(作成日:令和元年5月13日) (最終更新日:令和7年4月30日)

英国及び欧州連合向け輸出ゼラチン及びコラーゲンの取扱要綱

1 目的

この要綱は、英国及び欧州連合(本要綱において「EU等」という。)向け輸出ゼラチン及びコラーゲンについて、農林水産物及び食品の輸出の促進に関する法律施行規則(令和2年財務省・厚生労働省・農林水産省令第1号)第5条に基づく衛生証明書の発行、第16条に基づく適合施設の認定及び第21条に基づく定期的な確認に関する手続を定めるものである。

2 用語の定義

- (1) 「英国」とは、スコットランド、イングランド、ウェールズ及びマン島をいう。
- (2) 「ゼラチン」とは、動物の骨、皮、腱から製造したコラーゲンの部分的加水分解 により得られたゲル化するまたはゲル化しない天然可溶性タンパク質をいう。
- (3) 「コラーゲン」とは、動物の骨、皮、腱に由来するタンパク質を基盤とする製品をいう。

3 施設認定の要件

EU等向け輸出ゼラチン及びコラーゲンを取り扱う施設は、次の要件を満たさなければならない。

- (1) 認定施設関係
 - ア 施設は、別添1「施設の構造設備及び衛生管理等に関する基準」に適合していること。
 - イ 当該施設において取り扱われるゼラチン及びコラーゲンは別添2の「EU等向け 輸出ゼラチン及びコラーゲンの基準」に適合していること。
 - ウ 施設は、HACCPシステムを用いた自主衛生管理を実施すること。
- (2) 監視指導関係

都道府県等より派遣された食品衛生監視員により、別添3「都道府県知事等による 監視等の基準」に定める基準により、監視及び検査等が実施されていること。

4 施設認定に係る手続

(1) 申請手続

EU等向け輸出ゼラチン及びコラーゲンを取り扱う施設(本要綱において「EU等向け認定ゼラチン及びコラーゲン取扱施設」という。)としての認定を受けようとする製造者は、別紙様式1により、当該施設の所在地を管轄する都道府県知事等を経由して厚生労働省宛て関係資料を添付し、必要な手数料とともに申請し、併せて、当該申請書の副本を当該施設が所在する地域を管轄する地方厚生局(本要綱において「地方厚生局」という。)宛て提出すること。

(2) 都道府県等衛生主管部局の提出手続

製造者から申請書を受け付けた都道府県知事等は、内容について審査し、認定に差

し支えない場合には、別紙様式2に当該施設の監視体制に関する資料を添えて厚生労働省に提出し、併せて、当該申請書類の副本を地方厚生局宛て提出すること。

(3) 審査

厚生労働省は、申請書等について書類審査を行い、問題がないと判断された場合は、 厚生労働省健康・生活衛生局食品監視安全課の担当官を当該施設に派遣し、現地調査 を実施する。

(4) ゼラチン及びコラーゲンを取り扱う施設の認定等

厚生労働省は、書類審査及び現地調査において、ゼラチン及びコラーゲンを取り扱う施設の構造設備等が本要綱に規定する要件等を満たしていると確認した場合は、認定番号を付して英国環境・食料・農村地域省(DEFRA)へ通知及び欧州委員会保健衛生・食の安全総局(DGSANTE)が設置するTRACES(Trade Control and Expert System)へ登録すること。DEFRA及びDGSANTE側の手続を経て、DEFRA及びDGSANTEのウェブサイトに施設の名称等が掲載された後、厚生労働省は、都道府県知事等を通じ、製造者に当該施設をEU等にゼラチン及びコラーゲンを輸出可能な施設と認定した旨を通知すること。

5 認定後の事務

(1) 衛生証明書の発行手続

ア 都道府県知事等は、EU等向け認定ゼラチン及びコラーゲン取扱施設の製造者 よりゼラチンについては別紙様式3-1、EU向け輸出ゼラチンの原材料として、 EU以外の国・地域へ輸出されるゼラチンの場合は別紙様式3-2、コラーゲン については別紙様式4の衛生証明書発行申請書が提出された場合、輸出の都度、 食品衛生監視員が、申請内容を確認した上で、以下に示すEU等が求める衛生証 明書を、別添6「衛生証明書発行に係る留意事項について」に従って作成し、発行 すること(ただし、輸出先国の公用語の様式とすること。記入は英文で可。)。な お、別紙様式3-2による申請の場合は、別紙様式5により発行することを基本 とするが、予め、当該様式の使用の可否について、申請者等を通じて輸出先国・地 域に確認し、様式の調整が必要な場合には厚生労働省食品監視安全課に相談する こと。また、別紙 ZZ-01「一元的な輸出証明書発給システムについて」に規定する 一元的な輸出証明書発給システム(本要綱において「輸出証明書発給システム」と いう。)、電子メール又は輸出入・港湾関連情報処理システム(本要綱において「N ACCS」という。)による申請を行う場合にあっては、別添4によるものとす る。なお、英国向けに輸出する場合は別紙様式のうち「英国向け」により申請を行 うこと。

(ア) EU向け輸出ゼラチン

EUが実施規則 2020/2235 附則 3 第 41 章に定める以下の様式。

- MODEL OFFICIAL CERTIFICATE FOR THE ENTRY INTO THE UNION OF GELATINE INTENDED FOR HUMAN CONSUMPTION OTHER THAN GELATINE CAPSULES NOT DERIVED FROM RUMINANT BONES (MODEL GEL)

(イ) EU向け輸出コラーゲン

EUが実施規則 2020/2235 附則 3 第 42 章に定める以下の様式。

 MODEL OFFICIAL CERTIFICATE FOR THE ENTRY INTO THE UNION OF COLLAGEN INTENDED FOR HUMAN CONSUMPTION (MODEL COL)

(ウ) 英国向け輸出ゼラチン

DEFRAが定める以下の様式。

- Model health certificate for gelatine intended for human consumption (GEL) GBHC430
- (エ) 英国向け輸出コラーゲン

DEFRAが定める以下の様式。

- Model health certificate for collagen intended for human consumption (COL) GBHC431
- イ 衛生証明書は、原本及びその写しを一部ずつ申請者に発行するとともに、別の 原本の写し一部を都道府県知事等が保管すること。
- ウ E U 等向け認定ゼラチン及びコラーゲン取扱施設の製造者は、衛生証明書の原本を付してゼラチン及びコラーゲンを輸出すること。
- (2) 食品衛生監視員による施設の監視等

都道府県知事等は、EU等向け認定ゼラチン及びコラーゲン取扱施設について、別添3に定める基準により、食品衛生監視員を施設の状況に応じて年1回以上、派遣し、監視及び検査等を実施すること。

なお、食品衛生監視員の監視及び検査等が拒否された場合には、速やかに認定を取り消すものとすること。

ア監視項目

食品衛生監視員は、EU等向け認定ゼラチン及びコラーゲン取扱施設について、前記3の認定要件が適正に実施されていることの確認を、別添5のチェックリストにより行うこと。

イ 監視結果等の報告

都道府県等衛生部局の長は、食品衛生監視員の監視結果について、監視の都度、 地方厚生局食品衛生課長宛て別添5のチェックリストの写し、別紙様式6、別紙様 式7の写し及び指摘事項・改善状況の一覧をもって報告すること。

(3) 食品衛生監視員の研修等

厚生労働省及び都道府県等は、食品衛生監視員に対し定期的にEU規則に関する研修を行い、本要綱に基づく検査等の業務の実施に必要な知識等を修得させ、その資質の維持向上に努めるものとする。

(4) 認定施設の定期的な確認等

厚生労働省は、地方厚生局食品衛生課の担当官を年に1回以上、EU等向け認定ゼラチン及びコラーゲン取扱施設に派遣し、以下の事項に留意の上、査察を実施すること。

ア 査察内容

担当官は、EU等向け認定ゼラチン及びコラーゲン取扱施設において、(1)、(2)及び前記3に掲げる事項が適正に実施されていることを確認すること。

イ 査察結果等の報告

地方厚生局は、(2)のイに基づき報告された食品衛生監視員の監視結果等及び 担当官の査察結果について、年に1回以上、厚生労働省に報告すること。

ウ 認定の取消し等

厚生労働省は、地方厚生局長の報告を受け、当該施設において、(1)、(2) 及び前記3に掲げる事項が適正に実施されていないと判断した場合は、必要に応じて以下の措置を採るとともに、都道府県知事等に対し、その旨を文書により通知す る。

- ① 改善指導
- ② 衛生証明書の発行停止
- ③ 認定の取消
- ④ その他必要な措置
- (5) 変更及び認定の取下げの届出

ア 変更の届出

- (ア) EU等向け認定ゼラチン及びコラーゲン取扱施設の製造者は前記4に規定する申請事項について変更しようとするときは、あらかじめ都道府県等の了承を得るものとし、変更後、都道府県等は遅滞なく当該変更の内容及び年月日を厚生労働省に届出し、併せて、当該変更届の副本を地方厚生局宛て提出すること。
- (イ) 都道府県等は前記4の(2)に規定する検査体制等を変更しようとするときは、あらかじめ当該変更の内容及び変更予定日を厚生労働省に届出し、併せて、 当該変更届の副本を地方厚生局宛て提出すること。

イ 認定の取下げの届出

- (ア) 都道府県知事等はEU等向け認定ゼラチン及びコラーゲン取扱施設の製造者から認定の取下げの届出があった場合は、当該届出を厚生労働省宛て提出し、 併せて、当該取下届の副本を地方厚生局宛て提出すること。
- (イ) 厚生労働省は、(ア)により提出された書類を受け付け後、速やかに当該施設の認定の取下げを英国及びEU宛て通知すること。

年 月 日

厚生労働大臣 殿

申請者 住所 氏名

(法人にあってはその所在地、名称及び代表者の氏名) 電話番号

EU等向け輸出ゼラチン及びコラーゲン取扱施設認定申請書

EU等輸出ゼラチン及びコラーゲンを取り扱う施設として認定を受けたいので、下記のとおり 関係書類を添えて申請します。

記

- 1 施設の名称及び所在地(和文及び英文) ※ 法人にあっては、法人番号も記載する。
- 2 組織の概要 (HACCP担当責任者等)
- 3 添付書類
 - (1) 施設の構造・設備に関する資料
 - ア 施設配置図
 - イ 施設平面図
 - ウ 給水・給湯系統図(系統図にあっては、各末端蛇口に番号をつけておくこと。)
 - 工 排水系統図
 - オ 汚水処理設備の概要
 - カ 冷蔵・冷凍庫の概要(設置されていない場合は不要)
 - キ 製造・加工に使用するその他の設備・機械等の材質等の概要
 - (2) 製品に関する資料
 - ア 輸出しようとする品目(和文及び英文)
 - イ 原材料及びその仕入先(国内産と輸入品の区別方法等)
 - ウ 製造工程フロー図 (温度、時間を含む。)
 - エ 製品の形態
 - オ 年間の輸出予定量
 - カ 製品から原材料までのトレーサビリティーに関する資料
 - (3) 衛生管理等に関する資料(マニュアル等)
 - ア 使用水の管理の概要
 - イ 廃水処理管理の概要
 - ウ 廃棄物処理管理の概要
 - エ 消毒剤等管理リスト

