EUROPEISKA UNIONEN

**FÖRLAGA TILL PRIVAT INTYG AV DEN AKTÖR SOM FÖR IN LAGRINGSTÅLIGA SAMMANSATTA PRODUKTER TILL UNIONEN I ENLIGHET MED ARTIKEL 22 I KOMMISSIONENS DELEGERADE FÖRORDING (EU) 2022/2292 (BILAGA V TILL FÖRORDNING (EU) 2020/2235)**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Land** | |  | | | | | | | | | | | | |
| **Del I: Beskrivning av sändningen** | **I.1 Avsändare/Exportör** | | | | | | | | | **I.2 Intygsnummer (-1)** Ange text | | | I.2a Imsoc-referens | |
| Namn: Ange tex | | | | | | | | |
| Adress: Ange text | | | | | | | | |  | | | | |
| Land:  Ange text | | | | | | ISO-kod: Ange | | | CHED-nummer: Ange text | | | | |
| **I.5 Mottagare/Importör (7)** | | | | | | | | | **I.6 Aktör som ansvarar för sändningen (-2)** | | | | |
| Namn: Ange text | | | | | | | | | Namn: Ange text | | | | |
| Adress: Ange text | | | | | | | | | Adress: Ange text | | | | |
| Land:  Ange text | | | | | | ISO-kod:  Ange | | | Land:  Ange text | | | | ISO-kod:  Ange |
| **I.7 Ursprungsland**  Ange text | | | | | | ISO-kod:  Ange | | | **I.9 Destinationsland**  Ange text | | | | ISO-kod:  Ange |
| **I.8 Ursprungsregion**  Ange text | | | | | | Kod:  Ange | | | **I.10 Destinationsregion**  Ange text | | | | Kod:  Ange |
| **I.11 Avsändningsort** | | | | | | | | | **I.12 Destinationsplats** | | | | |
| Namn: Ange text | | | | | | | | | Namn: Ange text | | | | |
| Adress: Ange text | | | | | | | | | Adress: Ange text | | | | |
| Registrerings/Godkännande-nr:  Ange text | | | | | | | | |
| Land:  Ange text | | | | | | ISO-kod:  Ange | | | Land:  Ange text | | | | ISO-kod:  Ange |
| **I.13 Lastningsort**  Ange text | | | | | | | | | **I.14 Datum och tidpunkt för avresa**  Ange text | | | | |
|  | **I.15 Transportmedel** | | | | | | | | | **I.16 Gränskontrollstation för införsel (BCP-kod)**  Ange text | | | | |
|  | Flyg | | | Fartyg | | | | | | **I.17 Åtföljande dokument** | | | | |
|  | Järnväg | | | Vägfordon | | | | | | Typ av dokument:  Ange text  Ange text  Ange text | | Dokumentreferens:  Ange text  Ange text  Ange text | | |
| Identifiering:  Ange text | | | | | | | | |
|  |  | | | | | | | | | Referens för handelsdokument:  Ange text | | | | |
|  | **I.18 Transportförhållanden** | | | | Rumstemperatur | | | | | Kyld | | | | |
|  | **I.19 Container-nr/förseglings-nr** | | | | | | | | | | | | | |
|  | Container-nr Ange text | | | | | | | | | Förseglings-nr Ange text | | | | |
|  | **I.20 Intygas vara avsedda som/för**  produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | | | | | | | | | |
|  |  | | | | | | | **I.22**  **För den inre marknaden** | | | | | | |
|  | **I.24 Totalt antal förpackningar**  Ange text | | | | |  | | | | | **I.26 Total vikt (kg)** nettovikt: Ange text bruttovikt: Ange text | | | |
|  | **I.27 Beskrivning av sändningen** | | | | | | | | | | | | | |
|  | KN-nr:  Ange text | | | | | | | | Produktnamn:  Ange text | | | | | |
|  | Antal förpackningar:  Ange text | | | | | | | | Typ av vara:  Ange text | | | | | |
|  | Typ av förpackning:  Ange text | | | | | | | | Tillverkningsanläggning:  Ange text | | | | | |
| Nettovikt (kg):  Ange text | | | | | | | |
|  | Slutkonsument | | Batchnr:  Ange text | | | | | | | | Produktionsdatum:  Ange text | | | |
|  |  | | | | | | | | | | | | | |

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  | | | |  | |  |
|  | **II. Hälsoinformation** | | | **II.a Intygsnummer** Ange text | | | II.b Imsoc-referens |
| **Del II: Intyg** |  | | | | | | |
| Jag, Ange text | | | | | | |
| *(importörens namn, adress och fullständiga uppgifter)* | | | | | | |
| som företrädare för den livsmedelsföretagare som för in den sändning av sammansatta produkter som beskrivs i del I till unionen, intygar att de sammansatta produkter som åtföljs av detta intyg | | | | | | |
| 1. uppfyller de tillämpliga krav som avses i artikel 126.2 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, | | | | | | |
| 2. inte behöver lagras eller transporteras under kontrollerad temperatur, såvida inte den lagringståliga sammansatta produkten behöver transporteras kyld av organoleptiska kvalitetsskäl, | | | | | | |
| 3. inte innehåller råmjölksbaserade produkter eller något annat bearbetat kött än gelatin (3), kollagen (3) eller högförädlade produkter (3) som avses i avsnitt XVI i bilaga III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, | | | | | | |
