/> Di congelazione <input type="checkbox"/>				I.22. Numero di colli						
I.23. Numero del sigillo/del container				I.24.						
I.25. Merce certificata per: Consumo umano <input type="checkbox"/>										
I.26.				I.27. Per importazione/ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificazione della merce N. di riconoscimento degli stabilimenti Specie Macello Laboratorio di sezionamento Deposito frigorifero Numero di colli Peso netto (nome scientifico)										

▼ M34

Paese

RAT (carni di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano)

II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
Parte II: Certificazione	II.1. Attestato sanitario		
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, dichiara di essere a conoscenza delle disposizioni pertinenti dei regolamenti (CE) n. 178/2002, (CE) n. 852/2004, (CE) n. 853/2004 e (CE) n. 854/2004 e certifica che le carni di ratiti ⁽¹⁾ di cui al presente certificato sono state prodotte conformemente a dette prescrizioni e in particolare che:	
		a) provengono da uno o più stabilimenti che applicano un programma basato sui principi HACCP, ai sensi del regolamento (CE) n. 852/2004;	
		b) sono state prodotte conformemente alle condizioni di cui all'allegato III, sezioni III e V, del regolamento (CE) n. 853/2004;	
		c) sono risultate idonee al consumo umano a seguito dell'ispezione ante e post mortem condotta conformemente all'allegato I, capo VII, sezione IV, del regolamento (CE) n. 854/2004 ⁽²⁾ ;	
		d) recano una marchiatura d'identificazione secondo quanto disposto dall'allegato II, sezione I, del regolamento (CE) n. 853/2004;	
		e) sono rispettate le garanzie relative agli animali vivi e ai prodotti da essi derivati previste dai piani di sorveglianza dei residui presentati a norma della direttiva 96/23/CE, in particolare dell'articolo 29.	
	II.2. Attestato di polizia sanitaria		
		Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che le carni di ratiti di cui al presente certificato:	
	II.2.1	provengono:	
⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁴⁾	[dal territorio contrassegnato dal codice ;]		
⁽²⁾ ⁽⁴⁾ oppure	[dal/dai compartimento/i ;]		
⁽²⁾	II.2.1.1	che, alla data di rilascio del presente certificato, era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta patogenicità quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008;	
		⁽⁶⁾ [e alla malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008];	
⁽²⁾ ⁽¹¹⁾ oppure	II.2.1.1	da una o più aziende di ratiti registrate, chiuse e riconosciute dall'autorità competente, attorno alle quali in un raggio di 100 km, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non siano comparsi focolai di influenza aviaria a bassa patogenicità o ad alta patogenicità almeno negli ultimi 24 mesi e che non hanno avuto alcun collegamento epidemiologico con un'azienda di ratiti o pollame in cui sia stata presente influenza aviaria a bassa patogenicità né ad alta patogenicità almeno negli ultimi 24 mesi e che alla data di rilascio del certificato era(no) indenne/i dall'influenza aviaria ad alta patogenicità e a bassa patogenicità e dalla malattia di Newcastle quali definite nel regolamento (CE) n. 798/2008;]	
II.2.2	sono state ottenute da ratiti che:		
⁽²⁾	[non sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria;]		
⁽²⁾ oppure	[sono stati vaccinati contro l'influenza aviaria conformemente a un piano di vaccinazione a norma del regolamento (CE) n. 798/2008, con:		
		
	(nome e tipo del/dei vaccino/i usato/i)		
	all'età di settimane;]		
⁽⁷⁾	sono stati macellati il (gg/mm/aaaa) o nel periodo tra il (gg/mm/aaaa) e il (gg/mm/aaaa);		
II.2.3	sono state:		
⁽²⁾ ⁽⁶⁾	II.2.3.1	ottenute da ratiti d'allevamento tenuti ininterrottamente per almeno tre mesi prima della macellazione o dopo la schiusa delle uova:	
		⁽²⁾ ⁽³⁾ [nel territorio contrassegnato dal codice;]	
		⁽²⁾ ⁽⁴⁾ oppure [nel/nei compartimento/i;]	
⁽²⁾ ⁽¹¹⁾ oppure	II.2.3.1	ottenute da ratiti d'allevamento tenuti ininterrottamente dopo la schiusa delle uova o dopo l'introduzione come pulcini di un giorno in una o più aziende di ratiti registrate, chiuse e riconosciute dall'autorità competente, attorno alle quali in un raggio di 100 km, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non siano comparsi focolai di influenza aviaria a bassa patogenicità né ad alta patogenicità almeno negli ultimi 24 mesi e che non abbiano avuto alcun collegamento epidemiologico con un'azienda di ratiti o pollame in cui sia stata presente influenza aviaria a bassa patogenicità né ad alta patogenicità almeno negli ultimi 24 mesi;]	

▼ M34

Paese		RAT (carni di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano)	
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.	
(²) (⁸) oppure	[II.2.3.1	disossate e scuoiate e ottenute da ratiti d'allevamento tenuti ininterrottamente per almeno tre mesi prima della macellazione o dopo la schiusa delle uova: (²) (⁸) [nel territorio contrassegnato dal codice]; (²) (⁸) oppure [nel/nei comparto/i];]	
II.2.4	sono state:		
(⁸) (²) (¹²)	[II.2.4.1	ottenute da ratiti provenienti da uno o più stabilimenti: a) che è/sono regolarmente oggetto di ispezioni veterinarie per verificare la presenza di malattie trasmissibili all'uomo o agli animali; b) che non è/sono oggetto di restrizioni di polizia sanitaria connesse a malattie cui sono soggetti i ratiti e/o altro pollame; c) attorno al/ai quale/i, in un raggio di 10 chilometri, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti;]	
(⁸) (²) (¹²) oppure	[II.2.4.1	disossate e scuoiate e ottenute da ratiti che sono stati allevati/hanno soggiornato per almeno tre mesi prima della macellazione in stabilimenti: a) che sono regolarmente oggetto di ispezioni veterinarie per verificare la presenza di malattie trasmissibili all'uomo o agli animali; b) che non sono oggetto di restrizioni di polizia sanitaria connesse a malattie cui sono soggetti i ratiti e/o altro pollame; c) in cui non sono comparsi focolai della malattia di Newcastle né di influenza aviaria ad alta patogenicità nei sei mesi precedenti e attorno ai quali da almeno tre mesi non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle nel raggio di 10 km dal perimetro del settore dello stabilimento in cui sono allevati i ratiti, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo;]	
(²) oppure	[II.2.4.1	disossate e scuoiate e ottenute da ratiti provenienti da paesi asiatici o africani che: a) sono stati posti in isolamento per almeno 14 giorni prima della macellazione in un ambiente reso esente da zecche nel quadro di un programma ufficiale di lotta contro i roditori; b) prima di essere trasferiti nell'ambiente reso esente da zecche: (²) [sono stati esaminati per verificare che non avessero zecche;] (²) oppure [sono stati sottoposti a un trattamento atto ad eliminare tutte le zecche di cui fossero portatori mediante (precisare il trattamento): e il trattamento non ha prodotto residui rilevabili nelle carni di ratiti;] c) all'arrivo al macello tutti i lotti di animali sono stati sottoposti, con esito negativo, a un controllo per rilevare l'eventuale presenza di zecche;]	
II.2.5	non sono state ottenute da ratiti macellati nel quadro di un piano zoosanitario per il controllo o l'eradicazione di malattie del pollame e/o dei ratiti;		
II.2.6	derivano da ratiti:		
(²) (⁸) (⁸)	[II.2.6.1	che sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino vivo negli ultimi 30 giorni precedenti la macellazione;]	
(²) (⁸) oppure	[II.2.6.1	che non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino vivo negli ultimi 30 giorni precedenti la macellazione;]	
(²) (⁸)	[II.2.6.1	che non sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle;]	
(²) (⁸) oppure	[II.2.6.1	che sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino vivo non rispondente ai requisiti di cui all'allegato VI del regolamento (CE) n. 798/2008, ma non sono stati vaccinati nei 30 giorni precedenti la macellazione;]	
(²) (⁸) oppure	[II.2.6.1	che sono stati vaccinati contro la malattia di Newcastle con un vaccino inattivato rispondente ai requisiti di cui all'allegato VI del regolamento (CE) n. 798/2008;]	
(⁸) (¹⁰)	[II.2.7	provengono da ratiti di stabilimenti nei quali la sorveglianza della malattia di Newcastle è stata effettuata con l'applicazione di un piano di campionamento statistico che ha prodotto risultati negativi per almeno sei mesi prima dell'importazione nell'Unione;]	

▼ M34

Paese

RAT (carni di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano)