- オ 作業衣類等の管理体制
- (4) 従事者の健康診断実施体制(項目及び頻度)に関する資料
- (5) 食品衛生法(昭和22年法律第233号)に基づく過去の処分事例がある場合は当該事例に関する資料
- (6) HACCPに関する資料
 - ア標準作業手順書
 - イ 危害分析(HA)に関する資料
 - ウ 重要管理点 (CCP) 決定に関する資料
 - エ 記録に関する資料(記録用紙等)

 番
 号

 年
 月

 日

厚生労働大臣 殿

都道府県知事等名

EU等向け輸出ゼラチン及びコラーゲン取扱施設について

別添のとおり、ゼラチン及びコラーゲンを取り扱う施設から、EU等向け輸出ゼラチン及びコラーゲン取扱施設としての認定を受けたいという申請があり、内容を審査したところ差し支えないものと思料されるので、提出いたします。

なお、当該施設を管轄する保健所の検査体制については下記のとおりです。

記

- 1 保健所の概要
- 2 組織
- 3 その他参考資料(当該施設に関する過去の監視指導結果等)

年 月 日

都道府県知事 保健所設置市長 殿 特別区長

> 住所 氏名

> > (法人にあってはその名称、所在地、 代表者の氏名及び法人番号)

担当者の氏名:

所属部署:

担当者電話番号:

E-mail:

EU等向け輸出ゼラチンの衛生証明書の発行申請書

下記施設で取り扱うEU等向け輸出ゼラチンに添付する衛生証明書の発行を申請します。

記

1 基本情報(英語記載)

	以 /		
輸出先国(EU等の国名)			
% Box I.9.			
輸入地域	地域名		
% Box I.10.			
	IS0コード		
出発港			
※ Box I.13.			
出発地(国)	国名		
% Box I.11. ∅			
country	IS0コード		
到着地※注1	認定番号		
% Box I.12.			
	名称		
	住所(所在地)		
	国名		
	IS0コード		
±4 ×/ ==		- 41. 4.	
輸送手段 ※P I 15		□航空	□船舶
※ Box I.15.	D an		
通関を行う国境検査所(※P I 16	BCP)		
※ Box I.16.			

船便名·航空便名		
*Box I.15. Oidentif	ication	
コンテナ番号		
※ Box I.19.		
封印シール番号		
※ Box I.19.		
出港日 ※Box I.14.		
荷送人 (輸出業者情報)	氏名 (名称)	
※ Box I.1.	住所(所在地)	
	IS0コード	
荷受人※注2 (輸入業者情報)	氏名 (名称)	
※ Box Ⅰ.5.	住所 (所在地)	
	国名	
	IS0コード	
委託責任者※注3 ※Box I.6.	氏名 (名称)	
	住所 (所在地)	
	国名	
	ISOコード	
製造施設 ※Box I.27.の	認定番号	
manufacturing plant	名称	
	住所(所在地)	
保管施設 ※Box I.11.	認定番号	
	名称	
	住所(所在地)	
冷凍・冷蔵保管施設 ※Box I.27. のcold	認定番号	
store	名称	
	住所(所在地)	

原産国地域 _{※注4} ※Box I.7.	国名	
	IS0コード	
原産(生産)地域 ※Box I.8.	地域名	
	IS0コード	
製品のCNコード ※Box I.27.	'	
添付書類※注5	種類 ※Box I.17.のType	
番号 ※Box I.17.0	Dcode	
発行国名称 ※Box I.17.0	DCountry	
発行国ISOコー ※Box I.17.0	ド DISO country code	
	及び番号 ※Box I.17. document reference	
学名 ※Box I.27.のSpc	ies	
輸送温度 ※Box I.18.		□常温 □冷蔵 □冷凍
梱包形態(包装の種 ※Box I.27.のTyp		
合計梱包の数(数量 ※Box I.24.	・単位)	
合計正味重量(Net ※Box I.26.のNet	_	Kg
合計商品数量(数量 ※Box I.25.	・単位)	
合計総重量(Gross ※Box I.26.のGro		Kg
輸入目的 ※該当する□全てに	ニ☑ すること	□食用 (Products for human consumption)
※ Box I.20, 22, 27		□EU域内販売用(For internal market) □最終消費者向け(Final consumer)

2 明細情報(英語記載)

商品説明	ロット番号 /Batch No.	製造年月日	梱包の数 (数量・単位)	正味重量 (Net weight)
※Box I.27.のDescription of consignment及びIdentification mark	≫Box I.27. のBatch No	≫Box I.27. Ø Date of collec tion/production	≫Box I.27. ⊘ Number of packages	※Box Ι.27.のNet weight
				Kg
				Kg
				Kg

- 3 証明書の交付(受領場所)
- □ 郵送等による受領を希望
- □ 手交による受領を希望
- ※Box I.○. は、衛生証明書の記載される箇所を示す。
- ※注1 (Box I. 12. 関連)及び注3 (Box I. 6. 関連):第三国へのトランジットの場合、記載は必須。
- ※注2 (Box I.5. 関連): 仕向地であるEU等の荷受人又は輸入者の名 称及び所在地、トランジットをする場合は仕向地である第三国の荷受人又は輸入 者の名称及び所在地。トランジットの場合、記載は任意。
- ※注4 (Box I.7関連):識別マークが付された国を指す。
- ※注5 (Box I.17. 関連) : Air WaybillやBill of Lading等について記載。
- ※注6 (Box I.27. "Type of packaging" 関連): UN/CEFACT (United Nations Centre for Trade Facilitation and Electronic Business:貿易円滑化と電子ビジネスのための国連センター)のCODED REPRESENTATIONS OF PACKAGE TYPE NAMES USED IN INTERNATIONAL TRADEに基づいた包装の分類を記載するとともに、エンドユーザー向けの包装であるか否かを記載すること。

都道府県知事 保健所設置市長 殿 特別区長

> 住所 氏名

> > (法人にあってはその名称、所在地、 代表者の氏名及び法人番号)

担当者の氏名:

所属部署:

担当者電話番号:

E-mail:

英国向け輸出ゼラチンの衛生証明書の発行申請書

下記施設で取り扱う英国向け輸出ゼラチンに添付する衛生証明書の発行を申請します。

記

1 基本情報(英語記載)

	% /			
輸入地域 ※Box I.10.	地域名			
	IS0コード			
出発港 ※Box I.13.				
出発地(国) ※Box I.11.の	国名			
到着地※注1 ※Box I.12.	認定番号			
	名称			
	住所(所在地)			
	国名			
輸送手段 ※Box I.15.		□航空□	□船舶	
通関を行う国境検査所(※Box I.16.	BCP)			
船便名・航空便名 ※Box I.15.のidentif	ication			
コンテナ番号 ※Box I.19.				
封印シール番号 ※Box I.19.				

出港日		
※ Box I.14.		
荷送人 (輸出業者情報)	氏名 (名称)	
※ Box I.1.	住所 (所在地)	
	連絡先電話番号	
荷受人※注2 (輸入業者情報)	氏名 (名称)	
※ Box I.5.	住所 (所在地)	
	郵便番号	
	国名	
	連絡先電話番号	
委託責任者※注3 ※Box I.6.	氏名 (名称)	
	郵便番号	
	住所(所在地)	
	国名	
製造施設 ※Box I.25.の	認定番号	
manufacturing plant	名称	
	住所 (所在地)	
保管施設 ※Box I.11.	認定番号	
	名称	
	住所 (所在地)	
冷凍・冷蔵保管施設 ※Box Ⅰ.25.のcold	認定番号	
store	名称	
	住所 (所在地)	

原産国地域※注4 ※Box I.7.	国名				
	IS0コード				
原産(生産)地域 ※Box I.8.	地域名				
	IS0コード				
製品のCNコード ※Box I.25.					
添付書類※注5 種類 ※Bo	į ox І.17. ФТур)e			
輸出情報書類及び のCommercial docu	番号 ※Box I.	17.			
学名 ※Box I.25.のSpcies					
輸送温度 ※Box I.18.			□常温 □冷	蔵 □冷凍	
梱包形態(包装の種類) ※Box I.25.のType of	packaging				
合計梱包の数(数量・ ※Box I.23.	単位)				
合計正味重量(Net wei	ght)				Kg
合計商品数量(数量・ ※Box I.24.	単位)				***0
合計総重量(Gross wei	ght)				Kg
輸入目的 ※該当する□全てに☑っ	ナること		□食用 (Products :	for human cons	
*Box I. 20, 25.				向け(Final con	_
	# <i>)</i>				
商品説明	头 /		ロット番号 /Batch No.	梱包の数 (数量・単位)	正味重量 (Net weight)
※Box I.25.のDescription of	f goods		I.25. のBatch	*Box I.25. O Number of packages	≫Box I.25.⊘Net weight
					Kg
					Kg
					Kg

- 3 証明書の交付(受領場所)
- □ 郵送等による受領を希望
- □ 手交による受領を希望
- ※Box I.〇. は、衛生証明書の記載される箇所を示す。
- ※注1 (Box I.12. 関連)及び注3 (Box I.6. 関連) :第三国へのトランジットの場合、記載は必須。
- ※注2 (Box I.5. 関連): 仕向地であるEU等の荷受人又は輸入者の名 称及び所在地、トランジットをする場合は仕向地である第三国の荷受人又は輸入 者の名称及び所在地。トランジットの場合、記載は任意。
- ※注4 (Box I.7関連): 識別マークが付された国を指す。
- ※注5 (Box I.17. 関連): Air WaybillやBill of Lading等について記載。
- ※注6 (Box I.27. "Type of packaging" 関連): UN/CEFACT (United Nations Centre for Trade Facilitation and Electronic Business:貿易円滑化と電子ビジネスのための国連センター)のCODED REPRESENTATIONS OF PACKAGE TYPE NAMES USED IN INTERNATIONAL TRADEに基づいた包装の分類を記載するとともに、エンドユーザー向けの包装であるか否かを記載すること。

年 月 日

都道府県知事 保健所設置市長 殿 特別区長

> 住所 氏名

> > (法人にあってはその名称、所在地、 代表者の氏名及び法人番号)

担当者の氏名:

所属部署:

担当者電話番号:

E-mail:

EU向け輸出ゼラチンの衛生証明書(EU向け原材料)の発行申請書

下記施設で取り扱う輸出ゼラチンに添付する衛生証明書の発行を申請します。

記

1 基本情報(英語記載)

1 至平月和(天田山		
到着地	国名	
製造施設	認定番号	
	名称	
	住所 (所在地)	
保管施設	認定番号	
	名称	
	住所 (所在地)	
学名		

2 明細情報 (英語記載)

商品説明	ロット番号 /Batch No.	製造年月日	梱包の数 (数量・単位)	正味重量 (Net weight)
※I ⊘Description of consignment			፠I⊘Number of packages	ЖΙ のNet weight
				Kg
				Kg
				Kg

3	証明書の交付	(受領担託)
	到しらし 一一 ハンススト	

- □ 郵送等による受領を希望
- □ 手交による受領を希望

年 月 日

都道府県知事 保健所設置市長 殿 特別区長

> 住所 氏名

> > (法人にあってはその名称、所在地、 代表者の氏名及び法人番号)

担当者の氏名:

所属部署:

担当者電話番号:

E-mail:

EU等向け輸出コラーゲンの衛生証明書の発行申請書

下記施設で取り扱うEU等向け輸出コラーゲンに添付する衛生証明書の発行を申請します。

記

1 基本情報(英語記載)

	% /			
輸出先国 (EU等の国名)				
※ Box I.9.				
輸入地域	地域名			
	地域石			
※ Box I.10.				
	IS0コード			
出発港				
※ Box I.13.				
出発地(国)	国名			
※ Box I.11. ∅				
country	IS0コード			
到着地※注1	認定番号			
※ Box I.12.				
	名称			
	住所 (所在地)			
	国名			
	IS0コード			
輸送手段		□航空	□船舶	
※ Box I.15.				

