

De inspectie SI DBP Oorsprongbedrijven wordt uitsluitend uitgevoerd bij slachthuizen en wildbewerkingsinrichtingen.  
(Voor separate uitsnijderijen en koel- vrieshuizen zijn specifieke inspectielijsten beschikbaar.)

Voor een overzicht van de inspecties die per bedrijf moeten worden uitgevoerd zie de planning in OBIEE.

Indien volgens u de planning van een bedrijf moet worden aangepast dan kunt u dat melden via de link. [https://formdesk.minlnv.nl/planning/Aanvraag\\_dashboardplanning\\_V1](https://formdesk.minlnv.nl/planning/Aanvraag_dashboardplanning_V1)

Voor de meeste vragen is hieronder een toelichting opgenomen. Voor verdere toelichting zie het werkvoorschrift K-VKE-DBP-WV001 - Werkvoorschrift DBP Oorsprongbedrijven. Dit werkvoorschrift en de onderstaande inspectielijst zijn opgenomen in de Werkwijzer.

Volgnr.	Vragen	Antwoorden
1.	Betreft dit een basisinspectie of herinspectie?	Basisinspectie / Herinspectie
1.1	Geef het VTT-identificatienummer van de inspectielijst die leidde tot deze herinspectie	Nummer invoeren
1.2	Waren er meerdere inspectielijsten die leidden tot deze inspectie?	Ja / Nee
1.2.1	Wat was de VTT-identificatienr. van de 2de inspectielijst die leidde tot deze herinspectie	Nummer invoeren
1.2.2	Wat was de VTT-identificatienr. van de 3de inspectielijst die leidde tot deze herinspectie	Nummer invoeren
2.	In het kader van welke bedrijfsactiviteit vindt de inspectie plaats?	Slachth Roodvlees Slachth Pluimvee Wildbewerkingsinr.
3.	Kan het bedrijf aantonen welke stromen DBP afgevoerd worden?	Ja / Nee
4.	Worden de DBP door het bedrijf in de correcte categorie ingedeeld?	Ja / Nee
5.	Worden de DBP verzameld in daartoe geschikte recipiënten?	Geen opmerking, etc
6.	Zijn de recipiënten waarin de DBP worden verzameld voorzien van de juiste aanduidingen?	Geen opmerking, etc
7.	Zorgt het bedrijf ervoor dat de DBP tijdens het verzamelen gescheiden worden en blijven?	Geen opmerking, etc
8.	Worden de stromen DBP aangemerkt en afgevoerd conform de bedrijfsvoorschriften?	Geen opmerking, etc
9.	Worden de recipiënten met DBP (voldoende) gescheiden van ander materiaal opgeslagen?	Geen opmerking, etc
10.	Zijn bij het vervoer van DBP de recipiënten en voertuigen voorzien van de verplichte aanduidingen?	Geen opmerking, etc
11.	Wordt de afvoer van DBP, naar een hiervoor erkend bedrijf, geborgd middels een procedure?	Geen opmerking, etc
12.	Wordt van elke zending DBP een administratie bijgehouden?	Ja / Nee
12.1	Zijn in de administratie de vereiste gegevens opgenomen?	Geen opmerking, etc
12.2	Worden bij elke zending DBP handelsdocumenten opgemaakt?	Geen opmerking, etc
12.3	Wordt de administratie gedurende 2 jaar bewaard en is die informatie toegankelijk?	Geen opmerking, etc