II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
II.2.8	provengono da ratiti che non sono venuti a contatto, durante il trasporto al macello, con pollame e/o ratiti infettati dall'influenza aviaria ad alta patogenicità né dalla malattia di Newcastle;	
II.2.9	provengono da macelli riconosciuti ai quali, al momento della macellazione, non si applicavano restrizioni conseguenti all'insorgenza, sospettata o confermata, dell'influenza aviaria ad alta patogenicità o della malattia di Newcastle e attorno ai quali, in un raggio di 10 km, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti; non sono venute a contatto in nessuna fase della macellazione, del sezionamento, dello stoccaggio o del trasporto con ratiti o carni non conformi al regolamento (CE) n. 853/2004.	
(13) [II.2.10	provengono da allevamenti di ratiti da macellazione che sono stati esaminati e sottoposti a test conformemente all'allegato III, sezione I, punto 8, del regolamento (CE) n. 798/2008.]	
II.3.	<p>Attestato relativo al benessere degli animali</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che le carni fresche descritte nella parte I del presente certificato derivano da animali che nel macello, prima e durante la macellazione o l'abbattimento, sono stati trattati conformemente alle disposizioni pertinenti della normativa dell'Unione e hanno soddisfatto condizioni almeno equivalenti a quelle di cui ai capi II e III del regolamento (CE) n. 1099/2009 del Consiglio.</p>	
Note		
Parte I:		
— Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.		
— Riquadro I.11: nome, indirizzo e numero di riconoscimento dello stabilimento di spedizione.		
— Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in container o cassoni, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo.		
Parte II:		
(1) Per «carni di ratiti» si intendono tutte le parti, escluse le frattaglie, dei ratiti d'allevamento idonee al consumo umano, che non abbiano subito alcun trattamento di conservazione, eccetto il trattamento a freddo; le carni confezionate sotto vuoto o in atmosfera controllata devono essere accompagnate anch'esse da un certificato redatto secondo il presente modello.		
(2) Barrare la dicitura non pertinente.		
(3) Codice del territorio così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.		
(4) Inserire il nome del/dei compartimento/i.		
(5) Per i paesi o i territori contrassegnati dalla lettera «N» nell'allegato I, parte 1, colonna 6, del regolamento (CE) n. 798/2008 ciò significa, solo per quanto riguarda le carni di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano (RAT), che in caso di comparsa di focolai della malattia di Newcastle quale definita nel regolamento (CE) n. 798/2008 si continua ad utilizzare il codice del paese o del territorio, che però escluderà qualsiasi area che alla data di rilascio del presente certificato è sottoposta dal paese terzo interessato a restrizioni ufficiali in relazione alla malattia di Newcastle.		
(6) Non applicabile ai paesi contrassegnati dal numero «VII» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008.		
(7) Indicare la data o le date di macellazione. Le importazioni di tali carni non sono consentite qualora siano state ottenute da ratiti macellati nel territorio o nei compartimento/i di cui al punto II.2.1 mentre l'Unione europea aveva in atto misure restrittive nei confronti delle importazioni di tali carni da detto territorio o dai compartimenti in questione.		
(8) Requisito applicabile solo ai paesi contrassegnati dal numero «VII» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008.		
(9) Tali partite non possono essere spedite in Svezia o Finlandia.		
(10) Negli allevamenti non vaccinati la sorveglianza è di tipo sierologico e nel caso degli allevamenti vaccinati viene condotta su tamponi tracheali dei ratiti.		
(11) Solo per le carni di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano (RAT) provenienti da paesi o territori contrassegnati dalla lettera «H» nell'allegato I, parte 1, colonna 6, del regolamento (CE) n. 798/2008. Sono state fornite garanzie che le carni di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano (RAT) sono state ottenute da ratiti provenienti da un'azienda di ratiti registrata, chiusa e riconosciuta dall'autorità competente del paese terzo. In caso di un focolaio di influenza aviaria ad alta patogenicità, le importazioni di tali carni possono continuare ad essere autorizzate purché siano ottenute da ratiti provenienti da un'azienda di ratiti registrata, chiusa e indenne da influenza aviaria a bassa patogenicità e ad alta patogenicità attorno alla quale, in un raggio di 100 km, comprendente se del caso il territorio di un paese limitrofo, non siano comparsi focolai di influenza aviaria a bassa patogenicità né ad alta patogenicità almeno negli ultimi 24 mesi e che non abbia avuto alcun collegamento epidemiologico con un'azienda di ratiti o pollame in cui sia stata presente influenza aviaria a bassa patogenicità né ad alta patogenicità almeno negli ultimi 24 mesi.		

▼B

Modello di certificato veterinario per le carni macinate e le carni separate meccanicamente di ratiti d'allevamento destinate al consumo umano (RAT-MI/MSM)

(Non ancora predisposto)


Modello di certificato veterinario per le carni di selvaggina da penna selvatica (WGM)
PAESE
Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE

Parte I: Informazioni sulla partita spedita	I.1. Speditore		I.2. Numero di riferimento del certificato		I.2.a.			
	Nome		I.3. Autorità centrale competente					
	Indirizzo		I.4. Autorità locale competente					
	Tel.							
	I.5. Destinatario		I.6.					
	Nome							
	Indirizzo							
	Codice postale							
	Tel.							
	I.7. Paese di origine		Codice ISO	I.8. Regione di origine		Codice	I.9. Paese di destinazione	Codice ISO
I.11. Luogo di origine		Numero di riconoscimento		I.12.				
Nome								
Indirizzo								
I.13. Luogo di carico		I.14. Data di partenza						
I.15. Mezzo di trasporto		I.16. PIF di entrata nell'UE						
Aereo <input type="checkbox"/>		Nave <input type="checkbox"/>		Vagone <input type="checkbox"/>				
Autocarro <input type="checkbox"/>		Altro <input type="checkbox"/>						
Identificazione: Riferimento documentale:		I.17.						
I.18. Descrizione della merce		I.19. Codice del prodotto (codice NC)						
		02.08.90						
		I.20. Numero di animali/Peso lordo						
I.21. Temperatura		I.22. Numero di colli						
Ambiente <input type="checkbox"/>		Di frigorifero <input type="checkbox"/>		Di congelazione <input type="checkbox"/>				
I.23. Numero del sigillo e numero del container		I.24. Tipo di imballaggio						
I.25. Merce certificata per:								
Consumo umano <input type="checkbox"/>								
I.26.		I.27. Per importazione o ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificazione della merce								
		Numero di riconoscimento degli stabilimenti						
Specie (Nome scientifico)	Natura della merce	Macello	Impianto di fabbricazione	Deposito frigorifero	Numero di colli	Peso netto		



Parte II: Certificazione	PAESE	WGM (carni di selvaggina da penna selvatica)		
	II.	Informazioni sanitarie		
		<table border="1"> <tr> <td>II.a. Numero di riferimento del certificato</td> <td>II.b.</td> </tr> </table>	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.
II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.			
	II.1.	<p>Attestato sanitario</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, dichiara di essere a conoscenza delle disposizioni pertinenti dei regolamenti (CE) n. 178/2002, (CE) n. 852/2004, (CE) n. 853/2004 e (CE) n. 854/2004 e certifica che le carni di selvaggina da penna selvatica (*) descritte nel presente certificato sono state prodotte conformemente a dette prescrizioni e in particolare che:</p> <ol style="list-style-type: none"> provengono da uno o da stabilimenti che applicano un programma basato sui principi HACCP, a norma del regolamento (CE) n. 852/2004; sono state prodotte conformemente alle condizioni di cui all'allegato III, sezione IV, del regolamento (CE) n. 853/2004; sono risultate idonee al consumo umano a seguito dell'ispezione post mortem condotta conformemente all'allegato I, capo VIII, sezione IV, del regolamento (CE) n. 854/2004; recano una marchiatura d'identificazione secondo quanto disposto dall'allegato II, sezione I, del regolamento (CE) n. 853/2004; sono rispettate le garanzie relative agli animali vivi e ai prodotti da essi ottenuti previste dai piani di sorveglianza dei residui presentati a norma della direttiva 96/23/CE, in particolare dell'articolo 29 della medesima. 		
	II.2.	<p>Attestato di polizia sanitaria</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che le carni di selvaggina da penna selvatica descritte nel presente certificato:</p> <ol style="list-style-type: none"> sono state ottenute da selvaggina da penna selvatica abbattuta: <ol style="list-style-type: none"> (²) (³) [nel territorio contrassegnato dal codice;] (²) (⁴) oppure [nel o nei compartimenti;] <p>non soggetto/i nei 30 giorni precedenti a restrizioni di polizia sanitaria a seguito della comparsa di focolai dell'influenza aviaria ad alta patogenicità o della malattia di Newcastle;</p> sono state ottenute da animali che, entro dodici ore dall'abbattimento, sono stati trasportati a un centro di raccolta e/o ad un centro di lavorazione della selvaggina riconosciuto, per essere sottoposti a refrigerazione; 		
	II.2.1.			
	(²) (³)	[nel territorio contrassegnato dal codice;]		
	(²) (⁴) oppure	[nel o nei compartimenti;]		
	II.2.2.	provengono da:		
	(²)	[un centro di raccolta;]		
	(²) oppure	[un centro di lavorazione della selvaggina riconosciuto;]		
	(²) oppure	[un centro di raccolta e un centro di lavorazione della selvaggina riconosciuto;]		
	II.2.3.	dove, al momento della preparazione delle carcasse, non si applicavano restrizioni conseguenti all'insorgenza, sospettata o confermata, dell'influenza aviaria ad alta patogenicità o della malattia di Newcastle;		
	II.2.3.	sono state ottenute e sottoposte a ispezione conformemente ai regolamenti (CE) n. 853/2004 e (CE) n. 854/2004;		
	(²) II.2.4.	[nel caso di carni fresche o di selvaggina da penna selvatica spennata ed eviscerata, le carni sono state ottenute e sottoposte a ispezione conformemente ai regolamenti (CE) n. 853/2004 e (CE) n. 854/2004;]		
	(²) oppure	[nel caso della selvaggina da penna selvatica non spennata e non eviscerata:		
	a)	le carni sono state refrigerate a una temperatura massima di + 4 °C, per un periodo massimo di 15 giorni prima della data prevista per l'importazione, ma non sono state congelate né surgelate;		
	b)	su un campione rappresentativo delle carcasse è stata effettuata un'ispezione veterinaria ufficiale e le carni sono state ottenute e sottoposte a ispezione conformemente ai regolamenti (CE) n. 853/2004 e (CE) n. 854/2004;		
	c)	le carni sono state identificate mediante l'apposizione di un marchio ufficiale d'origine i cui dati sono riportati nel riquadro I.28;]		



- (⁵) II.2.5. sono state ottenute da selvaggina da penna selvatica abbattuta il o nel periodo;
- II.2.6. sono conformi alla direttiva 96/23/CE, in particolare agli articoli 29 e 30 della medesima.
- II.2.7. Garanzie complementari:
Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che la selvaggina da penna selvatica:
- (²) (⁶) [è stata spennata ed eviscerata;]
- (²) (⁶) *oppure* [non è stata né spennata né eviscerata e sarà trasportata per via aerea.]