通関を行う国境検査所(※Box I.16.	BCP)	
船便名・航空便名 ※Box I.15.のidentif	ication	
コンテナ番号 ※Box I.19.		
封印シール番号 ※Box I.19.		
出港日 ※Box I.14.		
荷送人 (輸出業者情報)	氏名 (名称)	
※ Box I . 1.	住所(所在地)	
	IS0コード	
荷受人※注2 (輸入業者情報)	氏名 (名称)	
※ Box I.5.	住所(所在地)	
	国名	
	IS0コード	
委託責任者※注3 ※Box I.6.	氏名 (名称)	
	住所(所在地)	
	国名	
	IS0コード	
製造施設 ※Box I.27.の	認定番号	
manufacturing plant	名称	
	住所(所在地)	
保管施設 ※Box I.11.	認定番号	
	名称	
	住所(所在地)	
冷凍・冷蔵保管施設 ※Box I.27.のcold	認定番号	
store	名称	
	住所 (所在地)	
原料区分	□牛、羊、山羊の店 □牛、羊、山羊の店	

原産国地域※注4 ※Box I.7.	国名		
	IS0コード		
原産(生産)地域 ※Box I.8.	地域名		
	IS0コード		
製品のCNコード ※Box I.27.			
添付書類※注5 種類 ※Bo	į рх І.17. ⊘Туре		
番号 ※Box I.17.のcod	le		
発行国名称 ※Box I.17.のCou	ıntry		
発行国ISOコード ※Box I.17.のISO) country code		
輸出情報書類及びるのCommercial docu	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
学名 ※Box I.27.のSpcies			
製品分類 ※Box I.27.のNature	of commodity		
輸送温度 ※Box I.18.		□常温 □冷蔵 □冷凍	
梱包形態(包装の種類) ※Box I.27.のType of			
合計梱包の数(数量・ ※Box I.24.	单位)		
合計正味重量(Net wei ※Box I.26.のNet wei	_		Kg
合計商品数量(数量・ ※Box I.25.	单位)		
合計総重量(Gross wei ※Box I.26.のGross w			Kg
輸入目的 ※該当する□全てに ▽ す	ナること	□食用 (Products for human consumption)	
※ Box I . 20, 22, 27.		□EU域内販売用(For internal market) □最終消費者向け(Final consumer)	

2 明細情報(英語記載)

商品説明	ロット番号 /Batch No.	製造年月日	梱包の数 (数量・単位)	正味重量 (Net weight)
※Box I.27.のDescription of consignment及びIdentification mark	≫Box I.27.のBatch No	≫Box I.27. Ø Date of collec tion/production	≫Box I.27. Ø Number of packages	※Box I.27.のNet weight
				Kg
				Kg
				Kg

- 3 証明書の交付(受領場所)
- □ 郵送等による受領を希望
- □ 手交による受領を希望
- ※Box I.○. は、衛生証明書の記載される箇所を示す。
- ※注1 (Box I.12. 関連)及び注3 (Box I.6. 関連) : 第三国へのトランジットの場合、記載は必須。
- ※注2 (Box I.5. 関連): 仕向地であるEU等の荷受人又は輸入者の名 称及び所在地、トランジットをする場合は仕向地である第三国の荷受人又は輸入 者の名称及び所在地。トランジットの場合、記載は任意。
- ※注4 (Box I.7関連): 識別マークが付された国を指す。
- ※注5 (Box I.17. 関連): Air WaybillやBill of Lading等について記載。
- ※注6 (Box I.27. "Type of packaging" 関連): UN/CEFACT (United Nations Centre for Trade Facilitation and Electronic Business:貿易円滑化と電子ビジネスのための国連センター)のCODED REPRESENTATIONS OF PACKAGE TYPE NAMES USED IN INTERNATIONAL TRADEに基づいた包装の分類を記載するとともに、エンドユーザー向けの包装であるか否かを記載すること。

都道府県知事 保健所設置市長 殿 特別区長

> 住所 氏名

> > (法人にあってはその名称、所在地、 代表者の氏名及び法人番号)

担当者の氏名:

所属部署:

担当者電話番号:

E-mail:

英国向け輸出コラーゲンの衛生証明書の発行申請書

下記施設で取り扱う英国向け輸出コラーゲンに添付する衛生証明書の発行を申請します。

記

1 基本情報(英語記載)

出発港		
※ Box Ⅰ.13.		
出発地(国)	国名	
% Box I.11. ∅		
到着地※注1	認定番号	
※ Box I.12.		
	名称	
	住所 (所在地)	
	国名	
輸送手段		□航空 □船舶
輸送手段 ※Box I.15.		□航空 □船舶
	(BCP)	□航空□船舶
※ Box I.15.	(BCP)	□航空□船舶
※Box I.15. 通関を行う国境検査所((BCP)	□航空□船舶
※Box I.15. 通関を行う国境検査所(※Box I.16.		□航空□船舶
※Box I.15.通関を行う国境検査所(※Box I.16.船便名・航空便名		□航空□船舶
※Box I.15.通関を行う国境検査所(※Box I.16.船便名・航空便名※Box I.15.のidentif		□航空□船舶
 ※Box I.15. 通関を行う国境検査所(※Box I.16. 船便名・航空便名 ※Box I.15.のidentif コンテナ番号 ※Box I.19. 封印シール番号 		□航空□船舶
 ※Box I.15. 通関を行う国境検査所(※Box I.16. 船便名・航空便名 ※Box I.15.のidentif コンテナ番号 ※Box I.19. 		□航空□船舶
 ※Box I.15. 通関を行う国境検査所(※Box I.16. 船便名・航空便名 ※Box I.15.のidentif コンテナ番号 ※Box I.19. 封印シール番号 		□航空□船舶

	<u>, </u>	
荷送人 (輸出業者情報)	氏名 (名称)	
※ Box Ⅰ.1.	住所 (所在地)	
	連絡先電話番号	
荷受人※注2 (輸入業者情報)	氏名 (名称)	
※ Box Ⅰ.5.	住所 (所在地)	
	郵便番号	
	国名	
	連絡先電話番号	
委託責任者※注3 ※Box I.6.	氏名 (名称)	
	郵便番号	
	住所 (所在地)	
	国名	
製造施設 ※Box I.25.の	認定番号	
manufacturing plant	名称	
	住所 (所在地)	
保管施設 ※Box I.11.	認定番号	
	名称	
	住所(所在地)	
冷凍・冷蔵保管施設 ※Box I.25.のcold	認定番号	
store	名称	
	住所 (所在地)	
原産国地域 _{※注4} ※Box I.7.	国名	
	IS0コード	
製品のCNコード ※Box I.25.		
·	·	·

添付書類※注5 種類 ※Box I.17.のTyp	10			
Maria				
OCommercial document reference				
学名				
*Box I.25. OSpcies				
輸送温度		□常温 □冷	蔵 □冷凍	
*Box I.18.				
梱包形態(包装の種類) ※Box I.25.のType of packaging				
会計梱包の数(数量・単位)				
合計正味重量(Net weight)				
				Kg
合計商品数量(数量・単位)				
% Вох I.24.				
合計総重量(Gross weight)				
+A = 17.4L				Kg
輸入目的 ※該当する□全てに☑すること		□食用 (Products)	for human con	sumption)
※Box I.20,25.		(Products for human consumption) □最終消費者向け(Final consumer)		
ADOX 1.20, 20.		山城於阳東石	μ]() (Filiai Coi	iisullei /
2 明細情報(英語記載)	ı			
商品説明		ロット番号	梱包の数 (数量・単位)	正味重量
		/Batch No.		(Net weight)
≫Box I.25. Description of goods	Ж Вох No	I.25. のBatch	≫Box I.25. の Number of packages	※Box I.25.のNet weight
				Kg
				Kg
				Ng
				Kg

- 3 証明書の交付(受領場所)
- □ 郵送等による受領を希望
- □ 手交による受領を希望
- ※Box I.〇. は、衛生証明書の記載される箇所を示す。
- ※注1 (Box I.12. 関連)及び注3 (Box I.6. 関連):第三国へのトランジットの場合、記載は必須。
- ※注2 (Box I.5. 関連): 仕向地であるEU等の荷受人又は輸入者の名 称及び所在地、トランジットをする場合は仕向地である第三国の荷受人又は輸入 者の名称及び所在地。トランジットの場合、記載は任意。
- ※注4 (Box I.7関連): 識別マークが付された国を指す。
- ※注5 (Box I.17. 関連) : Air WaybillやBill of Lading等について記載。
- ※注6 (Box I.27. "Type of packaging" 関連): UN/CEFACT (United Nations Centre for Trade Facilitation and Electronic Business:貿易円滑化と電子ビジネスのための国連センター)のCODED REPRESENTATIONS OF PACKAGE TYPE NAMES USED IN INTERNATIONAL TRADEに基づいた包装の分類を記載するとともに、エンドユーザー向けの包装であるか否かを記載すること。

HEALTH CERTIFICATE

Covering gelatine intended for Re-export to EU

Certificate reference number:

Country of origin: Japan

Central Competent Authority: The Ministry of Health, Labour and Welfare

Local Competent Authority:

Part I. Provenance of the gelatine

Name, Address and the Approval number of establishment authorized for exports to the EU by the competent authority:

Name:

Address:

EU Approval No:

Details identifying the gelatine

Description of o	onsignment	Number of packages	Net weight

Part II. Attestation

II.1. Public health attestation

I, the undersigned, declare that I am aware of the relevant requirements of Regulation (EC) No 178/2002 of the European Parliament and of the Council, Regulation (EC) No 852/2004 of the European Parliament and of the Council, Regulation (EC) No 853/2004 of the European Parliament and of the Council, and Regulation (EU) 2017/625 of the European Parliament and of the Council and hereby certify that the gelatine described in Part I was produced in accordance with these requirements, and in particular that:

- II.1.1. it comes from (an) establishment(s) applying general hygiene requirements and implementing a programme based on the hazard analysis and critical control points (HACCP) principles in accordance with Article 5 of Regulation (EC) No 852/2004, regularly audited by the competent authority, and is listed as a Union approved establishment;
- II.1.2. it has been produced from raw materials that met the requirements of Section XIV, Chapters I and II, of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004;