| 4. innehåller följande ingredienser av vegetabiliskt ursprung och bearbetade produkter av animaliskt ursprung **(1)** (ange även procentandel): | | | | | | |
| Ange fullständig ingrediensförteckning | | | | | | |
| 5. innehåller bearbetade produkter av animaliskt ursprung som omfattas av kraven i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och som kommer från följande godkända anläggningar **(2)** (ange anläggningsnummer och land): | | | | | | |
| Ange anläggningsnummer och land | | | | | | |
| 6. innehåller bearbetade produkter av animaliskt ursprung, med undantag av gelatin, kollagen och de högförädlade produkter som förtecknas i avsnitt XVI punkt 1 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004, med ursprung i tredjeländer eller regioner i dessa från vilka varje bearbetad produkt av animaliskt ursprung enligt förteckningen i bilaga -I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 får föras in till unionen, eller med ursprung i en medlemsstat, | | | | | | |
| 7. har sitt ursprung i tredjeländer eller regioner i dessa från vilka köttprodukter, mjölkprodukter, fiskeriprodukter eller äggprodukter får föras in till unionen på grundval av unionens djur- och folkhälsokrav och som förtecknas för minst en av dessa produkter av animaliskt ursprung enligt genomförandeförordning (EU) 2021/405 eller kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och som är upptagna i förteckningen i bilaga -I till genomförandeförordning (EU) 2021/405 för de arter/varor som används för att framställa de bearbetade produkter av animaliskt ursprung som ingår i de sammansatta produkterna, med undantag av kollagen, gelatin och de högförädlade produkter som förtecknas i avsnitt XVI punkt 1 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004, | | | | | | |
| 8. har framställts på en anläggning som uppfyller hygienstandarder som erkänts vara likvärdiga med dem som krävs enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004, | | | | | | |
| 9. omfattas av – när det gäller viltfångade fiskeriprodukter eller fiskeriprodukter som härrör från levande viltfångade musslor, levande viltfångade tagghudingar, levande viltfångade manteldjur eller levande viltfångade marina snäckor – övervakningsåtgärder för att kontrollera efterlevnaden av unionslagstiftningen om främmande ämnen, enligt kommissionens förordning (EU) 2023/915 om gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel, och unionslagstiftningen om bekämpningsmedelsrester, enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung, | | | | | | |
| 10. innehåller mjölkprodukter (3) som | | | | | | |
|  | | (3) (4) *antingen*  inte har genomgått någon särskild riskreducerande behandling enligt bilaga XXVII till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, | | | | |
|  | | (3) (5) *eller*  har genomgått en särskild riskreducerande behandling enligt kolumn A eller B i tabellen i bilaga XXVII till delegerad förordning (EU) 2020/692, | | | | |
|  | | (3) (6) *eller*  har genomgått en särskild riskreducerande behandling som minst motsvarar en av de behandlingar som anges i kolumn B i tabellen i bilaga XXVII till delegerad förordning (EU) 2020/692, | | | | |
| 11. innehåller äggprodukter som har genomgått en särskild riskreducerande behandling som minst motsvarar en av de behandlingar som anges i tabellen i bilaga XXVIII till delegerad förordning (EU) 2020/692 (3). | | | | | | |
|  | | | | | | |
| **Anmärkningar** | | | | | | |
| I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland. | | | | | | |
| **Del I:** | | | | | | |
| Fält I.6: | | Uppgiften behöver inte anges för produkter som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer. | | | | |
| Fält I.13: | | Uppgiften behöver inte anges för produkter som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer. | | | | |
| Fält I.15: | | Uppgiften behöver inte anges för produkter som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer. | | | | |
| Fält I.16: | | Uppgiften behöver inte anges för produkter som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer. | | | | |
| Fält I.18: | | Ange "kyld" när den lagringståliga sammansatta produkten transporteras under kontrollerad temperatur av  organoleptiska kvalitetsskäl. | | | | |
| Fält I.19: | | Uppgiften behöver inte anges för produkter som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer. | | | | |