Note

Parte I:

- Riquadro I.8: indicare il codice della zona o il nome del compartimento d'origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.
- Riquadro I.11: nome, indirizzo e numero di riconoscimento dello stabilimento di spedizione.
- Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, il nome delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in contenitori o scatole, indicare al riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e i numeri di sigillo, se presenti.
- Riquadro I.28 (natura della merce): scegliere una delle seguenti voci: selvaggina da penna spennata ed eviscerata/selvaggina da penna non spennata e non eviscerata.

Parte II:

- (1) Per «carni di selvaggina da penna selvatica» si intendono le parti commestibili della selvaggina da penna selvatica, cacciata ai fini del consumo umano, escluse le frattaglie tranne nel caso della selvaggina da penna non spennata e non eviscerata, le quali non abbiano subito alcun trattamento di conservazione, eccetto il trattamento a freddo; le carni confezionate sotto vuoto o in atmosfera controllata devono essere accompagnate anch'esse da un certificato redatto secondo il presente modello.
- (2) Cancellare se non pertinente.
- (3) Codice del territorio, così come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.
- (4) Inserire il nome del o dei compartimenti.
- (5) Indicare la o le date di macellazione. Le importazioni di tali carni non sono consentite qualora siano state ottenute da volatili macellati nel territorio di cui alla nota 3 o nel compartimento di cui alla nota 4 durante un periodo in cui la Comunità europea ha adottato misure restrittive nei confronti delle importazioni di tali carni dallo stesso territorio.
- (6) Requisito applicabile solo ai paesi contrassegnati dal codice «VIII» nella colonna 5 («Garanzie complementari») dell'allegato I, parte 1, del regolamento (CE) n. 798/2008.

Veterinario ufficiale

Cognome e nome (in stampatello):

Qualifica e titolo:

Data:

Firma:

Timbro:

▼B

Modello di certificato veterinario per le carni macinate e le carni separate meccanicamente di selvaggina da penna selvatica (WGM-MI/MSM)

(Non ancora predisposto)

▼ **M34****Modello di certificato veterinario per le uova (E)**

PAESE:		Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE			
Parte I: Informazioni relative alla partita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Paese Tel.		I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a.
			I.3. Autorità centrale competente		
			I.4. Autorità locale competente		
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Paese Tel.		I.6.		
	I.7. Paese di origine	Codice ISO	I.8. Regione di origine	Codice	I.9. Paese di destinazione
					Codice ISO
	I.11. Luogo di origine Nome Indirizzo		N. di riconoscimento		I.10.
	I.11. Luogo di origine Nome Indirizzo		I.12.		
	I.13. Luogo di carico Indirizzo		I.14. Data della partenza		
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Nave <input type="checkbox"/> Treno <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Identificazione: Documento:		I.16. PIF di entrata nell'UE		
		I.17. N. CITES			
I.18. Descrizione della merce		I.19. Codice della merce (codice SA) 04.07			
		I.20. Quantità			
I.21. Temperatura dei prodotti Ambiente <input type="checkbox"/> Di frigorifero <input type="checkbox"/> Di congelazione <input type="checkbox"/>		I.22. Numero di colli			
I.23. Numero del sigillo/del container		I.24.			
I.25. Merce certificata per: Consumo umano <input type="checkbox"/>					
I.26.		I.27. Per importazione/ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificazione della merce N. di riconoscimento degli stabilimenti Specie Centro di confezionamento Deposito frigorifero Numero di colli Peso netto (nome scientifico)					

▼ M34

Paese		E (Uova)
II. Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
II.1.	Attestato di polizia sanitaria	
	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che le uova di cui al presente certificato:	
II.1.1	provengono da uno stabilimento in cui non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità né della malattia di Newcastle quali definite dal regolamento (CE) n. 798/2008 almeno negli ultimi 30 giorni prima del momento della raccolta delle uova e dell'emissione del presente certificato;	
(²) [II.1.2	e provengono da allevamenti che sono stati esaminati e sottoposti a prove conformemente all'allegato III, sezione I, punto 8, del regolamento (CE) n. 798/2008.]	
II.2.	Attestato sanitario	
	Il sottoscritto veterinario ufficiale dichiara di essere a conoscenza delle disposizioni pertinenti dei regolamenti (CE) n. 178/2002, (CE) n. 852/2004, (CE) n. 853/2004 e (CE) n. 2160/2003 e certifica che le uova di cui al presente certificato sono state prodotte conformemente a dette prescrizioni e in particolare che:	
II.2.1	provengono da uno stabilimento/da stabilimenti che applica(no) un programma basato sui principi del sistema HACCP ai sensi del regolamento (CE) n. 852/2004;	
II.2.2	sono state tenute, immagazzinate, trasportate e consegnate conformemente alle condizioni indicate nell'allegato III, capitolo I, sezione X, del regolamento (CE) n. 853/2004;	
(¹) [II.2.2.1	soddisfano i requisiti del regolamento (CE) n. 1688/2005 della Commissione, che attua il regolamento (CE) n. 853/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda le garanzie speciali relative alla salmonella per partite di talune carni e di uova destinate alla Finlandia e alla Svezia, o le prescrizioni del regolamento di esecuzione (UE) n. 427/2012 della Commissione relativo all'estensione alle uova destinate alla Danimarca delle garanzie speciali riguardanti le salmonelle stabilite dal regolamento (CE) n. 853/2004;]	
II.2.3	sono rispettate le garanzie relative agli animali vivi e ai prodotti da essi derivati previste dai piani di sorveglianza dei residui presentati a norma della direttiva 96/23/CE, in particolare dell'articolo 29.	
II.2.4	soddisfano i requisiti di cui all'articolo 10, paragrafo 6, del regolamento (CE) n. 2160/2003. In particolare:	
	i) non è consentita l'importazione di uova provenienti da allevamenti di esemplari ovaiole nei quali, a seguito dell'indagine epidemiologica di un focolaio di tossinfezione alimentare, sia stata rilevata la presenza di Salmonella, oppure se non sono state fornite garanzie equivalenti, a meno che le uova non siano contrassegnate come di classe B;	
	ii) non è consentita l'importazione di uova qualora provengano da allevamenti di esemplari ovaiole di cui non sia nota la qualifica sanitaria, da allevamenti che si sospetta siano infetti o da allevamenti che presentano un'infezione da <i>Salmonella Enteritidis</i> e/o <i>Salmonella Typhimurium</i> per i quali è stato fissato un obiettivo di riduzione nella legislazione dell'Unione e ai quali non si applica un monitoraggio equivalente a quello previsto dall'allegato del regolamento (CE) n. 517/2011, oppure se non sono state fornite garanzie equivalenti, a meno che le uova non siano contrassegnate come di classe B.	
Note		
Parte I:		
— Riquadro I.8: indicare il codice della zona o il nome del compartimento d'origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.		
— Riquadro I.11: indicare nome, indirizzo e numero di riconoscimento dello stabilimento di spedizione.		
— Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in container o cassoni, vanno indicati nel riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo.		
— Riquadro I.18: indicare la classe delle uova conformemente all'allegato VII, parte VI, del regolamento (UE) n. 1308/2013.		
Parte II:		
(1) Barrare se la partita non è destinata all'importazione in Svezia, in Finlandia o in Danimarca.		
(2) Questa garanzia deve essere fornita unicamente per le uova provenienti da paesi, territori o zone contrassegnati con il numero «X» nell'allegato I, parte 1, colonna 5, del regolamento (CE) n. 798/2008.		
Veterinario ufficiale		
Nome e cognome (in stampatello):		Qualifica e titolo:
Data:		Firma:
Timbro:		

▼ **M54****Modello di certificato veterinario per gli ovoprodotti (EP)**

PAESE:

Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE

Parte I: Informazioni relative alla partita spedita	I.1. Speditore Nome Indirizzo Tel.				I.2. N. di riferimento del certificato		I.2.a		
					I.3. Autorità centrale competente				
					I.4. Autorità locale competente				
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Codice postale Tel.				I.6.				
	I.7. Paese di origine		Codice ISO	I.8. Regione di origine		Codice	I.9. Paese di destinazione		Codice ISO
									I.10.
	I.11. Luogo di origine Nome Indirizzo Nome Indirizzo Nome Indirizzo				N. di riconoscimento N. di riconoscimento N. di riconoscimento		I.12.		
	I.13. Luogo di carico				I.14. Data di partenza				
I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Nave <input type="checkbox"/> Vagone ferroviario <input type="checkbox"/> Automezzo <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Identificazione Riferimenti documentali				I.16. PIF di entrata nell'UE				I.17.	
I.18. Descrizione della merce						I.19. Codice della merce (codice SA)		I.20. Quantità	

▼ **M54**

I.21. Temperatura del prodotto ambiente <input type="checkbox"/> di refrigerazione <input type="checkbox"/> di congelazione <input type="checkbox"/>			I.22. Numero di colli	
I.23. Numero del sigillo/contenitore			I.24. Tipo di imballaggio	
I.25. Merce certificata per: consumo umano <input type="checkbox"/>				
I.26.			I.27. Per importazione o ammissione nell'UE <input type="checkbox"/>	
I.28. Identificazione della merce				
Numero di riconoscimento degli stabilimenti				
Specie (nome scientifico)	Natura della merce	Impianto di fabbricazione	Deposito frigorifero	Peso netto