- II.1.3. it has been produced in compliance with the conditions set out in Section XIV, Chapter III, of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004;
- II.1.4. it satisfies the criteria of Section XIV, Chapter IV, of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004 and of Commission Regulation (EC) No 2073/2005;
- II.1.5. it derives:
- (1) either [from animals which have been found fit for human consumption following ante-mortem and post-mortem inspections;]
- (1) or [from wild game which has been found fit for human consumption following post-mortem inspection:]
- (1) or [from fishery products that comply with Section VIII of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004;]
- (1) [II.1.6. in the case of gelatine of bovine, ovine and caprine animal origin, and except for gelatine derived from hides and skins,
- (1) either [the country or region of origin is classified in accordance with Commission Decision 2007/453/EC as a country or region posing a negligible bovine spongiform encephalopathy (BSE) risk, and
- (1) either [the animals from which the gelatine is derived were born, continuously reared and slaughtered in a country or region classified in accordance with Decision 2007/453/EC as a country or region posing a negligible BSE risk in which there have been no BSE indigenous cases;]]]
- (1) and/or [the animals from which the gelatine is derived originate from a country or region classified in accordance with Decision 2007/453/EC as a country or region posing a negligible BSE risk in which there has been at least one BSE indigenous case, and the gelatine does not contain and is not derived from mechanically separated meat obtained from bones of bovine, ovine and caprine animals;]]]
- (1) and/or [the animals from which the gelatine is derived originate from a country or region classified in accordance with Decision 2007/453/EC as a country or region posing a controlled BSE risk, and:
- (i) the gelatine does not contain and is not derived from specified risk material as defined in point 1 of Annex V to Regulation (EC) No 999/2001 of the European Parliament and of the Council;
- (ii) the gelatine does not contain and is not derived from mechanically separated meat obtained from bones of bovine, ovine and caprine animals;
- (iii) the animals from which the gelatine is derived have not been slaughtered after stunning by means of gas injected into the cranial cavity or killed by the same method or slaughtered by laceration after stunning of central nervous tissue by means of an elongated rod-shaped instrument introduced into the cranial cavity;]]]
- (1) and/or [the animals from which the gelatine is derived originate from a country or region classified in accordance with Decision 2007/453/EC as a country or region posing an undetermined BSE risk, and:
- (i) the gelatine does not contain and is not derived from specified risk material as defined in point 1 of Annex V to Regulation (EC) No 999/2001;
- (ii) the gelatine does not contain and is not derived from mechanically separated meat obtained from bones of bovine, ovine and caprine animals;
- (iii) the animals from which the gelatine is derived have not been slaughtered after stunning by means of gas injected into the cranial cavity or killed by the same method or slaughtered by laceration after stunning of central nervous tissue by means of an elongated rod-shaped instrument introduced into the cranial cavity;
- (iv) the animals from which the gelatine is derived have not been fed with meat-and-bone meal or greaves, as defined in the Terrestrial Animal Health Code of the World Organisation for Animal Health;
- (v) the gelatine was produced and handled in a manner which ensures that it does not contain and was not contaminated with nervous and lymphatic tissues exposed during the deboning process;]]]
- (1) or [the country or region of origin is classified in accordance with Decision 2007/453/EC as a country or region posing a controlled BSE risk, and:
- (a) the animals from which the gelatine is derived have not been slaughtered after stunning by means of gas injected into the cranial cavity or killed by the same method or slaughtered by laceration after stunning of central nervous tissue by means of an elongated rod-shaped instrument introduced into the cranial cavity;
- (b) the gelatine does not contain and is not derived from:
- (i) specified risk material as defined in point 1 of Annex V to Regulation (EC) No 999/2001;
- (ii) mechanically separated meat obtained from bones of bovine, ovine and caprine animals.
- (1) either [(c) the animals from which the gelatine is derived originate from a country or region classified in accordance with Decision 2007/453/EC as a country or region posing a negligible or a controlled BSE risk;]]]
- (1) and/or [(c) the animals from which the gelatine is derived originate from a country or region classified in accordance with Decision 2007/453/EC as a country or region posing an undetermined BSE risk, and:
- (i) the animals from which the gelatine is derived have not been fed with meat-and-bone meal or greaves, as defined in the Terrestrial Animal Health Code of the World Organisation for Animal Health;
- (ii) the gelatine was produced and handled in a manner which ensures that it does not contain and was not contaminated with nervous and lymphatic tissues exposed during the deboning process;]]]
- (1) or [the country or region of origin is classified in accordance with Decision 2007/453/EC as a country or region with an undetermined BSE risk, and:
- (a) the animals from which the gelatine is derived have not been:

- (i) slaughtered after stunning by means of gas injected into the cranial cavity or killed by the same method or slaughtered by laceration after stunning of central nervous tissue by means of an elongated rod-shaped instrument introduced into the cranial cavity;
- (ii) fed meat-and-bone meal or greaves derived from ruminants, as defined in the Terrestrial Animal Health Code of the World Organisation for Animal Health;
- (b) the gelatine does not contain and is not derived from:
- (i) specified risk material as defined in point 1 of Annex V to Regulation (EC) No 999/2001;
- (ii) mechanically separated meat obtained from bones of bovine, ovine and caprine animals;
- (iii) nervous and lymphatic tissues exposed during the deboning process.]]

Notes

(1)Delete if not applicable.

In accordance with the Agreement on the withdrawal of the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland from the European Union and the European Atomic Energy Community, and in particular Article 5(4) of the Protocol on Ireland/Northern Ireland in conjunction with Annex 2 to that Protocol, references to the Union in this official certificate include the United Kingdom in respect of Northern Ireland.

(Signature of official inspector)

Done at _______(Place) on _____(Date)

Official ______(Name, qualification and title)

(別紙様式6 現地調査における指摘事項)

現地調査における指摘事項

(施設名)

(調査日)

1. 取扱要綱又はチェックリストの該当箇所	
2. 該当文書又は施設内の場所	
3. 不適格事項の詳細	
4. 改善指導の内容	

【定期監視実施者記入欄】

(署名日)

(所属)

(役職)

(署名)

※ 表中1~4に記入した上で、記入すること。

【現地調査対象認定施設担当者記入欄】

(署名日)

(社名)

(役職)

(署名)

※ 表中1~4の記載内容を確認した上で、記入すること。

(別紙様式7 指摘事項に対する改善状況)

指摘事項に対する改善状況

(施設名) (調査日)

1. 改善指導の内容	
2. 改善計画	
3. 改善措置完了期限	
4. 改善措置完了までの暫定対応	
5. 改善措置等対応状況	

【現地調査対象認定施設担当者記入欄】

(署名日)

(社名)

(役職)

(署名)

※ 表中1~4に記入した上で、記入すること。

【改善計画等確認者記入欄】

(署名日)

(所属)

(役職)

(署名)

※ 表中1~4の記載内容を確認した上で、記入すること。

【定期監視実施者記入欄】

(署名日)

(所属)

(役職)

(署名)

※ 表中1~4の対応状況を確認、5に記入した上で、記入すること。

(別紙様式8 原材料に添付する文書の見本)

人の食用のゼラチンまたはコラーゲンの生産に使用される 原材料に添付する文書の見本

商耳	文引文書番号(Number of the commercial document):
I.	原材料の特定(Identification of raw material)
	原材料の性質(Nature of the raw material): 動物種(Animal species):
	包装タイプ(Type of packages):
	包装の数(Number of packages):
	正味重量(Net weight (kg)):
II.	原材料の供給源 (Origin of raw material)
	原材料を取り扱う施設のタイプ、名称、住所、承認/登録/特別許可番号 (Type, name, address and approval/registration/special authorization number of the establishment of origin):
	荷送人の名前と住所(Name and address of the consignor)(1) :
III.	原材料の仕向地 (Destination of raw material)
	仕向先である生産施設のタイプ、名称、住所、承認/登録/特別許可番号(Type, name, address and approval/registration/special authorization number of the establishment of destination):
	荷送人の名前と住所(Name and address of the consignee) (²):
IV.	輸送手段(Means of transport):
(年	F月日)に、に、
	(作成場所)に於いて本書を作成した。
Dor	ne at, on
(J	京産施設の運営者またはその代表者の署名)
(Si	ignature of the operator of the establishment of origin or its representatives)

⁽¹⁾ 原産施設と異なる場合のみ。

⁽²⁾ 仕向地である施設と異なる場合のみ。

施設の構造設備及び衛生管理等に関する基準

- 1. 施設に関する一般基準
- (1) 施設は、清潔に保たれ、手入れが行き届き、良好な状態に維持管理されること。
- (2) 施設のレイアウト、設計、構造、立地及び規模は、以下を満たすこと。
 - ア 適切な維持管理、洗浄及び消毒を行うこと。また、全ての作業を衛生的に 行うための適切な広さを有すること。
 - イ 塵埃の蓄積、有害物質との接触、剥離片の食品への混入、結露やカビの発 生を防止できること。
 - ウ 汚染防止及び特に害虫の駆除を含む適正な食品衛生管理ができること。
 - エ 食品を適温に保つ機能を十分に備え、必要に応じて、適切な温度管理下で 取扱い及び保管ができる環境が確保されること。また、これらの温度の監視 及び必要に応じて温度の記録ができる設計であること。
- (3) 下水施設に接続された適切な数の水洗トイレが備えられていること。また、水洗トイレの開口部は、食品を取り扱う部屋に直接つながっていてはならない。
- (4) 自動式又は足踏式蛇口を有する等、適切に設計された給湯付き手洗設備が、 適切な場所に十分な数、備えられていること。各手洗設備には、手指の洗浄剤 及び衛生的に乾燥させる器具又は用品を備えなければならない。必要に応じ て、食品を洗浄する設備と手洗設備は分離させなければならない。
- (5) 適切かつ十分な自然又は機械式の換気手段を有すること。汚染区域から清潔 区域への機械的な通風は避けること。換気システムは、フィルター等の洗浄又 は交換のために必要な部品が容易に取り外せる構造であること。
- (6) トイレは自然又は機械式の換気が十分に行われること。
- (7) 施設は自然光又は人工光により十分な照度が得られること。
- (8) 排水施設はその目的を十分果たすものであり、汚染を避けるような設計及び構造であること。排水溝が完全又は部分的に開放している場合、汚水が汚染区域から清潔区域、特に最終消費者へのリスクが高い状態で食品が取り扱われる区域へ流れ込まないように設計しなければならない。
- (9) 必要に応じて、従業員用の適切な更衣室を有すること。
- (10) 洗浄剤及び消毒剤等は、鍵付の棚等、食品を取り扱う区域とは分離して保管すること。
- 2. 食品の処理・加工等を行う区画に関する個別基準
- (1) 食品の取扱い、処理、加工及び製造等を行う区画は、作業中及び作業の合間 における汚染を防ぐことを含め、適正な食品衛生管理ができるような設計・レ