12.4	Is bij intraverkeer het handelsdocument opgesteld overeenkomstig het vastgestelde model?	Geen opmerking, etc
12.5	Zijn op de handelsdocumenten de vereiste gegevens opgenomen (volledig)?	Geen opmerking, etc
12.6	Zijn er andere vormen van informatieoverdracht dan handelsdocumenten? (bv elektronisch)	Geen opmerking, etc
13.	Wordt de inspectie uitgevoerd bij een slachthuis / uitsnijderij voor runderen?	Ja / Nee
13.1	Zijn de afgelopen maand runderkadavers afgevoerd naar Rendac?	Ja / Nee
13.1.1	Zijn alle oormerken ontvangen door Rendac?	Geen opmerking, etc
13.2	Is er een protocol voor afvoer of ontvangst van koppen van runderen >12 maanden?	Ja / Nee / NVT
13.2.1	Is dit protocol nog up-to-date?	Geen opmerking, etc
13.2.2	Is dit protocol door de NVWA geaccordeerd? 2	Ja / Nee
13.2.3	Wordt er conform het protocol voor afvoer/ontvangst van runderkoppen gewerkt?	Geen opmerking, etc
14.	Heeft het bedrijf een TSE / BSE-protocol?	Ja / Nee /NVT
14.1	Is het protocol zodanig bijgehouden dat nog steeds de geldende regelgeving wordt nageleefd?	Geen opmerking, etc
14.2	Is dit protocol door de NVWA geaccordeerd? 1	Ja / Nee
14.3	Wordt er conform het TSE / BSE – protocol gewerkt?	Geen opmerking, etc
15.	Zorgt het bedrijf ervoor dat specifiek risicomateriaal gekleurd wordt?	Ja / Nee / NVT
15.1	Wordt deze kleuring met een daartoe aangewezen kleurstof uitgevoerd?	Ja / Nee
16.	Wordt de inspectie uitgevoerd bij een slachthuis Rund / Schaap / Geit?	Ja / Nee
16.1	Is de identificatie tijdens het slachtproces gewaarborgd?	Geen opmerking, etc
16.2	Vindt de verwijdering van het ruggenmerg hygiënisch plaats?	Geen opmerking, etc
16.3	Wordt het ruggenmerg bij alle geslachte dieren > 1 jaar volledig verwijderd?	Geen opmerking, etc
17.	Wordt bloed of cat. 3 mat bestemd voor productie van bloedproducten?	Ja / Nee
17.1	Beschikt het bedrijf hiertoe over een correcte verlening overeenkomstig Vo (EG) nr. 999/2001? 3	Ja / Nee / NVT
18.	Wordt bloed of cat. 3 DBP bestemd voor dierlijke eiwitten tbv vervoeding aan landbouwhuisdieren?	Ja / Nee
18.1	Beschikt het bedrijf hiertoe over een correcte verlening overeenkomstig Vo (EG) nr. 999/2001? 4	Ja / Nee / NVT
19.	Worden er meerdere diersoorten geslacht?	Ja / Nee
19.1	Zijn er preventieve maatregelen om bloed e/o ander DBP cat. 3 van de diersoorten te scheiden?	Ja / Nee / NVT
19.1.1	Met welke bestemming wordt het bloed e/o ander DBP cat. 3 materiaal afgevoerd?	Omschrijf
19.2	Worden DBP regelmatig bemonsterd en geanalyseerd om soort vreemde eiwitten op te sporen?	Ja / Nee / NVT
20.	Worden de DBP (Cat. 3) bestemd voor vervoeding, op de juiste temperatuur bewaard?	Geen opmerking, etc
21.	Wordt een voorbehandeling van afvalwater toegepast?	Ja / Nee
21.1	Worden de uit het afvalwater verkregen DBP op de juiste wijze verzameld?	Geen opmerking, etc
21.2	Worden de uit het afvalwater voorbehandeling verkregen DBP correct afgezet?	Geen opmerking, etc
22.	Wordt bij onderzoek van een aangehouden karkas de huid afgevoerd voordat de uitslag bekend is?	Ja / Nee / NVT