▼ M54

PAESE:		EP (ovoprodotti)	
II. Informazioni sanitarie		II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
Parte II: Certificazione	II.1 Attestato di polizia sanitaria	Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che gli ovoprodotti descritti nel presente certificato sono stati prodotti con uova provenienti da uno o più stabilimenti in cui nei 30 giorni precedenti la raccolta delle uova non è stata rilevata la presenza di casi di influenza aviaria ad alta patogenicità o malattia di Newcastle quali definite nel regolamento (CE) n. 798/2008; e	
	(¹)	[II.1.1	attorno a cui, in un raggio di 10 chilometri comprendente, se del caso, il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità almeno nei 30 giorni precedenti.]
	(¹) oppure	[II.1.1	gli ovoprodotti sono stati trasformati:
	(¹)	[l'albume liquido ha subito un trattamento:	
	(¹)	[a 55,6 °C per 870 secondi]	
	(¹) oppure	[a 56,7 °C per 232 secondi]]	
	(¹) oppure	[il tuorlo salato al 10 % è stato trattato a 62,2 °C per 138 secondi]	
	(¹) oppure	[l'albume essiccato è stato trattato:	
	(¹)	[a 67 °C per 20 ore]	
	(¹) oppure	[a 54,4 °C per 513 ore]]	
(¹) oppure	[le uova intere sono state trattate almeno:		
(¹)	[a 60 °C per 188 secondi]		
(¹) oppure	[fino a cottura completa]]		
(¹) oppure	[le miscele di uova intere sono state trattate almeno:		
(¹)	[a 60 °C per 188 secondi]		
(¹) oppure	[a 61,1 °C per 94 secondi]		
(¹) oppure	[fino a cottura completa]]]		
(¹)	[II.1.2	attorno a cui, in un raggio di 10 chilometri comprendente, se del caso, il territorio di un paese limitrofo, non sono comparsi focolai della malattia di Newcastle almeno nei 30 giorni precedenti.]	
(¹) oppure	[II.1.2	in relazione alla presenza della malattia di Newcastle gli ovoprodotti sono stati trasformati:	
(¹)	[l'albume liquido ha subito un trattamento:		
(¹)	[a 55 °C per 2 278 secondi]		
(¹) oppure	[a 57 °C per 986 secondi]		
(¹) oppure	[a 59 °C per 301 secondi]]		
(¹) oppure	[il tuorlo salato al 10 % è stato trattato a 55 °C per 176 secondi]		
(¹) oppure	[l'albume essiccato è stato trattato a 57 °C per 50,4 ore]		
(¹) oppure	[le uova intere sono state trattate almeno:		
(¹)	[a 55 °C per 2 521 secondi]		
(¹) oppure	[a 57 °C per 1 596 secondi]		
(¹) oppure	[a 59 °C per 674 secondi]		
(¹) oppure	[fino a cottura completa]]]		

▼ **M54**

PAESE:		EP (ovoprodotti)	
II.	Informazioni sanitarie	II.a. N. di riferimento del certificato	II.b.
II.2.	Attestato sanitario		
	Il sottoscritto veterinario ufficiale/ispettore ufficiale dichiara di essere a conoscenza delle disposizioni pertinenti dei regolamenti (CE) n. 178/2002, (CE) n. 852/2004 e (CE) n. 853/2004 e certifica che gli ovoprodotti descritti nel presente certificato sono stati ottenuti conformemente a dette prescrizioni e in particolare che:		
II.2.1	provengono da uno o più stabilimenti che attuano un programma basato sui principi del sistema HACCP in conformità al regolamento (CE) n. 852/2004;		
II.2.2	sono stati prodotti con materie prime che soddisfano le prescrizioni dell'allegato III, sezione X, capitolo II, punto II, del regolamento (CE) n. 853/2004;		
II.2.3	sono stati fabbricati in conformità alle prescrizioni di igiene stabilite nell'allegato III, sezione X, capitolo II, punto III, del regolamento (CE) n. 853/2004;		
II.2.4	possiedono le caratteristiche analitiche descritte nell'allegato III, sezione X, capitolo II, punto IV, del regolamento (CE) n. 853/2004 e soddisfano i criteri pertinenti stabiliti nel regolamento (CE) n. 2073/2005 sui criteri microbiologici applicabili ai prodotti alimentari;		
II.2.5	recano un marchio d'identificazione in conformità alle disposizioni dell'allegato II, sezione I, e dell'allegato III, sezione X, capitolo II, punto V, del regolamento (CE) n. 853/2004;		
II.2.6	le garanzie riguardanti gli animali vivi e i loro prodotti previste dai piani relativi ai residui presentati in conformità alla direttiva 96/23/CE, in particolare all'articolo 29, sono rispettate.		
	Note		
	Parte I		
—	Casella I.8: indicare il codice della zona o del compartimento di origine, se necessario, come figura nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.		
—	Casella I.11: indicare il nome, l'indirizzo e il numero di riconoscimento dello stabilimento di spedizione.		
—	Casella I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, i nomi delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in contenitori o casse, indicare nella casella I.23 il numero totale di contenitori o casse, il loro numero di registrazione e l'eventuale numero di serie del sigillo.		
—	Casella I.19: utilizzare il codice appropriato del sistema armonizzato (SA) dell'Organizzazione mondiale delle dogane: 04.07, 04.08, 21.06, 35.02 o 35.07.		
—	Casella I.28: natura della merce: specificare il contenuto di uova (in percentuale).		
	Parte II		
(¹)	Barrare la dicitura non pertinente.		
Veterinario ufficiale o ispettore ufficiale			
	Nome e cognome (in stampatello):	Titolo e qualifica:	
	Data:	Firma:	
	Timbro:		

▼ B*ALLEGATO II***(di cui all'articolo 4)**

(Da compilare e allegare al certificato veterinario se il trasporto di pollame e pulcini di un giorno fino al confine della Comunità europea comprende, anche limitatamente a una parte del viaggio, un trasporto via nave)

Dichiarazione del comandante della nave

Il sottoscritto, comandante della nave (nome), dichiara che il pollame di cui al certificato veterinario allegato n. è rimasto a bordo della nave durante il viaggio da in (paese esportatore, suo territorio, zona o compartimento) a nella Comunità europea e che la nave non ha fatto scalo in nessun luogo al di fuori di (paese esportatore, suo territorio, zona o compartimento) durante il viaggio verso la Comunità europea ad eccezione di: (porti di scalo lungo la rotta). Inoltre, nel corso del viaggio il pollame non è venuto a contatto con altro pollame di qualifica sanitaria inferiore presente a bordo.

Fatto a, il

(Porto di arrivo)

(Data di arrivo)

(Timbro)

(Firma del comandante)

(Nome e qualifica, in stampatello)

▼ B*ALLEGATO III***ATTI COMUNITARI, STANDARD E PROCEDURE INTERNAZIONALI
DI ESAME, CAMPIONAMENTO E ANALISI COME DA ARTICOLO 6****I. Prima dell'importazione nella Comunità**

Metodi per la normalizzazione dei materiali e procedure di esame, campionamento e analisi per:

1. Influenza aviaria

- Manuale diagnostico per l'influenza aviaria definito nella decisione 2006/437/CE della Commissione ⁽¹⁾, oppure
- Manuale dei test diagnostici e dei vaccini per animali terrestri dell'Ufficio internazionale delle epizootie (UIE) ⁽²⁾.

2. Malattia di Newcastle

- Allegato III della direttiva 92/66/CEE del Consiglio ⁽³⁾, oppure
- Manuale dei test diagnostici e dei vaccini per animali terrestri dell'Ufficio internazionale delle epizootie (UIE),
- se si applica l'articolo 12 della direttiva ► **M42** 2009/158/CE ◀, i metodi di campionamento e analisi devono essere conformi ai metodi descritti negli allegati della decisione 92/340/CEE della Commissione ⁽⁴⁾.

3. Salmonella pullorum e Salmonella gallinarum

- Allegato II, capitolo III, della direttiva ► **M42** 2009/158/CE ◀, oppure
- Manuale dei test diagnostici e dei vaccini per animali terrestri dell'Ufficio internazionale delle epizootie (UIE).

▼ M2**4. Salmonella arizonae**

- Allegato II, capitolo III, della direttiva ► **M42** 2009/158/CE ◀; oppure
- Manuale dei test diagnostici e dei vaccini per animali terrestri dell'Ufficio internazionale delle epizootie (UIE).

▼ B**5. Mycoplasma gallisepticum**

- Allegato II, capitolo III, della direttiva ► **M42** 2009/158/CE ◀, oppure
- Manuale dei test diagnostici e dei vaccini per animali terrestri dell'Ufficio internazionale delle epizootie (UIE).

6. Mycoplasma meleagridis

- Allegato II, capitolo III, della direttiva ► **M42** 2009/158/CE ◀.

▼ M42**7. Salmonella rilevante per la salute pubblica**

Il campionamento deve essere effettuato in conformità con il protocollo di prelievo dei campioni di cui al punto 2.2 dell'allegato del regolamento (UE) n. 200/2010 della Commissione.

⁽¹⁾ GU L 237 del 31.8.2006, pag. 1.

⁽²⁾ http://www.oie.int/eng/normes/mmanual/A_summry.htm

⁽³⁾ GU L 260 del 5.9.1992, pag. 1.

⁽⁴⁾ GU L 188 dell'8.7.1992, pag. 34.