イアウトでなければならない。特に、以下が満たされていること。

- ア 床の表面は良好な状態に維持管理し、洗浄及び必要に応じて消毒が容易でなければならない。このために床は不浸透性・非吸収性の洗浄可能で有害物質が含まれない材質を使用すること。ただし、都道府県知事等が、その材質が適切であることを認めた場合は、別の材質を使用することができる。また、必要に応じて、床の表面は適切に排水できるようにすること。
- イ 壁の表面は良好な状態に維持管理し、清掃及び必要に応じて消毒が容易でなければならない。このために壁は不浸透性・非吸収性の洗浄可能で有害物質が含まれない材質を使用し、作業に適切な高さまで表面が平滑であること。ただし、都道府県知事等が、その材質が適切であることを認めた場合は、別の材質を使用することができる。
- ウ 天井(天井がない場合は屋根の内側の面)及び頭上の設備は、塵埃の蓄積 を防ぎ、結露、カビの増殖及び小片の剥落を減少させるような構造・仕上り でなければならない。
- エ 窓及びその他の開口部は、塵埃の蓄積を防ぐ構造でなければならない。屋外の環境に開放できる窓及びその他の開口部は、必要に応じて虫除けの網戸を設置し、網戸は洗浄のために容易に取り外せるものであること。窓の開放により汚染の原因となる可能性がある場合には、製造中、窓は締切りとすること。
- オ ドアは清掃及び必要に応じて消毒が容易でなければならない。このため に、ドアの表面は平滑で非吸収性の材質を使用すること。ただし、都道府県 知事等が、その材質が適切であることを認めた場合は、別の材質を使用する ことができる。
- カ 食品を取り扱う区域、特に食品と接触する区域における表面(装置の表面を含む。)は、清掃及び必要に応じて消毒が容易でなければならない。このために表面は平滑で洗浄可能な耐腐食性の有害物質が含まれない材質を使用すること。ただし、都道府県知事等が、その材質が適切であることを認めた場合は、別の材質を使用することができる。
- (2) 作業用器具・装置の洗浄、消毒、保管のために、必要に応じて適切な設備を 有すること。これらの設備は、耐腐食性材質を使用し清掃が容易で温水・冷水 が適切に供給されること。
- (3) 食品の洗浄のために必要に応じて適切な設備を有すること。食品の洗浄に使用されるシンクその他の設備は、6.の要件に合致した使用水の温水又は冷水が適切に供給され、清潔に保たれ、必要に応じて消毒されなければならない。

3. 運搬に関する基準

(1) 一般基準

ア 食品の輸送に使用される運搬車両又はコンテナは、食品の汚染を防ぐため

- に、清潔に保たれ、手入れが行き届き、良好な状態に維持管理されていること。必要に応じて、洗浄又は消毒が適切に実施できるよう設計・製造されなければならない。
- イ 運搬車両内の食品の置き場又はコンテナは、汚染のおそれがある場合に は、食品以外の輸送に使用してはならない。
- ウ 運搬車両又はコンテナは、食品と食品以外のものを一緒に輸送したり別の 食品を同時に輸送したりする場合には、必要に応じて製品を有効に分離する 手段を講じなければならない。
- エ 液状、粒状又は粉状の食品をバルク輸送する場合には、食品の輸送用の容器、コンテナ又はタンカーで輸送しなければならない。これら容器には、食品の輸送に使用されることを示す表示をすること。
- オ 運搬車両又はコンテナが、食品以外の製品の輸送又は異なる食品の輸送に 使用された場合、新たな荷積みの前に汚染のリスクを避けるために十分な清 掃を行わなければならない。
- カ 運搬車両又はコンテナの中の食品は、汚染のリスクを最小限にとどめるように配置、保護されなければならない。
- キ 食品の輸送に使用する運搬車両又はコンテナは、必要に応じて食品を適温 に保ちその温度を監視できるものであること。

4. 機器等に関する基準

- (1) 食品が接触する全ての用具、備品及び機器は、以下を満たさなければならない。
 - ア 十分な洗浄が行われ、必要に応じて消毒されること。洗浄及び消毒は汚染 のリスクを防止するために十分な頻度で行うこと。
 - イ 汚染のリスクを最小限にするため、適切な材質を使って製造され、適切な 整頓や修理を行い、適切な状態で保たれること。
 - ウ 再利用できない容器を除き、清潔かつ必要に応じて消毒可能な材質を使って製造され、適切な整頓や修理を行い、適切な状態で保たれること。
 - エ 機器及び周辺区域の清掃が十分に行えるように設置すること。
- (2) 本基準が達成されるよう、必要に応じて機器に制御装置を備えること。
- (3)機器及びコンテナの腐食を防ぐために化学添加剤を使用しなければならない場合、適正な使用基準に従って使用すること。

5. 食品廃棄物に関する基準

- (1) 食品の製造に伴い生ずる廃棄物は、できるだけ速やかに移動し、食品が置かれている部屋に置かれないようにすること。
- (2) 食品の製造に伴い生ずる廃棄物は、汚染が広がらないよう専用の容器に収集し、有蓋の容器において管理すること。ただし、その容器又は排出システムが

適切であることを都道府県知事等が認めた場合(当日中に搬出するなど)は、 別の容器又は排出システムを使用することができる。これらの容器等は、適切 な構造を有し、良好な状態で保たれ、清掃及び必要に応じて消毒が容易にでき るものであること。

- (3) 食品の製造に伴い生ずる廃棄物の保管と処理について、十分な配慮がされなければならない。廃棄物置場は、清潔に保ち、必要に応じて容易に動物及び害虫を駆除できるように設計、管理しなければならない。
- (4)全ての廃棄物は、関連法規等に従って、衛生的かつ環境に配慮した方法で処分しなければならない。また、食品の直接又は間接的な汚染源となってはならない。

6. 使用水に関する基準

- (1) 給水設備は、十分な使用水(水道水又は飲用に適する水をいう。)が供給されなければならない。食品の汚染を防ぐために必要な場合には必ず使用水を使用しなければならない。
- (2) 例えば消火、蒸気発生、冷蔵又はその他類似の目的で使用水以外を使用する場合、明確に分離された循環システムであること。使用水以外の水が使用水と接触したり、逆流したりしてはならない。
- (3) 再利用水を加工に使用したり原材料として使用する場合、汚染のリスクが生じてはならない。都道府県知事等が最終製品としての食品の安全性に影響を与えないと認めない限り、使用水と同じ基準を満たすものでなければならない。
- (4) 食品と接触する氷又は食品を汚染するおそれのある氷は、使用水から作られたものでなければならない。
- (5) 食品と直接接触する蒸気は、健康への危害となったり食品を汚染するおそれ のある物質を含んでいてはならない。
- (6) 密閉容器に入れた食品を加熱処理する場合、加熱処理後の容器を冷却するために使用する水は使用水を用いること。
- (7)使用水として飲用に適する水を使用する場合にあっては、食品、添加物等の規格基準(昭和34年12月28日厚生省告示第370号)第1 食品 B食品一般の製造、加工及び調理基準の5の表の第1欄に掲げる項目並びに大腸菌及び腸球菌について、少なくとも年1回水質検査を行い、その成績書を3年間保存すること。ただし、天災等により水源等が汚染されたおそれがある場合には、その都度水質検査を行うこと。また、水道水を使用する場合にあっては、腸球菌に係る検査を少なくとも年1回行い、その成績書を3年間保存すること。

7. 従事者の衛生管理に関する基準

(1)食品を取り扱う区域で作業する全ての従事者は、高い清潔水準の維持に努め、 適切で清潔な作業着を着用すること。作業着は、必要に応じて防護機能のある ものでなければならない。

(2) 食品を通じて感染するおそれのある疾病に罹患している従事者又は病原微生物に感染した傷・皮膚感染・腫れ・発熱・下痢のある従事者等は、直接又は間接的な汚染の可能性が否定できない場合、食品を取り扱ったり、食品を取り扱う区域に入ったりしてはならない。食品に接触する可能性のある従事者は、疾病に感染したときは直ちに、その疾病名、症状及び可能な場合はその原因を施設の責任者に報告しなければならない。

8. 食品の取扱いに関する基準

- (1) 施設が通常の分別、分離又は加工処理を衛生的に行ったとしても、最終製品が食用に適さない程度まで原材料又はその他製品の加工に用いる原材料が寄生虫、病原微生物、有害物質、腐敗物質又は異物に汚染されていることが判明した場合又は合理的に予想される場合、施設はこれらを受け入れてはならない。
- (2) 施設において保管される全ての原材料は、有害な品質劣化を避け、汚染を防ぐように設計された適切な条件下で保管されなければならない。
- (3) 食品は、製造、加工及び流通の全ての段階で食用に適さなくなる又は公衆衛生上問題となるような汚染から保護されなければならない。
- (4) 鼠族・害虫駆除のための適切な措置が講じられなければならない。
- (5) 病原微生物の増殖又は毒素の産生につながる可能性のある原材料、中間製品及び最終製品は、速やかに冷却し、病原微生物の増殖又は毒素の産生を抑制する温度とすること。また、コールドチェーンは途切れてはならない。ただし、食品の調理、輸送、保管、陳列の間の実際の取扱いを考慮して、公衆衛生上の危害とならない限り短時間だけ温度管理からはずれる場合はこの限りでない。加工食品の製造、取扱い又は包装をする場合は、原材料と加工品を分別して保管するのに十分な広さの部屋と分別して冷蔵・冷凍保存するのに十分な施設を備えなければならない。
- (6) 低温で保管される食品の場合、加熱処理段階の後又は加熱処理が行われない場合は最終調理段階の後、可能な限り速やかに病原微生物の増殖又は毒素の産生を抑制する温度にすること。
- (7) 食品の解凍は、食品中の病原微生物の増殖又は毒素産生のリスクを最小限にするような方法で行わなければならない。食品は解凍中も公衆衛生上の危害を生じさせない温度に保たれなければならない。解凍工程で発生する液体が公衆衛生上の危害となりうる場合は十分な排水を行うこと。食品は解凍後病原微生物の増殖又は毒素産生のリスクを最小限にするような方法で取り扱わなければならない。
- (8)動物用飼料を含む有害物質又は非食用物質は、適切な表示を行い分別して容器に入れて保管すること。

- (9) 最終製品から原材料まで遡りが可能なトレーサビリティシステムを導入して いること
- (10) 原料の受入、加工、出荷等の各製造段階において、EU等向けの製品とEU 等向けでない製品が接触しないよう取り扱われていること。ただし、施設内の 全ての製品をEU等向けの製品と同一の製造、管理を行っている場合は、この 限りではない。

9. 包装及び梱包に関する基準

(1) 一般基準

- ア 包装及び梱包に使用する材質は、汚染源とならないものであること。
- イ 包装資材は、汚染リスクに曝露しない方法で保管しなければならないこ と。
- ウ 包装及び梱包作業は、製品の汚染を生じさせないように実施しなければならず、必要に応じて、特に缶やガラス瓶を使用する場合、容器の構造及び清潔度を確認しなければならないこと。
- エ 食品用に再利用される包装及び梱包の材質は、洗浄及び必要に応じて消毒 が容易にできるものでなければならないこと。