23.	Is er een protocol om de huid van aangehouden karkas af te voeren voordat de uitslag bekend is?	Ja / Nee / NVT
23.1	Wordt er conform het huiden-protocol gewerkt?	Geen opmerking, etc
24	Wordt een grondstof voor humaan afgevoerd voordat de uitslag van een aangehouden karkas bekend is?	Ja / Nee / NVT
25	Zet het bedrijf dierlijke bijproducten af naar dierentuinen?	Ja / Nee
25.1	Kan het bedrijf aantonen dat de dierentuinen(en) over de vereiste toestemming beschikken?	
26.	Volgt er een herinspectie?	Ja / Nee
26.1	Herinspectie d.m.v. SI DBP Oorsprongbedrijf	Ja / Nee
26.1.1	Herinspectie d.m.v. SI DBP Oorsprongbedrijf, uiterlijk op:	Datum
26.2	Herinspectie d.m.v. CL Dierlijke bijproducten RV	Ja / Nee
26.2.1	Herinspectie d.m.v. CL Dierlijke bijproducten RV, uiterlijk op:	Datum
26.3	Herinspectie d.m.v. CL Dierlijke bijproducten PLU	Ja / Nee
26.3.1	Herinspectie d.m.v. CL Dierlijke bijproducten PLU, uiterlijk op:	Datum
26.4	Herinspectie d.m.v. CL WBI DBP	Ja / Nee
26.4.1	Herinspectie d.m.v. CL WBI DBP, uiterlijk op:	Datum
27.	Zijn er bevindingen geconstateerd waarbij een betrokkene wordt vastgelegd?	Ja / Nee
28.	Opmerkingen voor collega's	Ja / Nee
28.1	Omschrijf de opmerkingen voor uw collega's	Omschrijf
29.	Afspraken met betrokkene gemaakt?	Ja / Nee
29.1	Omschrijf de afspraken met betrokkene	Omschrijf
30.	Is er een rapport van bevindingen opgemaakt?	Ja / Nee

### **Toelichting op de vragen.**

Vraag 2.

#### **In het kader van welke bedrijfsactiviteit vindt de inspectie plaats?**

Geeft hier het bedrijfstype aan welke het meest van toepassing is op de aard van de bedrijfsactiviteiten.

Vraag 3.

#### **Kan het bedrijf aantonen welke stromen DBP afgevoerd worden?** Ja / Nee

Exploitanten dienen te zorgen voor invoering, toepassing en handhaving van eigen controles om op de naleving van de bepalingen van de DBP-regelgeving toe te zien. Hiertoe dient bedrijf inzichtelijk te kunnen maken welke DBP-stromen ontstaan op het bedrijf (welk materiaal als welke categorie wordt ingedeeld) en met welke (gebruiks)bestemming deze afgevoerd worden.

Vraag 4.

---

**Worden de DBP door het bedrijf in de correcte categorie ingedeeld?** Ja / Nee

Exploitanten dienen dierlijke bijproducten onverwijld na ontstaan in te delen in de bepaalde categorie overeenkomstig de artikelen 8, 9 en 10 van Vo (EG) nr. 1069/2009. Alle producten van dierlijke oorsprong die niet meer geschikt e/o bestemd zijn voor menselijke consumptie dienen als dierlijk bijproduct aangemerkt. Zie ook NVWA-voorschrift DBP-20.

Vraag 5.

**Worden de DBP verzameld in daartoe geschikte recipienten?**

Exploitanten verzamelen, identificeren en vervoeren dierlijke bijproducten onverwijld onder voorwaarden ter voorkoming van risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid. (Artikel 21, eerste lid van de Verordening (EG) nr. 1069/2009)

Exploitanten zien erop toe dat dierlijke bijproducten en afgeleide producten: voldoen aan de eisen inzake verzameling, vervoer en identificatie van Bijlage VIII, hoofdstukken I en II; (Artikel 17, eerste lid, onder a) van de Verordening (EG) nr. 142/2011)

1. Vanaf het in artikel 4, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde beginpunt in de productieketen moeten dierlijke bijproducten en afgeleide producten worden verzameld en vervoerd in gesloten nieuwe verpakkingen of afgedekte lekvrije recipienten of voertuigen.
2. Tenzij zij bestemd zijn voor het vervoeren van bijzondere dierlijke bijproducten of afgeleide producten op zodanige wijze dat er geen gevaar voor versleping bestaat, moeten zij met name:
  - a) schoon en droog zijn voor gebruik, en
  - b) voor zover nodig na elk gebruik gereinigd, gespoeld en/of ontsmet te worden om versleping te voorkomen.
3. Recipienten die opnieuw gebruikt kunnen worden, moeten specifiek bestemd worden voor het vervoer van een bepaald dierlijk bijproduct of afgeleid product, voor zover dat nodig is om versleping te voorkomen.