▼ M42

Per la rilevazione si usa il metodo raccomandato dal laboratorio di riferimento dell'Unione europea (EURL) per la salmonella di Bilthoven, Paesi Bassi, oppure un metodo equivalente. Tale metodo è descritto nell'attuale versione del progetto di allegato D della norma ISO 6579 (2002): «Rilevazione della Salmonella spp. nelle feci animali e nei campioni della fase della produzione primaria». Per questo metodo si utilizza un mezzo semisolido (mezzo semisolido modificato Rappaport-Vassiladis, MSR/V) come mezzo di arricchimento selettivo unico.

La sierotipizzazione si effettua secondo il sistema Kauffmann-White o un metodo equivalente.

▼ M34

8. *Garanzie complementari (X) in relazione a taluni paesi terzi non indenni dalla malattia di Newcastle*

8.1. Negli stabilimenti di cui al punto 8.2, il veterinario ufficiale deve:

- a) verificare i registri relativi alla produzione e allo stato sanitario dello stabilimento;
- b) effettuare un'ispezione clinica di ogni unità produttiva che includa una valutazione della sua storia clinica ed esami clinici del pollame, in particolare dei capi che sembrano malati, in ogni unità produttiva da cui si prevede di spedire pollame come indicato al punto 8.2;
- c) eseguire il campionamento di almeno 60 tamponi tracheali o orofaringei e 60 tamponi cloacali affinché siano effettuati esami di laboratorio per verificare la presenza del virus della malattia di Newcastle nel pollame e nei ratiti di ogni unità produttiva da cui si prevede la spedizione, come indicato al punto 8.2; qualora l'unità epidemiologica sia costituita da meno di 60 volatili, i tamponi devono essere prelevati da ognuno di essi. Nel caso dei prodotti di cui al punto 8.2, lettera c), questo campionamento può anche avvenire presso il macello.

8.2. Il punto 8.1 si applica agli stabilimenti dai quali si prevede di spedire nell'Unione:

- a) pollame da riproduzione o da reddito e ratiti da riproduzione o da reddito (BPP, BPR);
- b) pulcini di un giorno, pulcini di un giorno di ratiti, uova da cova di pollame o di ratiti e uova destinate al consumo (DOC, DOR, HEP, HER, E);
- c) carni ottenute da pollame e ratiti tenuti in tali aziende (POU, RAT).

8.3. Le procedure di cui al punto 8.1 devono essere effettuate:

- a) per le merci di cui al punto 8.2, lettere a) e c), entro e non oltre le 72 ore precedenti la spedizione nell'Unione o prima della macellazione del pollame e dei ratiti;
- b) per le merci di cui al punto 8.2, lettera b), a intervalli di 15 giorni o, in caso di spedizione nell'Unione sporadica, non più di sette giorni prima della raccolta delle uova da cova.

8.4. Le procedure di cui al punto 8.1 devono avere un esito favorevole e gli esami di laboratorio di cui sopra devono essere effettuati presso un laboratorio ufficiale e dare risultati negativi che siano disponibili prima della spedizione nell'Unione di una qualsiasi delle merci elencate al punto 8.2.

▼ B**II. Dopo l'importazione nella Comunità**

Procedure di campionamento e di analisi relative all'influenza aviaria e alla malattia di Newcastle:

Nel corso del periodo di cui all'allegato VIII, punto II.1, il veterinario ufficiale preleva dal pollame importato campioni da sottoporre a esame virologico secondo la seguente procedura:

- tra il settimo e il quindicesimo giorno dopo l'inizio del periodo di isolamento, prelevare tamponi cloacali da tutti i volatili nel caso in cui la partita sia composta da un numero di volatili inferiore a 60, oppure da almeno 60 volatili nel caso in cui la partita abbia una consistenza numerica superiore,
- l'analisi dei campioni dev'essere effettuata presso laboratori ufficiali designati dall'autorità competente, secondo le procedure:
 - i) di cui al manuale diagnostico della decisione 2006/437/CE, per l'influenza aviaria,
 - ii) di cui all'allegato III della direttiva 92/66/CEE, per la malattia di Newcastle.

III. Disposizioni generali

- È consentito il raggruppamento dei campioni con un massimo di 5 campioni di diversi uccelli per ogni raggruppamento,
- gli isolati virali devono essere inviati immediatamente al laboratorio nazionale di riferimento.

*ALLEGATO IV*

[di cui all'articolo 8, paragrafo 2, lettera d), all'articolo 9, paragrafo 2, lettera b), e all'articolo 10]

CONDIZIONI PER I PROGRAMMI DI SORVEGLIANZA DELL'INFLUENZA AVIARIA E INFORMAZIONI DA PRESENTARE ⁽¹⁾**I. Condizioni per la sorveglianza dell'influenza aviaria nel pollame nei paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti di cui all'articolo 10***A. Sorveglianza dell'influenza aviaria nel pollame*

1. Descrizione degli obiettivi
2. Paese terzo, suo territorio, zona o compartimento (barrare la dicitura non pertinente):
3. Tipo di sorveglianza:
 - sorveglianza sierologica,
 - sorveglianza virologica,
 - sottotipi di influenza aviaria interessati.
4. Criteri di campionamento:
 - specie interessate (ad esempio tacchini, polli, pernici),
 - categorie interessate (ad esempio riproduttori, ovaiole),
 - modalità di allevamento interessate (ad esempio stabilimenti commerciali, allevamenti a carattere familiare).
5. Base statistica per il numero di stabilimenti sottoposti a campionamento:
 - numero di stabilimenti nell'area,
 - numero di stabilimenti per categoria,
 - numero di stabilimenti da sottoporre a campionamento per categoria di pollame.
6. Frequenza dei campionamenti
7. Numero di campioni per stabilimento/capannone
8. Periodo del campionamento
9. Tipo di campioni prelevati (tessuti, feci, tamponi cloacali/orofaringei/tracheali)
10. Analisi di laboratorio effettuate (ad esempio AGID, PCR, HI, isolamento del virus)
11. Indicazione dei laboratori che effettuano analisi a livello centrale, regionale o locale (barrare la dicitura non pertinente)

Indicazione del laboratorio di riferimento che effettua le analisi di conferma (laboratorio nazionale di riferimento per l'influenza aviaria, UIE o laboratorio comunitario di riferimento per l'influenza aviaria)

⁽¹⁾ Fornire tutte le informazioni dettagliate necessarie per consentire una corretta valutazione del programma.

▼ B

12. Sistema/protocollo di segnalazione dei risultati della sorveglianza dell'influenza aviaria (allegare i risultati, se disponibili)
 13. Indagini in seguito a risultati positivi per i sottotipi H5 e H7
- B. *Se disponibili, informazioni sulla sorveglianza dell'influenza aviaria negli uccelli selvatici per valutare i fattori di rischio di introduzione dell'influenza aviaria nel pollame*
1. Tipo di sorveglianza:
 - sorveglianza sierologica,
 - sorveglianza virologica,
 - sottotipi di influenza aviaria interessati.
 2. Criteri di campionamento
 3. Individuazione delle specie di uccelli selvatici (indicare i nomi latini)
 4. Individuazione delle aree prescelte
 5. Informazioni di cui al punto 6 e ai punti da 8 a 12 della parte I.A.
- II. **Sorveglianza dell'influenza aviaria da effettuarsi in caso di focolaio della malattia in un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento precedentemente indenne, come da articolo 8, paragrafo 2, lettera d), e articolo 9, paragrafo 2, lettera b)**

La sorveglianza dell'influenza aviaria deve garantire almeno l'attendibilità, ottenuta mediante un campione rappresentativo randomizzato delle popolazioni a rischio, atta a dimostrare l'assenza di infezione, tenuto conto delle specifiche circostanze epidemiologiche relative al o ai focolai rilevati.

▼B*ALLEGATO V*

[di cui all'articolo 11, lettera a)]

**INFORMAZIONI CHE DEVONO ESSERE PRESENTATE DA UN PAESE
TERZO IL QUALE PROCEDE A VACCINAZIONE CONTRO
L'INFLUENZA AVIARIA ⁽¹⁾**

I. Condizioni per i piani di vaccinazione realizzati in un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento di cui all'articolo 11

1. Paese, territorio, zona o compartimento (barrare la dicitura non pertinente)
2. Storia della malattia (focolai precedenti nel pollame o casi negli uccelli selvatici di HPAI/LPAI)
3. Descrizione dei motivi della decisione di introdurre la vaccinazione
4. Valutazione del rischio basata su:
 - focolaio di influenza aviaria nel paese terzo, suo territorio, zona o compartimento (barrare la dicitura non pertinente),
 - focolaio di influenza aviaria in un paese limitrofo,
 - altri fattori di rischio come determinate aree, tipi di allevamento o categorie di pollame o altri volatili in cattività.
5. Area geografica in cui si effettua la vaccinazione
6. Numero di stabilimenti nell'area sottoposta a vaccinazione
7. Numero di stabilimenti in cui si effettua la vaccinazione, se diverso dal punto 6
8. Specie e categorie di pollame o altri volatili in cattività nel territorio, zona o compartimento sottoposti a vaccinazione
9. Numero approssimativo di capi di pollame e altri volatili in cattività negli stabilimenti di cui al punto 7
10. Sintesi delle caratteristiche del vaccino
11. Autorizzazione, manipolazione, produzione, stoccaggio, fornitura, distribuzione e vendita di vaccini contro l'influenza aviaria sul territorio nazionale
12. Attuazione di una strategia DIVA
13. Durata prevista della campagna di vaccinazione
14. Disposizioni e restrizioni relative ai movimenti del pollame vaccinato e dei prodotti a base di pollame vaccinato o degli altri volatili in cattività vaccinati

⁽¹⁾ Fornire tutte le informazioni dettagliate necessarie per consentire una corretta valutazione del programma.