10. 食品事業者の研修

食品事業者は、以下を遵守すること。

- (1) 食品事業者は従業員を監督下に置き、その業務に見合った食品衛生の問題について教育又は研修を受けさせなければならない。
- (2) 施設のHACCP担当者等は、HACCP原則の適用に関して適切な研修を 受けなければならない。
- (3) 施設の衛生管理の担当者は、食品衛生法及びEU規則等に関する適切な研修 を受けなければならない。

EU等向け輸出ゼラチン及びコラーゲンに係る基準

- 第1 EU等向け輸出ゼラチンに係る基準
 - EU等向け輸出ゼラチンは、次の基準を満たさなければならない。
- 1 ゼラチンの原材料の要件
- (1) ゼラチンの原材料は、以下であること。
 - ア 牛の骨
 - イ 牛の皮(なめし工程(植物性のなめし剤や、クロム塩、アルミニウム塩、第 二鉄塩、ケイ酸塩、アルデヒド、キノン類のような物質、その他合成硬化剤を 用いた皮の硬化の工程を言う。本要綱において同じ。)を経ていないもの)
 - ウ 牛の腱
 - エ 魚類の皮 (鱗、ヒレを含む。)及び骨
- (2) (1) アからウの原材料は、と畜場でと畜され、と畜前検査及びと畜後検査に 合格し、人の食用として適切であると認められた動物に由来していること。
- (3) 冷蔵、冷凍又は急速冷凍以外のいかなる保存処理も行われていない原材料は、 国内又は海外のEU等向け輸出食肉、EU等向け水産食品認定施設又は本要綱の 基準を遵守した施設由来のものであること。
- (4) 牛の骨及び腱を用いる場合は、由来する牛が以下の基準を満たすこと。
 - ア EU等において、無視できるBSEリスクと評価されている国又は地域で生まれ、飼養され、と畜された牛に由来する場合は、
 - (ア) 当該牛から機械的に回収された肉を含んでいない。ただし、当該国産の 牛においてBSEが発生していない場合は除く。
 - (イ)特定危険部位(12ヶ月齢を超える下顎を除いた頭蓋、脳、目及び脊髄、30ヶ月齢を超える脊柱(背根神経節を含み、頸椎横突起、胸椎横突起、腰椎横突起、頸椎棘突起、胸椎棘突起、腰椎棘突起、仙骨翼、正中仙骨稜及び尾椎を除く)及び全月齢の扁桃、小腸の後部4m、盲腸及び腸間膜を言う。)が含まれていない。ただし、EU加盟国以外の無視できるBSEリスクと評価された国又は地域において生まれ、飼養され、と畜された牛に由来する場合は除く。
 - イ EU等において、管理されたBSEリスクと評価されている国又は地域で生まれ、飼養され、と畜された牛から由来する場合は、
 - (ア) 当該牛は、頭蓋内へのガス注入によるスタンニングまたはピッシングを行った後にと畜されていない。
 - (イ) 当該牛から機械的に回収された肉を含んでいない。
 - (ウ) 特定危険部位を含んでいない。
 - ウ EU等において、不明のBSEリスクと評価されている国又は地域で生まれ、 飼養され、と畜された牛から由来する場合は、

- (ア) 当該牛は、頭蓋内へのガス注入によるスタンニングまたはピッシングを行った後にと畜されていない。
- (イ) 当該牛から機械的に回収された肉を含んでいない。
- (ウ) 特定危険部位を含んでいない。
- (エ) 当該牛が肉骨粉及び油脂を給与されていない。
- (オ) 当該牛の解体時、食肉が神経又はリンパ節に汚染されていない。
- (5) 牛の骨、牛の皮、魚の皮については、以下の処理が行われた原材料のみを使用すること。
 - ア 日本又は海外の衛生当局の許可、登録等を得ている施設由来であり、特定危 険部位を除く牛の骨で、以下のいずれかの処理
 - (ア)約15mmの小片に粉砕し、70℃30分、80℃15分又は90℃10分以上の熱湯で脱脂を行い、分別、洗浄の後、350℃以上で20分以上又は700℃以上で15分以上、熱風で乾燥させる処理
 - (イ) 平均温度が20℃以上で、42日以上の天日乾燥処理
 - (ウ) 中心部が p H 6 以下に維持された状態で 1 時間以上の酸処理後、乾燥処理 イ 日本又は海外の衛生当局の許可、登録等を得ている施設由来であり、牛の皮 で、以下のいずれかの処理
 - (ア) 中心部が12を超える p Hでのアルカリ処理の後、7日間以上の塩漬け処理
 - (イ) 20℃以上で42日以上の乾燥処理
 - (ウ) 中心部が p H 5 以下に維持された状態での酸処理
 - (エ) 12を超えるpHでの8時間以上のアルカリ処理
 - ウ EU等向け輸出食肉、EU等向け水産食品認定施設又は本要綱の基準を遵守 した施設からの原材料であって、牛の骨、牛の皮、魚の皮で、ア又はイに規定 される処理以外の処理
- (6) (5) イの(ア)及び(イ)の処理期間は、その目的のために輸送中に施される処理時間を含んでもよい。
- (7)原材料は、出荷されてから24時間以内に加工を行わない場合は、冷蔵または 冷凍して輸送・保管すること。しかし、脱脂を行い、乾燥した骨またはオセイン、 塩蔵し乾燥・石灰処理した皮、アルカリまたは酸で処理した皮は、常温で輸送・ 保管してもよい。
- (8) 原材料の輸送においては、別紙様式8に示す情報が添付されていること。
- (9)輸入原材料を使用して製造を行う場合、輸入原材料に添付された証明書類(例: 外国政府機関発行の衛生証明書)により、当該原材料が、1に規定されるゼラチンの原材料の要件を満たしていることを確認すること。
- 2 ゼラチンの製造基準

ゼラチンの製造は、以下の基準を満たすこと。

(1) EU等において、管理された又は不明なBSEリスクと評価されている国又は

地域で生まれ、飼育され、と殺された牛の骨を原材料としてゼラチンを製造する場合は、細かく粉砕、熱水による脱脂、希塩酸(最低濃度4%でpH<1.5)により2日以上で処理された後、以下のいずれかの処理を行うこと。

- ア 138℃4秒以上の加熱処理を含み、20日間以上の飽和石灰水溶液(pH>12.5) のアルカリ処理
- イ 138℃4秒以上の加熱処理を含み、10時間以上の酸処理 (pH<3.5)
- ウ 3バール (3 bars) 以上の133℃の飽和蒸気で20分間以上の加圧加熱処理
- エ その他同等と認められた工程
- (2) (1) 以外の原材料からゼラチンを製造する場合は、酸又はアルカリ処理を行い、1回以上水洗する。その後、pH調整を行う。ゼラチンは1回もしくは連続する複数回、加温抽出されなければならない。その後、ろ過と熱処理により精製を行わなければならない。
- (3) 施設は、原材料及び製造工程が本要綱の基準に従っているという条件で、食用ゼラチンと食用でないゼラチン両方を同一施設内で生産及び貯蔵することができる。

3 ゼラチンの規格基準

ゼラチンは、以下の表の残留基準又は許容基準を遵守すること。

物質	基準
ヒ素 (As)	1 ppm
鉛 (Pb)	5 ppm
カドミニウム (Cd)	0.5 ppm
水銀 (Hg)	0.15ppm
クロム (Cr)	10 ppm
銅 (Cu)	30 ppm
亜鉛 (Zn)	50 ppm
亜硫酸 (SO ₂)	50 ppm
過酸化水素(H ₂ O ₂)	10 ppm
サルモネラ属菌	陰性/25g

4 ゼラチンの表示基準

ゼラチンの包装及び梱包には、製造国名及び施設の認定番号が記載された識別マーク並びに「食用(fit for human consumption)」の旨の記載及び「賞味期限(minimum durability)」が表記されていること。

第2 EU等向け輸出コラーゲンに係る基準

- 1 コラーゲンの原材料の基準
- (1) コラーゲンの原材料は、以下であること。

- ア 牛の骨
- イ 牛の皮(なめし工程を経ていないもの)
- ウ 牛の腱
- エ 魚類の皮(鱗、ヒレを含む。)及び骨
- (2) (1) アからウの原材料は、と畜場でと畜され、と畜前検査及びと畜後検査に合格し、人の食用として適切であると認められた動物に由来していること。
- (3) 冷蔵、冷凍又は急速冷凍以外のいかなる保存処理も行われていない原材料は、 国内又は海外のEU等向け輸出食肉、EU等向け水産食品認定施設又は本要綱の 基準を遵守した施設由来のものであること。
- (4) 牛の骨及び腱を用いる場合は、由来する牛が以下の基準を満たすこと。
 - ア EU等において、無視できるBSEリスクと評価されている国又は地域で生まれ、飼養され、と畜された牛に由来する場合は、
 - (ア) 当該牛から機械的に回収された肉を含んでいない。ただし、当該国産の牛においてBSEが発生していない場合は除く。
 - (イ)特定危険部位を含んでいない。ただし、EU加盟国以外の無視できるBS Eリスクと評価された国又は地域において生まれ、飼養され、と畜された牛 に由来する場合は除く。
 - イ EU等において、管理されたBSEリスクと評価されている国又は地域で生まれ、飼養され、と畜された牛から由来する場合は、
 - (ア) 当該牛は、頭蓋内へのガス注入によるスタンニングまたはピッシングを行った後にと畜されていない。
 - (イ) 当該牛から機械的に回収された肉を含んでいない。
 - (ウ) 特定危険部位を含んでいない。
 - ウ EU等において、不明のBSEリスクと評価されている国又は地域で生まれ、 飼養され、と畜された牛から由来する場合は、
 - (ア) 当該牛は、頭蓋内へのガス注入によるスタンニングまたはピッシングを行った後にと畜されていない。
 - (イ) 当該牛から機械的に回収された肉を含んでいない。
 - (ウ) 特定危険部位を含んでいない。
 - (エ) 当該牛が肉骨粉及び油脂を給与されていない。
 - (オ) 当該牛の解体時、食肉が神経又はリンパ節に汚染されていない。
- (5) 牛の骨、牛の皮、魚の皮については、以下の処理が行われる原材料は使用できる。
 - ア 日本又は海外の衛生当局の許可、登録等を得ている施設由来であり、特定危 険部位を除く牛の骨で、以下のいずれかの処理
 - (ア)約15mmの小片に粉砕し、70℃30分、80℃15分又は90℃10分以上の熱湯で脱脂を行い、分別、洗浄の後、350℃以上で20分以上又は700℃以上で15分以上、熱風で乾燥させる処理