Recipienten die opnieuw kunnen worden gebruikt, mogen evenwel worden gebruikt, mits de bevoegde autoriteit voor dat gebruik toestemming heeft verleend:

- a) voor het vervoeren van verschillende dierlijke bijproducten of afgeleide producten, mits zij na elk gebruik worden gereinigd en ontsmet zodat versleping wordt voorkomen;

Vraag 6.

**Zijn de recipienten waarin de DBP worden verzameld voorzien van de juiste aanduidingen?**

Exploitanten zien erop toe dat dierlijke bijproducten en afgeleide producten:

voldoen aan de eisen inzake verzameling, vervoer en identificatie van Bijlage VIII, hoofdstukken I en II; (Artikel 17, eerste lid, onder a) van de Verordening (EG) nr. 142/2011)

1. Alle nodige maatregelen moeten worden getroffen om ervoor te zorgen dat:
  - a) zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten identificeerbaar zijn en tijdens het verzamelen op de plaats van oorsprong van de dierlijke bijproducten alsook tijdens het vervoer gescheiden en identificeerbaar blijven;
  - b) een merkstof voor de identificatie van dierlijke bijproducten en afgeleide producten van een specifieke categorie alleen wordt gebruikt voor de categorie waarvoor het gebruik daarvan krachtens deze verordening wordt voorgeschreven, of overeenkomstig punt 4 wordt vastgesteld;
  - c) zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten van een lidstaat naar een andere lidstaat worden verzonden in verpakkingen, recipienten of voertuigen die als volgt duidelijk zichtbaar en, op zijn minst voor de duur van het vervoer, met een onuitwisbare kleurcode gemarkeerd zijn om de in deze verordening bedoelde informatie op het oppervlak of een deel van het oppervlak van een verpakking, recipient of voertuig dan wel op een daarop aangebracht etiket of symbool aan te geven:

Vraag 7.

---

**Zorgt het bedrijf ervoor dat de DBP tijdens het verzamelen gescheiden worden en blijven?**

Exploitanten verzamelen, identificeren en vervoeren dierlijke bijproducten onverwijld onder voorwaarden ter voorkoming van risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid. (Artikel 21, eerste lid van de Verordening (EG) nr. 1069/2009)

Exploitanten zien erop toe dat dierlijke bijproducten en afgeleide producten:

- voldoen aan de eisen inzake verzameling,
  - vervoer en identificatie van Bijlage VIII, hoofdstukken I en II;
- (Artikel 17, eerste lid, onder a) van de Verordening (EG) nr. 142/2011)

Alle nodige maatregelen moeten worden getroffen om ervoor te zorgen dat:

- a) zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten identificeerbaar zijn en
- b) tijdens het verzamelen op de plaats van oorsprong van de dierlijke bijproducten alsook tijdens het vervoer gescheiden en identificeerbaar blijven;

Exploitanten verzamelen, identificeren en vervoeren dierlijke bijproducten onverwijld onder voorwaarden ter voorkoming van risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid. (Artikel 21, eerste lid van de Verordening (EG) nr. 1069/2009)

Vraag 8.

**Worden de stromen DBP aangemerkt en afgevoerd conform de bedrijfsvoorschriften?** Ja / Nee

Verifieer of de categorisering en afvoer van de dierlijke bijproducten verloopt conform de bedrijfsvoorschriften.

Vraag 9.

**Worden de recipiënten met DBP (voldoende) gescheiden van ander materiaal opgeslagen?**

Alle nodige maatregelen moeten worden getroffen om ervoor te zorgen dat:

- a) zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten identificeerbaar zijn en tijdens het verzamelen op de plaats van oorsprong van de dierlijke bijproducten alsook tijdens het vervoer gescheiden en identificeerbaar blijven. (Bijlage VIII, hfdst. II, bij Vo (EG) 142/2011).

Vraag 10.

**Zijn bij het vervoer van DBP de recipiënten en voertuigen voorzien van de verplichte aanduidingen?**

Tijdens het vervoer en de opslag moet op de verpakking, de recipiënt of het voertuig een etiket worden aangebracht waarop:

- a) duidelijk de categorie dierlijke bijproducten of afgeleide producten wordt aangegeven, en
- Categorie 3-materiaal\*: "Niet voor menselijke consumptie", kleurcode: groen met veel blauw;  
Categorie 2-materiaal\*\*: "Niet voor dierlijke consumptie", kleurcode: geel;

Categorie 1-materiaal: "Uitsluitend geschikt voor verwijdering", kleurcode: zwart;

Voor rauw voeder gezelschapsdieren: "Voeder uitsluitend voor gezelschapsdieren" \*\*Voor mest (cat. 2-mat.): "mest"  
(Bijl. VIII, hfdst. II, bij Vo (EG) 142/2011).