▼B

15. Analisi cliniche e di laboratorio effettuate negli stabilimenti sottoposti a vaccinazione e/o situati nell'area sottoposta a vaccinazione (ad esempio efficacia e analisi precedenti ai movimenti ecc.)
16. Sistemi per la tenuta di registri (ad esempio per le informazioni dettagliate di cui al punto 15) e la registrazione delle aziende in cui è effettuata la vaccinazione

II. Sorveglianza per i paesi terzi, loro territori, zone o compartimenti che effettuano la vaccinazione contro l'influenza aviaria come da articolo 11

Se la vaccinazione è effettuata in un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento, tutti gli stabilimenti commerciali sottoposti a vaccinazione contro l'influenza aviaria hanno l'obbligo di far eseguire analisi di laboratorio e di presentare le seguenti informazioni, insieme a quelle di cui all'allegato IV, parte I.A:

1. numero di stabilimenti sottoposti a vaccinazione nell'area per categoria,
2. numero di stabilimenti sottoposti a vaccinazione da sottoporre a campionamento per categoria di pollame,
3. utilizzo di volatili sentinella (indicare specie e numero di volatili sentinella per capannone),
4. numero di campioni prelevati per stabilimento e/o capannone,
5. dati sull'efficacia del vaccino.

▼ M9*ALLEGATO VI*

[di cui all'articolo 12, paragrafo 1, lettera b), all'articolo 12, paragrafo 2, lettera c), punto ii), e all'articolo 13, paragrafo 1, lettera a)]

CRITERI RIGUARDANTI I VACCINI RICONOSCIUTI CONTRO LA MALATTIA DI NEWCASTLE**I. Criteri generali**

1. I vaccini devono essere conformi alle norme stabilite nel capitolo relativo alla malattia di Newcastle del Manuale dei test diagnostici e dei vaccini per animali terrestri dell'Ufficio internazionale delle epizootie (UIE).
2. I vaccini devono essere registrati dalle autorità competenti del paese terzo interessato prima che ne siano ammesse la distribuzione e l'utilizzazione. Ai fini di tale registrazione le autorità competenti del paese terzo interessato si avvalgono di un fascicolo completo contenente i dati relativi all'efficacia e all'innocuità del vaccino. Per i vaccini importati le autorità competenti possono avvalersi dei dati controllati dalle autorità competenti del paese di produzione, sempre che questi controlli siano stati eseguiti secondo le norme UIE.
3. Inoltre, l'importazione o la produzione e la distribuzione dei vaccini devono essere controllate dalle autorità competenti del paese terzo interessato.
4. Prima che venga autorizzata la distribuzione, viene controllata per conto delle autorità competenti l'innocuità di ciascuna partita di vaccini, con particolare riguardo all'attenuazione o inattivazione e all'assenza di agenti contaminanti indesiderati, nonché la loro efficacia.

II. Criteri specifici

I vaccini vivi attenuati contro la malattia di Newcastle sono preparati a partire da un ceppo virale della malattia stessa il cui ceppo madre (master seed) è stato sottoposto a un'analisi che ha rivelato un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI):

- a) inferiore a 0,4 se ad ogni volatile è somministrata per l'analisi una dose di almeno 10^7 EID₅₀; oppure
- b) inferiore a 0,5 se ad ogni volatile è somministrata per l'analisi una dose di almeno 10^8 EID₅₀.

▼B*ALLEGATO VII*

(di cui all'articolo 13)

ULTERIORI REQUISITI SANITARI**I. Pollame, pulcini di un giorno e uova da cova provenienti da un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento in cui i vaccini utilizzati contro la malattia di Newcastle non sono conformi ai criteri di cui all'allegato VI**

1. Se il paese terzo, suo territorio, zona o compartimento non vieta l'utilizzo di vaccini contro la malattia di Newcastle non conformi ai criteri specifici di cui all'allegato VI, si applicano le seguenti condizioni sanitarie ulteriori:

a) il pollame, compresi i pulcini di un giorno, non devono essere stati vaccinati con tali vaccini almeno per i 12 mesi precedenti la data di importazione nella Comunità;

b) l'allevamento o gli allevamenti devono essere stati sottoposti a un test di isolamento del virus della malattia di Newcastle non oltre due settimane prima della data di importazione nella Comunità oppure non oltre due settimane prima della raccolta delle uova nel caso delle uova da cova:

i) effettuato presso un laboratorio ufficiale;

ii) su un campione casuale di tamponi cloacali di almeno 60 volatili di ciascun allevamento;

iii) il quale non ha rivelato paramixovirus aviari con un indice di patogenicità intracerebrale superiore a 0,4;

c) il pollame deve essere stato tenuto in isolamento sotto controllo ufficiale nello stabilimento di origine nelle due settimane di cui alla lettera b);

d) il pollame non deve essere stato a contatto con pollame non rispondente alle condizioni di cui alle lettere a) e b) nei 60 giorni precedenti la data di importazione nella Comunità oppure nei 60 giorni precedenti la raccolta delle uova nel caso delle uova da cova.

2. Nel caso di importazioni di pulcini di un giorno da un paese terzo, suo territorio, zona o compartimento di cui al punto 1, i pulcini di un giorno e le uova da cova da cui sono nati non devono essere venute a contatto nell'incubatoio o durante il trasporto con pollame o uova da cova non rispondenti alle condizioni di cui al punto 1, lettere da a) a d).

II. Carni di pollame

Le carni di pollame devono provenire da pollame da macellazione che:

▼M9

a) non è stato vaccinato con vaccini ottenuti da un ceppo madre del virus della malattia di Newcastle che presenta un indice di patogenicità superiore rispetto ai ceppi lentogeni dello stesso virus nei 30 giorni precedenti la macellazione;

▼B

- b) è stato sottoposto a un test di isolamento del virus della malattia di Newcastle, eseguito presso un laboratorio ufficiale al momento della macellazione su un campione casuale di tamponi cloacali di almeno 60 volatili di ciascun allevamento interessato, che non ha rivelato paramixovirus aviari con un indice di patogenicità intracerebrale (ICPI) superiore a 0,4;
- c) nei 30 giorni precedenti la data di macellazione non è venuto a contatto con pollame che non soddisfa le condizioni di cui alle lettere a) e b).

*ALLEGATO VIII*

[di cui all'articolo 14, paragrafo 1, lettera a)]

POLLAME RIPRODUTTORE E DA REDDITO DIVERSO DAI RATITI E UOVA DA COVA E PULCINI DI UN GIORNO DIVERSI DA QUELLI DEI RATITI**I. Condizioni applicabili prima dell'importazione**

1. Il pollame riproduttore e da reddito diverso dai ratiti e le uova da cova e i pulcini di un giorno diversi da quelli dei ratiti destinati all'importazione nella Comunità possono provenire unicamente da stabilimenti riconosciuti dall'autorità competente del paese terzo interessato in base a condizioni almeno altrettanto rigorose quanto quelle di cui all'allegato II della direttiva ►**M42** 2009/158/CE ◀, sempre che il riconoscimento di questi stabilimenti non sia stato né sospeso né revocato.
2. Qualora il pollame riproduttore e da reddito diverso dai ratiti e le uova da cova e i pulcini di un giorno diversi da quelli dei ratiti e/o i rispettivi allevamenti di origine debbano essere sottoposti a test per soddisfare i requisiti dei pertinenti certificati veterinari previsti dal presente regolamento, il prelievo dei campioni per i test e i test stessi sono eseguiti conformemente all'allegato III.
3. Le uova da cova destinate all'importazione nella Comunità recano il nome del paese terzo di origine e la dicitura «da cova», in caratteri alti almeno 3 mm, in una delle lingue ufficiali della Comunità.
4. Ciascuna confezione di uova da cova di cui al punto 3 contiene unicamente uova di una sola specie, categoria e tipo di pollame, provenienti dallo stesso paese terzo, suo territorio, zona o compartimento di origine e dallo stesso speditore, e reca perlomeno le seguenti indicazioni:
 - a) le informazioni stampigliate sulle uova secondo quanto disposto dal punto 3;
 - b) la specie di pollame da cui le uova provengono;
 - c) il nome o la ragione sociale e l'indirizzo dello speditore.
5. Ciascuna scatola di pulcini di un giorno importati contiene unicamente una specie, categoria e tipo di pollame dello stesso paese terzo, suo territorio, zona o compartimento di origine, dello stesso incubatoio e speditore e reca perlomeno le seguenti indicazioni:
 - a) il nome del paese terzo, suo territorio, zona o compartimento di origine;
 - b) la specie di pollame cui appartengono i pulcini di un giorno;
 - c) il numero distintivo dell'incubatoio;
 - d) il nome o la ragione sociale e l'indirizzo dello speditore.

II. Condizioni applicabili dopo l'importazione

1. Il pollame riproduttore e da reddito importato diverso dai ratiti e i pulcini di un giorno importati diversi da quelli dei ratiti sono tenuti presso lo o gli stabilimenti di destinazione dalla data di arrivo:
 - a) per un periodo di almeno sei settimane; oppure

▼ B

b) fino alla data della macellazione, qualora i volatili vengano macellati prima che sia trascorso il periodo di cui alla lettera a).

Il periodo di cui alla lettera a) può tuttavia essere ridotto a tre settimane, purché il prelievo dei campioni e i test eseguiti conformemente all'allegato III abbiano dato risultati favorevoli.

2. Il pollame riproduttore e da reddito diverso dai ratiti nato da uova da cova importate è tenuto per almeno tre settimane dalla data della schiusa nell'incubatoio o per almeno tre settimane presso lo o gli stabilimenti in cui il pollame è stato inviato dopo la schiusa.