- (イ) 平均温度が20℃以上で、42日以上の天日乾燥処理
- (ウ)中心部がpH6以下に維持された状態で1時間以上の酸処理後、乾燥処理 イ 日本又は海外の衛生当局の許可、登録等を得ている施設由来であり、牛の 皮 で、以下のいずれかの処理
 - (ア) 中心部が12を超えるpHでのアルカリ処理の後、7日間以上の塩漬け処理
 - (イ) 20℃以上で42日以上の乾燥処理
 - (ウ) 中心部が p H 5 以下に維持された状態での酸処理
 - (エ) 12を超えるpHでの8時間以上のアルカリ処理
- ウ 国内又は海外のEU等向け輸出食肉、EU等向け水産食品認定施設又は本要綱の基準を遵守した施設からの原材料であって、牛の骨、牛の皮、魚の皮で、ア又はイに規定される処理以外の処理
- (6) (5) イの(ア)及び(イ)の処理期間は、その目的のために輸送中に施される処理時間を含んでもよい。
- (7) 原材料は、出荷されてから24時間以内に加工を行わない場合は、冷蔵または冷凍して輸送・保管すること。しかし、脱脂を行い、乾燥した骨またはオセイン、塩蔵し乾燥・石灰処理した皮、アルカリまたは酸で処理した皮は、常温で輸送・保管してもよい。
- (8) 原材料の輸送においては、別紙様式8に示す情報が添付されていること。
- (9)輸入原材料を使用して製造を行う場合、輸入原材料に添付された証明書類(例: 外国政府機関発行の衛生証明書)により、当該原材料が、1に規定されるコラー ゲンの原材料の要件を満たしていることを確認すること。
- 2 コラーゲンの製造基準

コラーゲンの製造は以下の基準を満たすこと。

- (1) EU等において、管理された又は不明なBSEリスクと評価されている国又は 地域で生まれ、飼育され、と殺された牛の骨を原材料としてコラーゲンを製造す る場合は、細かく粉砕、熱水による脱脂、希塩酸(最低濃度4%でpH<1.5)に より2日以上で処理された後、酸またはアルカリによりpH調整を行う。その後 続いて以下のいずれかの方法による処理を行うこと。
 - ア 1回以上の水洗いと以下のいずれか又は複数の処理

濾渦

細粉砕

押し出し (成形)

イ アと同等以上の方法

- (2) (1) 以外の原材料からコラーゲンを製造する場合は、洗浄及び酸又はアルカリを使用したpH調整を含む処理を行うこと。その後続いて(1) ア又はイのいずれかの方法による処理を行うこと。
- (3) (1) 又は(2) に示す処理を行った後、コラーゲンは乾燥することが で

きる。

(4) 施設は、原材料及び製造工程が本要綱の基準に従っていることを条件として、 食用コラーゲンと食用でないコラーゲン両方を同一施設内で生産及び貯蔵する ことができる。

3 コラーゲンの規格基準

製品は、以下の表の残留基準又は許容基準を遵守すること。

	1 6 2 1 / 9 = 60
物質	基準
ヒ素 (As)	1 ppm
鉛 (Pb)	5 ppm
カドミニウム (Cd)	0.5 ppm
水銀 (Hg)	0.15ppm
クロム (Cr)	10 ppm
銅 (Cu)	30 ppm
亜鉛 (Zn)	50 ppm
亜硫酸 (SO ₂)	50 ppm
過酸化水素 (H ₂ O ₂)	10 ppm
サルモネラ属菌	陰性/25g

4 コラーゲンの表示基準

製品の包装及び梱包には、製造国名及び施設の認定番号が記載された識別マーク並びに「食用 (fit for human consumption)」の旨の記載及び「賞味期限 (minimum durability)」が表記されていること。

都道府県知事等による監視等の基準

- 1 食品衛生監視員の監視指導
- (1) 食品衛生監視員は、別添1及び別添2に掲げる事項への遵守を確認するため、 監視指導を実施するものとする。
- (2) 監視指導については、以下の内容を含むものとする。
 - ア 適切な衛生管理及びHACCPに基づく手順に関する監視指導
 - イ 適切な衛生管理に係る監視指導については、営業者が以下に関する手順を継 続的かつ適切に適用していることを確認するものとする。
 - (ア) トレーサビリティーの確認
 - (イ) 施設及び設備の修繕
 - (ウ) 作業前、作業中及び作業後の衛生
 - (エ) 個人の衛生
 - (オ) 衛生及び作業手順に関する訓練
 - (力) 害虫駆除
 - (キ) 水質
 - (ク) 温度調節
 - (ケ) 施設に出入りする食品及び添付書類の管理
 - (コ) EU等向けとその他の製品の区分管理
 - ウ HACCPに基づく手順に関する監視指導については、手順が以下を保証するものであるかどうかを判断するものとする。
 - (ア) 製品が、別添2の第1の3及び第2の3に掲げる残留基準又は許容基準を 遵守するものであること。
 - (イ) 製品が、異物などの物理的危害を含まないものであること。
 - エ 従業員及び従業員の活動が、関連する基準を遵守するものであるかどうかを 判断すること。
 - オ 施設の関連記録を確認すること。
 - カ 監視指導結果を文書化すること。
- (3) 検証結果に基づく措置

検証の結果、当該施設の1(2)の項目が不適切と判断された場合は、その内容を別紙様式6の文書により衛生管理の担当者に通知すること。衛生管理の担当者は、その改善措置を別紙様式7の文書により回答すること。

2 その他

監視等の結果、製品が以下のいずれかに該当する場合には、遅滞なく厚生労働省に報告するとともに当該検体と同一ロットの畜産加工品がEU等に輸出されないような措置を講ずること。

- (1) 官能、化学、物理、微生物学的検査から、基準を満たしていないことが明らかになった場合
- (2) 都道府県知事等が、公衆衛生又は動物衛生に対するリスクとなる可能性がある、若しくは食品として不適格である他の理由があると判断した場合

輸出証明書発給システム、電子メール又はNACCSによる 衛生証明書の発行申請手続

- 1 衛生証明書の発行申請前に必要となる手続
- (1)輸出証明書発給システムにより発行申請を行う場合 申請者は、別紙ZZ-01「一元的な輸出証明書発給システムについて」に基づ き、システム利用申請の手続を行うこと。
- (2) NACCSにより発行申請を行う場合(NACCSの利用登録)

申請者は、輸出入・港湾関係情報処理センター株式会社のウェブサイトに 掲載されているNACCS掲示板にアクセスし、同社に対して、輸出証明書等 発給申請業務の利用申込みの手続を行うこと。

なお、NACCSを使用して輸出証明書発給システムに申請を行う場合は、別紙ZZ-01「一元的な輸出証明書発給システムについて」に基づくシステム利用申請の手続を行うこと。

2 衛生証明書の発行申請手続

申請者は、食品を輸出しようとする都度、衛生証明書の発行申請に必要な書類を輸出証明書発給システム、電子メール又はNACCSを利用して、衛生証明書発行機関宛てに送付すること。なお、輸出証明書発給システム又はNACCSを使用して輸出証明書発給システムにより申請を行う場合は、別紙様式3-1又は3-2による衛生証明書発行申請書は不要とすること。

また、発行申請に当たっては、以下の事項に留意すること。

- (1) 申請に利用する情報システムについて、セキュリティ対策に努めること。
- (2) 衛生証明書は、従来どおり書面による交付となることから、受取方法について証明書発行機関とあらかじめ調整すること。

別添5

チェックリスト(施設の一般基準等)

1 構造設備基準

項目	事項	小事項	結果	評価	備考
	メンテナンス	清潔に保たれ、手入れが行き届き、良好な状態 に維持管理されているか。			
	作業区域の広さ	作業をする際に機器等の配置が混みすぎていないか(機械設備と壁との間を人が通れる空間があること。)。			
		塵埃の蓄積、有害物質との接触、剥離片の食品 への混入、結露やカビの発生が防止されている か。			
		汚染防止及び特に害虫の駆除を含む適正な食 品衛生管理がされているか。			
	温度管理	食品を適温に保つ機能を備え、必要に応じて温 度記録が可能であるか。			
	トイレ	下水施設に接続された適切な数の水洗トイレが備えられており、水洗トイレの開口部は、食品を取り扱う部屋に直接つながってはいないか。			
		自然又は機械式の換気が十分に行われている か。			
	手洗設備	自動式又は足踏式蛇口を有する等、適切に設計された給湯付き手洗設備が、適切な場所に十分な数、備えられているか。			
一般基準		手指の洗浄剤及び衛生的に乾燥させる器具又 は用品を備えているか。			
		必要に応じて、食品を洗浄する設備と手洗設備 は分離しているか。			
	換気	適切かつ十分な自然又は機械式の換気手段を 有し、汚染区域から清潔区域への機械的な通 風がないか。また、換気システムは、フィルター 等の洗浄又は交換のために必要な部品が容易 に取り外せる構造であるか。			
	照度	自然光又は人工光により十分な照度が得られ ているか。			
		排水施設はその目的を十分果たすものであり、 汚染を避けるような設計及び構造であるか。			
	排水施設	排水溝が完全又は部分的に開放している場合、 汚水が汚染区域から清潔区域、特に最終消費 者へのリスクが高い状態で食品が取り扱われる 区域へ流れ込まないように設計されているか。			
	更衣室	必要に応じて、従業員用の適切な更衣室を有す るか。			

II				
	洗浄剤、消毒剤 等の薬剤	殺鼠剤、殺虫剤、消毒剤等の薬剤は鍵付きの棚等、食品を取り扱う区域とは分離した場所(室又は棚)に保管されているか。		
		床の表面は良好な状態に維持管理し、洗浄及び必要に応じて消毒が容易な構造であるか(隅にはアールが設けられているか。)。		
	床	 床は不浸透性・非吸収性の洗浄可能で有害物 質が含まれない材質であるか。		
		必要に応じて、床の表面は適切に排水できる か。		
	壁	壁の表面は良好な状態に維持管理し、清掃及び必要に応じて消毒が容易な構造であるか(床との間にアールが設けられているか。)。		
	壁	壁は不浸透性・非吸収性の洗浄可能で有害物質が含まれない材質を使用し、作業に適切な高さまで表面が平滑であるか(壁にひび割れ等がないか。)。		
個別基準 (処理、加工等 を行っている区 画)	天井・屋根の 裏張り	天井(天井がない場合は屋根の内側の面)及び頭上の設備は、塵埃の蓄積を防ぎ、結露、カビの増殖及び小片の剥落を減少させるような構造か(天井はカビがついていないか、梁は埃がたまっていないか)。		
	窓等の開口部	塵埃の蓄積しやすい構造ではないか。 		
	, 상 육 어 IN 니 마		 	
	ドア	清掃及び必要に応じて消毒が容易な構造か(平滑で汚れがついていないか。)。		
		表面は平滑で非吸収性の材質か(ステンレス等か。)。		
	食品と接触する 区域	食品を取り扱う区域、特に食品と接触する区域 の表面(装置の表面を含む。)は、清掃及び必要 に応じて消毒が容易な構造か。		
		表面は平滑で洗浄可能な耐腐食性の有害物質 が含まれない材質を使用しているか。		
	 洗浄 、消毒 、	必要に応じて、器具、装置の洗浄、消毒、保管 のための設備があるか。		
	保管設備 	それらは耐腐食性材質を使用し清掃が容易で 温水・冷水が適切に供給されているか。		
		必要に応じて、食品の洗浄のための設備がある か。		
	洗浄設備	適切な水の供給があるか。		
		清潔に保たれ、必要に応じて消毒されている か。		