\*

Vraag 11.

**Wordt de afvoer van DBP, naar een hiervoor erkend bedrijf, geborgd middels een procedure?**

De exploitanten beschikken over systemen en procedures voor de identificatie van de andere exploitanten aan wie hun dierlijke bijproducten of afgeleide producten zijn geleverd (Artikel 22, tweede lid van de Verordening (EG) nr. 1069/2009).

Dit betekent dat de exploitant van het oorsprongsbedrijf dient te verifiëren of het bedrijf van bestemming beschikt over de correcte verlening om desbetreffende dierlijke bijproducten te mogen ontvangen, voordat de dierlijke bijproducten afgevoerd worden.

---

Toegestane bestemmingen:

- cat. 1 en 2 kadavers: Rendac (m.u.v. afvoer naar vervoeders met toestemming)
- cat. 1 en 2 slachtafvallen: vlgs. 1069/2009 erkend cat.1 resp. 2 verwerkingsbedrijf
- mest en maagdarminhoud: vlgs. 1069/2009 erkende vergister, composteerder, mestverwerkingsbedrijf of uitrijden op land.
- cat. 3- materiaal: vlgs. 1069/2009 erkend intermediair bedrijf, verwerkingsbedrijf, technisch bedrijf, petfoodbedrijf, biogas- of composteerinstallatie;
- cat. 3- materiaal en bepaald cat. 2-materiaal (zie artikel 17 en 18 van Vo 1069/2009): afvoer naar daartoe geregistreerde gebruikers met toestemming vlgs Vo 1069/2009 (verzamelcentrum, vervoeders, diagnose, onderzoek, onderwijs).

Vraag 12.

**Wordt van elke zending DBP een administratie bijgehouden?** Ja / Nee

Exploitanten die dierlijke bijproducten of afgeleide producten verzenden, vervoeren of ontvangen, houden een administratie van die zendingen alsook de desbetreffende documenten of gezondheidscertificaten bij. Artikel 22, eerste lid van de Verordening (EG) nr. 1069/2009

Exploitanten die dierlijke bijproducten of afgeleide producten verzenden, vervoeren of ontvangen, houden een administratie van die zendingen bij en bewaren de desbetreffende handelsdocumenten of gezondheidscertificaten overeenkomstig de eisen van bijlage VIII, hoofdstuk IV.

(Artikel 17, tweede lid van de Verordening (EG) nr. 142/2011).

Vraag 12.1.

**Zijn in de administratie de vereiste gegevens opgenomen?**

De administratie bevat een omschrijving van:

- i) de diersoort in geval van categorie 3-materiaal en daarvan afgeleide producten die bestemd zijn voor gebruik als voedermiddelen, en, indien van toepassing, in het geval van hele karkassen en koppen, het oormerknummer;
- ii) de hoeveelheid materiaal; voor de administratie die bijgehouden wordt door een persoon die dierlijke bijproducten of afgeleide producten verzendt, de volgende informatie:
  - i) de datum waarop het materiaal op het bedrijf is verzameld;
  - ii) de naam en het adres van de vervoerder en van de ontvanger en, indien van toepassing, hun erkennings- of registratienummer;(Artikel 17, en Bijl. VIII, hfdst. IV, afd. 1, punt 1, bij Vo. (EG) 142/2011)

In afwijking van bovenstaande zijn exploitanten niet verplicht de bedoelde gegevens afzonderlijk bij te houden, indien zij een kopie van het in hoofdstuk III vastgestelde handelsdocument voor iedere zending bewaren en deze gegevens ter beschikking stellen in samenhang met de andere gegevens die krachtens punt 1 vereist zijn. (Artikel 17, en Bijl. VIII, hfdst. IV, afd. 1, punt 2, bij Vo. (EG) 142/2011).