I pulcini di un giorno eventualmente non allevati nello Stato membro che ha importato le uova da cova sono trasportati direttamente al luogo di destinazione finale (come specificato ai punti 1.10 e 1.11 del modello 2 di certificato sanitario di cui all'allegato IV della direttiva ►M42 2009/158/CE ◀) e vi devono restare per almeno tre settimane dalla data della schiusa.

3. Durante i periodi pertinenti di cui ai punti 1 e 2, il pollame riproduttore e da reddito e i pulcini di un giorno importati, nonché il pollame riproduttore e da reddito diverso dai ratiti nato da uova da cova importate devono essere tenuti in isolamento in fabbricati adibiti all'allevamento del pollame dove non siano presenti altri allevamenti.

Possono tuttavia essere introdotti in fabbricati adibiti all'allevamento del pollame in cui siano già presenti pollame riproduttore e da reddito e pulcini di un giorno.

In tal caso i periodi di cui ai punti 1 e 2 decorrono dal momento dell'ingresso dell'ultimo volatile importato e nessun capo di pollame può uscire dal fabbricato prima che siano trascorsi tali periodi.

4. Le uova da cova importate sono covate in incubatrici e camere di schiusa separate.

Le uova da cova importate possono tuttavia essere introdotte nelle incubatrici e nelle camere di schiusa in cui siano già presenti altre uova da cova.

In tal caso i periodi di cui ai punti 1 e 2 decorrono dal momento dell'ingresso dell'ultimo uovo da cova importato.

5. Entro la data di conclusione dei periodi di cui al punto 1 o 2, il pollame riproduttore e da reddito e i pulcini di un giorno importati sono sottoposti a esame clinico da parte di un veterinario ufficiale e, se necessario, vengono prelevati campioni per accertarne lo stato di salute.

▼B*ALLEGATO IX*

[di cui all'articolo 14, paragrafo 1, lettera b)]

**RATITI DA RIPRODUZIONE E DA REDDITO, LORO UOVA DA COVA
E LORO PULCINI DI UN GIORNO**

I. Condizioni applicabili prima dell'importazione

1. I ratiti da riproduzione e da reddito importati («i ratiti») sono identificati mediante collare e/o microchip recanti il codice ISO del paese terzo di origine. I microchip devono essere conformi alle norme ISO.
2. Le uova da cova importate di ratiti devono recare una stampigliatura che indica il codice ISO del paese terzo di origine e il numero di riconoscimento dello stabilimento di origine.
3. Ciascuna confezione di uova da cova di cui al punto 2 deve contenere unicamente uova di ratiti dello stesso paese terzo, suo territorio, zona o compartimento di origine e dello stesso speditore e recare perlomeno le seguenti indicazioni:
 - a) le informazioni stampigliate sulle uova secondo quanto disposto dal punto 2;
 - b) un'indicazione, apposta in modo ben visibile e leggibile, che la partita contiene uova da cova di ratiti;
 - c) il nome o la ragione sociale e l'indirizzo dello speditore.
4. Ciascuna scatola di pulcini di un giorno importati di ratiti da riproduzione e da reddito deve contenere unicamente ratiti dello stesso paese terzo, suo territorio, zona o compartimento di origine, dello stesso stabilimento e dello stesso speditore e recare perlomeno le seguenti indicazioni:
 - a) il codice ISO del paese terzo di origine e il numero di riconoscimento dello stabilimento di origine;
 - b) un'indicazione, apposta in modo ben visibile e leggibile, che la partita contiene pulcini di un giorno di ratiti;
 - c) il nome o la ragione sociale e l'indirizzo dello speditore.

II. Condizioni applicabili dopo l'importazione

1. Una volta effettuati i controlli all'importazione in conformità della direttiva 91/496/CEE, le partite di ratiti, le loro uova da cova e i loro pulcini di un giorno devono essere trasportati direttamente al luogo di destinazione finale.
2. I ratiti importati e i loro pulcini di un giorno importati devono essere tenuti presso lo o gli stabilimenti di destinazione dalla data di arrivo:
 - a) per un periodo di almeno sei settimane; oppure
 - b) fino alla data della macellazione, qualora i volatili vengano macellati prima che sia trascorso il periodo di cui alla lettera a).

▼M16

3. I ratiti nati da uova da cova importate devono essere tenuti per almeno tre settimane dalla data della schiusa nell'incubatoio o per almeno tre settimane presso lo stabilimento o gli stabilimenti in cui sono stati inviati dopo la schiusa.

I pulcini di un giorno di ratiti eventualmente non allevati nello Stato membro che ha importato le uova da cova sono trasportati direttamente al luogo di destinazione finale [come specificato ai punti I.10 e I.11 del modello 2 di certificato sanitario di cui all'allegato IV della direttiva 2009/158/CE del Consiglio ⁽¹⁾] e vi devono restare per almeno tre settimane dalla data della schiusa.

⁽¹⁾ GU L 343 del 22.12.2009, pag. 74.

▼B

4. Durante i periodi di cui ai punti 2 e 3, i ratiti importati e i ratiti nati dalle uova da cova importate devono essere tenuti in isolamento in fabbricati dove non sono presenti altri ratiti o altro pollame.

Possono tuttavia essere introdotti in fabbricati in cui siano già presenti altri ratiti o altro pollame. In tal caso i periodi di cui ai punti 2 e 3 decorrono dal momento dell'ingresso dell'ultimo volatile importato e nessun capo di pollame o ratiti può uscire dal fabbricato prima che siano trascorsi tali periodi.

5. Le uova da cova importate devono essere covate in incubatrici e camere di schiusa separate.

Le uova da cova importate possono tuttavia essere introdotte nelle incubatrici e nelle camere di schiusa in cui siano già presenti altre uova da cova. In tal caso i periodi di cui ai punti 2 e 3 decorrono dal momento dell'ingresso dell'ultimo uovo da cova importato e si applicano le misure previste in tali punti.

6. Entro la data di conclusione dei periodi di cui al punto 2 o 3, i ratiti e i loro pulcini di un giorno importati devono essere sottoposti a esame clinico da parte di un veterinario ufficiale e, se necessario, vengono prelevati campioni per accertarne lo stato di salute.

III. Condizioni per l'importazione nella Comunità di ratiti da riproduzione e da reddito e loro pulcini di un giorno provenienti dall'Asia e dall'Africa

Le misure di protezione contro la febbre emorragica del Congo e della Crimea contemplate nell'allegato X, parte I, si applicano ai ratiti da riproduzione e da reddito e ai loro pulcini di un giorno provenienti da paesi terzi dell'Asia e dell'Africa, loro territori, zone o compartimenti.

Tutti i ratiti risultati positivi al saggio ELISA competitivo per la ricerca di anticorpi della febbre emorragica del Congo e della Crimea contemplati in detto allegato devono essere distrutti.

Tutti i volatili della stessa partita devono essere sottoposti nuovamente al saggio ELISA competitivo 21 giorni dopo la data del primo campionamento. Qualora anche un solo animale risulti positivo, tutti i volatili della stessa partita devono essere distrutti.

IV. Condizioni per i ratiti da riproduzione e da reddito provenienti da un paese terzo, suo territorio o zona considerato infettato dalla malattia di Newcastle

Ai ratiti e alle loro uova da cova provenienti da un paese terzo, suo territorio o zona considerato infettato dalla malattia di Newcastle e ai pulcini di un giorno nati da tali uova si applicano le seguenti norme:

- a) prima dell'inizio del periodo di isolamento, l'autorità competente controlla gli impianti di isolamento di cui al presente allegato, parte II, punto 4, per verificarne l'idoneità;
- b) durante i periodi di cui alla parte II, punti 2 e 3, del presente allegato, viene effettuato un test di isolamento del virus della malattia di Newcastle su un tampone cloacale o su un campione di feci prelevato da ciascun animale;

▼B

- c) qualora i ratiti siano destinati a uno Stato membro la cui qualifica è stata riconosciuta conformemente all'articolo 12, paragrafo 2, della direttiva ►**M42** 2009/158/CE ◀, si effettua un esame sierologico su ciascun animale, oltre al test di isolamento del virus di cui alla lettera b) di questa parte;
- d) per poter uscire dall'isolamento i volatili devono essere risultati negativi ai test di cui alle lettere b) e c).

*ALLEGATO X*

(di cui all'articolo 17)

MISURE DI PROTEZIONE CONTRO LA FEBBRE EMORRAGICA DEL CONGO E DELLA CRIMEA**I. Per i ratiti**

L'autorità competente garantisce che i ratiti siano tenuti in isolamento in un ambiente esente da zecche e protetto dai roditori per almeno 21 giorni prima della data d'importazione nella Comunità.

Prima di essere trasferiti in un ambiente esente da zecche i ratiti devono essere sottoposti a un trattamento che garantisca l'eliminazione di tutti gli ectoparassiti di cui siano portatori. Dopo aver soggiornato 14 giorni in un ambiente esente da zecche, i ratiti devono essere sottoposti a un saggio ELISA competitivo per la ricerca di anticorpi della febbre emorragica del Congo e della Crimea. L'esame deve dare esito negativo per ogni animale posto in isolamento. All'arrivo dei ratiti nella Comunità, il trattamento contro gli ectoparassiti e l'esame sierologico devono essere ripetuti.

II. Per i ratiti da cui vengono ottenute carni destinate all'importazione

L'autorità competente garantisce che i ratiti siano tenuti in isolamento in un ambiente esente da zecche e protetto dai roditori per almeno 14 giorni prima della data di macellazione.

Prima di essere trasferiti nell'ambiente esente da zecche i ratiti sono esaminati per verificare che non abbiano zecche oppure sono sottoposti a un trattamento che garantisca l'eliminazione di tutte le zecche di cui siano portatori. Il trattamento impiegato deve essere indicato sul certificato d'importazione. Esso non deve comunque produrre residui rilevabili nelle carni di ratiti.