2 運搬に関する基準

項目	事項	小事項	結果	評価	備考
		食品の輸送に使用される運搬車両又はコンテナは、食品の汚染を防ぐために、清潔に保たれ、手入れが行き届き、良好な状態に維持管理され、必要に応じて食品を適温に保ちその温度を監視できるものであるか。			
	運搬車両とコンテナ	必要に応じて、洗浄又は消毒が適切に実施でき るよう設計・製造されているか。			
一般基準	建版 早 叫 とコンテ)	運搬車両内の食品の置き場又はコンテナは、汚染のおそれがある場合には、食品以外の輸送に使用していないか。			
		運搬車両又はコンテナは、食品と食品以外のものを一緒に輸送したり別の食品を同時に輸送したりする場合には、必要に応じて製品を有効に分離する手段を講じているか。			
	食品以外の 輸送	運搬車両又はコンテナが、食品以外の製品の輸送又は異なる食品の輸送に使用された場合、新たな荷積みの前に汚染のリスクを避けるために十分な清掃を行っているか。			
	配置	運搬車両又はコンテナの中の食品は、汚染のリスクを最小限にとどめるように配置、保護されているか。			

3 機器、廃棄物及び使用水に関する基準

項目	事項	小事項	結果	Assessr備考 Note
		十分な洗浄が行われ、必要に応じて消毒されているか。また、それらは汚染のリスクを防止するために十分な頻度であるか。		
	食品が接触する 全ての用具、 備品及び機器	汚染のリスクを最小限にするため、適切な材質を使って製造され、適切な整頓や修理を行い、 適切な状態で保たれているか。		
機器等の 基準	の要件	再利用できない容器を除き、清潔かつ必要に応じて消毒可能な材質を使って製造され、適切な整頓や修理を行い、適切な状態で保たれているか。		
		機器及び周辺区域の清掃が十分に行えるよう に設置されているか。		
	制御装置	本基準が達成されるよう、必要に応じて機器に 制御装置を備えているか。		
	化学添加剤	機器及びコンテナの腐食を防ぐために化学添加 剤を使用しなければならない場合、適正な使用 基準に従って使用されているか。		
	移動	食品の製造に伴い生ずる廃棄物は、できるだけ 速やかに移動し、食品が置かれている部屋に貯 まらないか。		
食品廃棄物 の基準	容器	食品の製造に伴い生ずる廃棄物は、適切な構造を有し、良好な状態で保たれ、清掃及び必要に応じて消毒が容易にできる有蓋の容器で保管されているか。		
	保管と処理	食品の製造に伴い生ずる廃棄物の保管と処理 について、十分な配慮がされているか。廃棄物 置場は、清潔に保ち、必要に応じて容易に動物 及び害虫を駆除できるように設計、管理されて いるか。		
	処分	全ての廃棄物は、関連法規等に従って、衛生的 かつ環境に配慮した方法で処分されているか。 また、直接又は間接的な汚染源となっていない か。		

	給水設備の 要件	十分な飲用適の水が供給されているか(食品の 汚染を防ぐために必要な場合には必ず飲用適 の水を使用しなければならない。)。	 	
	飲用不適水	例えば消火、蒸気発生、冷蔵又はその他類似の目的で飲用に適さない水を使用する場合、明確に分離された循環システムであるか。飲用に適さない水が飲用水と接触したり、逆流していないか。		
	再利用水	再利用水を加工に使用したり原材料として使用する場合、汚染のリスクが生じていないか(飲用適の水と同じ基準を満たすものか。)。		
使用水の 基準	氷	食品と接触する氷又は食品を汚染するおそれのある氷は、飲用適の水から作られているか。また、氷は汚染を防ぐ条件下で製造、取扱い及び保管されているか。		
	蒸気	食品と直接接触する蒸気は、健康への危害となったり食品を汚染するおそれのある物質を含んでいないか。		
	冷却水	密閉容器に入れた食品を加熱処理する場合、加熱処理後の容器を冷却するために使用する 水は食品の飲用適の水であるか。		
	水質検査	水道水以外の水を使用する場合は、食品、添加物等の規格基準(昭和34年12月28日厚生省告示第370号)B食品一般の製造、加工及び調理基準の5の表の第1欄に掲げる項目について、少なくとも年に1回以上、検査を行っているか。		

4 衛生管理事項

項目	事項	小事項	結果	評価	備考
	清潔水準	従事者は高い清潔水準の維持に努めている か。			
	作業着	適切で清潔な作業着を着用しているか。また、 作業着は必要に応じて防護機能のあるものか。			
	17末/4	髪の毛を完全に覆う帽子を着用しているか。			
	洗浄	休憩後作業を再開する毎に、手指の洗浄を行っ ているか。			
	手袋	手に傷がある場合にあっては、防水性の指サック又は手袋を着用しているか。			
従事者の 衛生管理		製品取扱区域(保管区域を含む。)においては、 喫煙、放たん、摂食を行っていないか。			
基準	/5未初业	従事者は製品の取扱いにより、製品を汚染する ことのないよう必要な措置を講じているか。			
		食品を通じて感染するおそれのある疾病に罹患 している者等は食品への汚染の可能性がある 場合に、食品を取り扱う区画に入らないことに なっているか。			
	疾病の管理	従事者の検便及び胸部エックス線検査の健康 診断書を雇用時及びその後定期的に提出させ、 赤痢、腸チフス、パラチフス、サルモネラ及び結 核に罹患していないことを確認しているか。			
		従業者は、疾病に感染したら、直ちに、疾病名、 症状及びその原因について食品事業者に報告 することしているか。			

	;		,,	,	
	原材料	製造者が通常の分別、分離又は加工処理を衛生的に行ったとしても、最終製品が食用に適さない程度まで原料又はその他製品の加工に用いる原材料が寄生虫、病原微生物、有害物質、腐敗物質又は異物に汚染されていることが判明した場合又は合理的に予想される場合、製造者はこれらを受け入れないこととしているか。			
	汚染防止	食品は、製造、加工及び流通の全ての段階で食用に適さなくなる又は公衆衛生上問題となるような汚染から保護されているか。			
	= 害虫駆除	量族・害虫駆除のための適切な措置を講じているか。			
	トレーサビリティー	最終製品から原材料まで遡りが可能なトレーサ ビリティシステムを入れているか。			
	区分管理	原料の受入、加工、出荷等の各製造段階において、EU等向けの製品とEU等向けでない製品が接触しないよう取り扱われているか。			
	冷蔵·冷凍等	病原微生物の増殖又は毒素の産生につながる可能性のある原材料、中間製品及び最終製品は、すみやかに適正な温度としているか。			
食品の取扱 基準		コールドチェーンは途切れていないか。			
		原材料と加工品を分別して保管するのに十分な 広さの部屋と分別して冷蔵・冷凍保存するのに 十分な施設を備えているか。			
		低温で保管される食品の場合、加熱処理段階 の後又は加熱処理が行われない場合は最終調 理段階の後、可能な限り速やかに病原微生物 の増殖又は毒素の産生を抑制する温度としてい るか。			
		食品の解凍は、食品中の病原微生物の増殖又は毒素産生のリスクを最小限にするような方法で行われているか。			
	解凍	食品は解凍中も公衆衛生上の危害とならない 温度に保たれているか。			
		解凍工程で発生する液体が公衆衛生上の危害 となりうる場合は十分な排水が行われている か。			
		食品は解凍後病原微生物の増殖又は毒素産生のリスクを最小限にするような方法で取り扱われているか。			

Ī			 	
	非食用物質	動物用飼料を含む有害物質又は非食用物質は、適切な表示を行い分別して容器に入れて保管してあるか。		
		包装及び梱包に使用する材質は、汚染源となら ないものであるか。		
		包装資材は、汚染リスクに曝露しない方法で保 管されているか。		
包装・梱包 の基準	一般基準	包装及び梱包作業は、製品の汚染を生じさせないように実施されているか。また、必要に応じて、特に缶やガラス瓶を使用する場合、容器の構造及び清潔度を確認しているか。		
		食品用に再利用される包装及び梱包の材質 は、洗浄及び必要に応じて消毒が容易にできる ものであるか。		
	一般	従業員の業務に見合った食品衛生の問題について指導又は研修を受けさせているか。		
研修	HACCP	HACCP担当者等は、HACCP原則の適用に関 して適切な研修を受けているか。		
	関連規則	施設の衛生管理の担当者は、食品衛生法及び EU規則等に関する適切な研修を受けている か。		

6 個別食品に関する基準

項目	事項	小事項	結果	評価	備考
	原料	原材料は、と畜場でと畜され、と畜前検査及びと 畜後検査に合格し、人の食用として適切である と認められた動物に由来しているか。			
ピニエンの甘油	原料	牛の骨及び腱を原材料とする場合は、原産国の BSEリスクに応じた基準を遵守しているか。			
ゼラチンの基準	原料	牛の骨、牛の皮、魚の皮を原材料とする場合 は、処理基準を遵守しているか。			
	製造基準	ゼラチンは製造基準を満たしているか。			
	規格基準	ゼラチンは要綱に示す残留基準及び許容基準 を遵守しているか。			
コラーゲンの基 準	原料	原材料は、と畜場でと畜され、と畜前検査及びと 畜後検査に合格し、人の食用として適切である と認められた動物に由来しているか。			
	原料	牛の骨及び腱を原材料とする場合は、原産国の BSEリスクに応じた基準を遵守しているか。			
	原料	牛の骨、牛の皮、魚の皮を原材料とする場合 は、処理基準を遵守しているか。			
	 製造基準	 コラーゲンは製造基準を満たしているか。			
	 規格基準	コラーゲンは要綱に示す残留基準及び許容基 準を遵守しているか。			

注)評価の欄には、適格(A)、条件付適格(M)、又は不適格(R)を記載すること

衛生証明書発行に係る留意事項について

食肉衛生検査所等は、下記の事項に留意し衛生証明書を作成すること。 また、輸出証明書発給システムによる申請の場合には、当該システムにより 下記2、3の事項は自動的に処理され証明書が作成される。

- 1 衛生証明書には検査員の署名と重ならないように公印を押印すること。また、当該証明書が複数枚にわたる場合には、当該証明書の全てのページに公印を押印し、署名を付すこと。
- 2 衛生証明書の全てのページ下部中央にページ番号を、右上部に様式内の証明書番号記載欄とは別に証明書番号を付し、当該証明書が複数枚にわたっても一連の証明書であることが明確となるようにすること。なお、ページ番号の記載方法は、例えば当該証明書が3枚組で当該ページが1ページ目の時は1/3と記載すること。
- 3 すでに発行した衛生証明書であって、記載事項の誤り等により当該証明書を訂正し、新たに発行を行う場合、新しく発行される当該証明書の左上部に「Issued in lieu of certificate No. (訂正前の証明書の発行番号) dated (訂正前の証明書の発行日)」と記載すること。(例 Issued in lieu of certificate No. 2200001 dated 31/1/2022)