| Fält I.27: | | Om det privata intyget omfattar flera sammansatta produkter ska varubeskrivningen i fält I.27 vara tydlig och anges separat för varje sammansatt produkt (en rad per produkt)  Beskrivning av sändningen:  *Typ av förpackning*:ange typ av förpackning enligt definitionen i rekommendation nr 21 A från FN:s *Centre for Trade Faciliation and Electronic Busines*s (UN/Cefact).  *Nettovikt*: ange vikten för varje sammansatt produkt som omfattas av det privata intyget. Dessa uppgifter behövs för att beräkna den totala nettovikten i fält I.26.  *Tillverkningsanläggning*: ange namn och registreringsnummer eller adress för den anläggning där den slutliga sammansatta produkten framställs. | | | | |
| **Datum** | | | | | **Importörens titel****och befattning** | |
| Ange text | | | | | Ange text | |
| **Stämpel** | | | | | **Underskrift** | |
|  | | | | | Namnförtydligande | |
|  |  | | | | | | |
| (-1) | Ange ett unikt referensnummer för intyget. Använd med fördel sändningens unika CHED-referensnummer när det finns. | | | | | | |
| (-2) | Aktör som ansvarar för sändningen är den som förhandsanmäler och signerar CHED i TRACES.NT. | | | | | | |
| (1) | Ange ingredienserna i fallande ordning efter vikt. Vissa ingredienser får anges gruppvis som mjölkprodukter, fiskeriprodukter, äggprodukter eller produkter av icke-animaliskt ursprung, beroende på vad som är tillämpligt. | | | | | | |
| (2) | Ange godkännandenummer för den eller de anläggningar som har framställt de bearbetade produkter av animaliskt ursprung som ingår i den sammansatta produkten och det tredjeland, territorium eller zon däri, eller den EU-medlemsstat, där den godkända anläggningen är belägen, enligt artikel 4.2 i förordning (EG) nr 853/2004, och som anges av den livsmedelsföretagare som för in varorna till unionen. | | | | | | |
| (3) | Stryk / radera det som inte är tillämpligt. | | | | | | |
| (4) | Endast om | | | | | | |
|  | a) ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet, eller zonen däri, för den sammansatta produkten (ISO-kod angiven i fält I.7 i del I av intyget) förtecknas för införsel till unionen av mjölk och mjölkprodukter som inte behöver genomgå någon riskreducerande behandling enligt bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och  b) den godkända ursprungsanläggningen för den obehandlade mjölken eller mjölkprodukten (enligt del II punkt 5 i intyget) är belägen | | | | | | |
|  |  | i) i ett tredjeland eller territorium, eller zon däri, som förtecknas för införsel till unionen av mjölk och mjölkprodukter som inte behöver genomgå någon riskreducerande behandling enligt bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, eller  ii) i unionen. | | | | | |
| (5) | Endast om | | | | | | |
|  | a) ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet, eller zonen däri, för den sammansatta produkten (ISO-kod angiven i fält I.7 i del I av intyget) förtecknas för införsel till unionen av mjölk och mjölkprodukter som genomgått en riskreducerande behandling enligt bilaga XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och  b) den godkända ursprungsanläggningen för den obehandlade mjölken eller mjölkprodukten (enligt del II punkt 5 i intyget) är belägen | | | | | | |
|  |  | i) i ett tredjeland eller territorium, eller zon däri, som förtecknas för införsel till unionen av mjölk och/eller mjölkprodukter enligt bilaga XVII eller XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, eller  ii) i unionen. | | | | | |
| (6) | Om | | | | | | |
|  | a) ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet, eller zonen däri, för den sammansatta produkten (ISO-kod angiven i fält I.7 i del I av intyget) inte förtecknas för införsel till unionen av mjölk och/eller mjölkprodukter enligt bilaga XVII eller XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och  b) den godkända ursprungsanläggningen mjölkprodukten (enligt del II punkt 5 i intyget) är belägen | | | | | | |
|  |  | i) i ett tredjeland eller territorium, eller zon däri, som förtecknas för införsel till unionen av mjölk och/eller mjölkprodukter enligt bilaga XVII eller XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, eller  ii) i unionen. | | | | | |
| (7) | Importör: företrädare för den livsmedelsföretagaren som för in varor till unionen enligt artikel 22.1 i delegerade förordning (EU) 2022/2292. | | | | | | |