Ogni partita di ratiti viene esaminata prima della macellazione per accertare l'assenza di zecche. Qualora venga rilevata la presenza di zecche, l'intera partita deve essere posta nuovamente in isolamento prima della macellazione.

▼ M2

ALLEGATO XI

(di cui all'articolo 18, paragrafo 2)

Modello di certificato veterinario per il transito/lo stoccaggio di uova esenti da organismi patogeni specifici, carni, carni macinate e carni separate meccanicamente di pollame, ratiti e selvaggina da penna selvatica, uova e ovoprodotti

PAESE		Certificato veterinario per l'esportazione nell'UE						
Part I: Details of dispatched consignment	I.1. Speditore Nome Indirizzo Tel. No			I.2. Numero di riferimento del certificato		I.2.a		
				I.3. Autorità centrale competente				
				I.4. Autorità locale competente				
	I.5. Destinatario Nome Indirizzo Codice postale Tel.N°			I.6. Persona responsabile della partita nell'UE Nome Indirizzo Codice postale Tel.N°				
	I.7. Paese di origine		Codice ISO	I.8. Regione di origine		Codice	I.9. Paese di destinazione	
							I.10. Regione di destinazione	
							Codice	
	I.11. Luogo di origine/Luogo di pesca Nome Indirizzo Numero di riconoscimento			I.12. Luogo di destinazione Deposito doganale <input type="checkbox"/> Rifornitore di navi <input type="checkbox"/> Nome Indirizzo Codice postale				
	I.13. Luogo di carico			I.14. Data di partenza				
	I.15. Mezzo di trasporto Aereo <input type="checkbox"/> Nave <input type="checkbox"/> Vagone <input type="checkbox"/> Autocarro <input type="checkbox"/> Altro <input type="checkbox"/> Identificazione Riferimento documentale			I.16. PIF di entrata nell'UE		I.17.		
I.18. Descrizione della merce			I.19. Codice del prodotto (codice NC)		I.20. Numero di animali/ Peso lordo			
I.21. Temperatura Ambiente <input type="checkbox"/> Di frigorifero <input type="checkbox"/> Di congelazione <input type="checkbox"/>			I.22. Numero di colli		I.23. Numero del sigillo e numero del container			
I.24. Tipo di imballaggio			I.25. Merce certificata per Consumo umano: <input type="checkbox"/>					
I.26. Per transito attraverso l'UE verso un paese terzo <input type="checkbox"/> Paese terzo Codice ISO			I.27.					
I.28. Identificazione della merce			Specie (Nome scientifico)		Natura della merce	Tipo di trattamento	Numero di riconoscimento degli stabilimenti Macello Impianto di fabbricazione Deposito frigorifero	
			Numero di colli		Peso netto			



PAESE

Transito/stoccaggio di uova esenti da organismi patogeni specifici, carni, carni macinate e carni separate meccanicamente di pollame, ratiti e selvaggina da penna selvatica, uova e ovoprodotti

Parte II: Certificazione	II. Informazioni sanitarie	II.a. Numero di riferimento del certificato	II.b.
	<p>II.1. Certificato sanitario</p> <p>Il sottoscritto, veterinario ufficiale, certifica che le uova esenti da organismi patogeni specifici, le carni, le carni macinate e le carni separate meccanicamente di pollame, ratiti e selvaggina da penna selvatica, le uova e gli ovoprodotti ⁽¹⁾ di cui al presente certificato:</p> <p>II.1.1 provengono da un paese terzo, da un suo territorio, zona o compartimento di cui all'allegato I, parte 1, del regolamento (CE) n. 798/2008 e</p> <p>⁽²⁾ II.1.2 soddisfano le pertinenti condizioni di polizia sanitaria indicate nell'attestato di polizia sanitaria che figura nei modelli di certificati di cui all'allegato I del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>Note</p> <p>Parte I:</p> <p>— Riquadro I.8: indicare il codice della zona o del compartimento d'origine, se necessario, come definito nell'allegato I, parte 1, colonna 2, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>— Riquadro I.11: nome, indirizzo e numero di riconoscimento dello stabilimento di spedizione.</p> <p>— Riquadro I.15: indicare i numeri di registrazione/immatricolazione dei vagoni ferroviari e degli autocarri, il nome delle navi e, se noti, i numeri dei voli degli aerei. In caso di trasporto in contenitori o scatole, indicare al riquadro I.23 il loro numero totale, i numeri di registrazione e, se del caso, il numero di serie del sigillo.</p> <p>— Riquadro I.19: utilizzare il codice appropriato del sistema armonizzato (SA) dell'Organizzazione mondiale delle dogane: 02.07; 02.08.90; 04.07; 04.08 oppure 21.06.10.</p> <p>Parte II</p> <p>⁽¹⁾ Uova esenti da organismi patogeni specifici, carni, carni macinate e carni separate meccanicamente di pollame, ratiti e selvaggina da penna selvatica, uova e ovoprodotti secondo quanto contemplato nell'allegato I, parte 1, del regolamento (CE) n. 798/2008.</p> <p>⁽²⁾ Per le uova esenti da organismi patogeni specifici [SPF], le carni di pollame [POU], di ratiti [RAT], di selvaggina da penna selvatica [WGM], le carni macinate e le carni separate meccanicamente di pollame [POU-MI/MSM], le carni macinate e le carni separate meccanicamente di ratiti [RAT-MI/MSM], le carni macinate e le carni separate meccanicamente di selvaggina da penna selvatica [WGM-MI/MSM], le uova [E] o gli ovoprodotti [EP].</p>		
<p>Veterinario ufficiale</p> <p>Nome (in stampatello):</p> <p>Data:</p> <p>Timbro:</p> <p>Qualifica e titolo:</p> <p>Firma:</p>			

▼B

ALLEGATO XII

(di cui all'articolo 20)

TAVOLA DI CONCORDANZA

Presente regolamento	Decisione 2006/696/CE	Decisione 94/438/CE	Decisione 93/342/CEE
Articolo 1, paragrafo 1, primo comma	Articolo 1, primo comma		
Articolo 1, paragrafo 1, secondo comma	Articolo 5		
Articolo 1, paragrafo 2	Articolo 1, secondo comma		
Articolo 1, paragrafo 3	Allegato I e allegato II (parte 1)		
Articolo 2, paragrafi da 1 a 5	Articolo 2, lettere da a) a e)		
Articolo 2, paragrafo 6	Articolo 2, lettera m)		
Articolo 2, paragrafo 7	Articolo 2, lettera j)		
Articolo 2, paragrafo 8	Articolo 2, lettera k)		
Articolo 2, paragrafo 9	Articolo 2, lettera l)		
Articolo 2, paragrafo 10			
Articolo 2, paragrafo 11			
Articolo 2, paragrafo 12, lettere da a) a c)	Articolo 2, lettera g)		
Articolo 2, paragrafo 12, lettera d)			
Articolo 2, paragrafo 13	Articolo 2, lettera h)		
Articolo 2, paragrafo 14	Articolo 2, lettera f)		
Articolo 2, paragrafo 15			
Articolo 2, paragrafo 16			
Articolo 2, paragrafo 17			
Articolo 2, paragrafo 18			
Articolo 2, paragrafo 19			
Articolo 2, paragrafo 20			
Articolo 3	Articolo 5		
Articolo 4, primo comma	Articoli 5 e 3		
Articolo 4, secondo comma	Allegato I, parte 3		
Articolo 4, terzo comma	Articolo 3, secondo comma		

▼B

Presente regolamento	Decisione 2006/696/CE	Decisione 94/438/CE	Decisione 93/342/CEE
Articolo 5	Articolo 4		
Articolo 6			
Articolo 7, lettera a)			Articolo 2, lettera h)
Articolo 7, lettera b)			Articolo 2, lettera g)
Articolo 7, lettera c)			Articolo 2, lettera i)
Articolo 8			
Articolo 9			
Articolo 10			
Articolo 11			
Articolo 12		Articolo 4, paragrafi 1 e 2	Articolo 4, paragrafi 1 e 2
Articolo 13		Articolo 4, paragrafo 3	Articolo 4, paragrafo 4
Articolo 14, paragrafo 1, lettera a)	Articolo 9		
Articolo 14, paragrafo 1, lettera b)	Articolo 11		
Articolo 14, paragrafo 2			
Articolo 15	Articolo 18		
Articolo 16	Articolo 8		
Articolo 17	Articolo 16, paragrafo 2		
Articolo 18, paragrafo 1			
Articolo 18, paragrafo 2	Articolo 19, lettera b)		
Articolo 18, paragrafo 3	Articolo 19		
Articolo 19	Articolo 20		
Articolo 20			
Articolo 21			
Articolo 22			
Allegato I	Allegati I e II		
Allegato II	Allegato I, parte 3		
Allegato III, parte I, punti da 1 a 6	Allegato I, parte 4, punto A		
Allegato III, parte I, punto 7			

▼B

Presente regolamento	Decisione 2006/696/CE	Decisione 94/438/CE	Decisione 93/342/CEE
Allegato III, parti II e III	Allegato I, parte 4, punto B		
Allegato IV			
Allegato V			
Allegato VI			Allegato B
Allegato VII, parte I	Articolo 7		
Allegato VII, parte II		Allegato	
Allegato VIII, parte I	Articolo 9		
Allegato VIII, parte II	Articolo 10		
Allegato IX, parte I	Articolo 11		
Allegato IX, parte II	Articolo 12		
Allegato IX, parte III	Articolo 13		
Allegato IX, parte IV	Articolo 14		
Allegato X	Allegato V		
Allegato XI	Allegato IV		
Allegato XII			