Vraag 12.2.

**Worden bij elke zending DBP handelsdocumenten opgemaakt?**

Exploitanten zorgen ervoor dat dierlijke bijproducten en afgeleide producten tijdens het vervoer vergezeld gaan van een handelsdocument of, indien deze verordening of een overeenkomstig lid 6 vastgestelde maatregel dat voorschrijft, een gezondheidscertificaat. (Artikel 21, tweede lid van de Verordening (EG) nr. 1069/2009)

Exploitanten zien erop toe dat dierlijke bijproducten en afgeleide producten:

- b) tijdens het vervoer vergezeld gaan van handelsdocumenten of gezondheidscertificaten overeenkomstig de eisen van bijlage VIII, hoofdstuk III. (Artikel 17, eerste lid, onder b) van de Verordening (EG) nr. 142/2011).

Bij de volgende zendingen in Nederland van dierlijke bijproducten is geen handelsdocument vereist:

- onverwerkte mest (gebruik van VervoersDocument Mest (VDM) obv meststoffenwet)

- 
- kadavers naar Rendac
  - cat.3 dierlijke bijproducten bestemd voor educatieve doeleinden in scholen.

Vraag 12.3.

**Wordt de administratie gedurende 2 jaar bewaard en is die informatie toegankelijk?**

Registers en aanverwante handelsdocumenten of gezondheidscertificaten worden ten minste twee jaar bewaard, zodat zij aan de bevoegde autoriteit kunnen worden overgelegd. (Artikel 17, eerste lid, en Bijl. VIII, hfdst. III, punt 5, van de Verordening (EG) nr. 142/2011).

Vraag 12.4.

**Is bij intraverkeer het handelsdocument opgesteld overeenkomstig het vastgestelde model?**

Exploitanten zien erop toe dat dierlijke bijproducten en afgeleide producten tijdens het vervoer tussen lidstaten vergezeld gaan van het format handelsdocument overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk III, punt 6 lid a Vo (EG) nr. 142/2011) (Artikel 17, eerste lid, onder b, en Bijl. VIII, hfdst. III, punt 1, van de Verordening (EG) nr. 142/2011).

Voor vervoer binnen Nederland dient geen gebruik gemaakt van het format handelsdocument (art. 3.6 lid 1 Regeling dierlijke producten).

Vraag 12.5.

**Zijn op de handelsdocumenten de vereiste gegevens opgenomen (volledig)?**

Op het handelsdocument voor vervoer tussen lidstaten dienen alle vereiste velden van het handelsdocument vervolledigd te worden (zie ook "Opmerkingen" op het handelsdocument).

Op het (handels)document voor vervoer binnen Nederland moeten de volgende gegevens worden vermeld:

- i) de datum waarop het materiaal op het bedrijf is verzameld;
- ii) een omschrijving van het materiaal, met inbegrip van:
  - de identificatie van het materiaal op basis van de in de artikelen 8, 9 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde categorieën;
  - de diersoort en een specifieke verwijzing naar het toepasselijke punt in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 in geval van categorie 3- materiaal en daarvan afgeleide producten die voor vervoeding bestemd zijn, en
  - indien van toepassing, het oormerknummer van het dier;
- iii) de hoeveelheid materiaal, uitgedrukt in volume, gewicht of aantal verpakkingen;
- iv) de plaats van oorsprong van het materiaal, vanwaar het materiaal wordt verzonden;
- v) de naam en het adres van de vervoerder van het materiaal;
- vi) de naam en het adres van de ontvanger en diens erkennings- of registratienummer, dat werd toegekend op grond van Verordening (EG) nr. 1069/2009 dan wel (EG) nr. 183/2005, naargelang het geval;
- vii) het erkennings- of registratienummer van de inrichting of het bedrijf van oorsprong, dat werd toegekend op grond van Verordening (EG) nr. 1069/2009 dan wel Verordening (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 of (EG) nr. 183/2005, naargelang het geval, en de aard en de methoden van de behandeling. (Artikel 17, eerste lid, onder b, en Bijl. VIII, hfdst. III, punt 6, van de Verordening (EG) nr. 142/2011).

Vraag 12.6.

**Zijn er andere vormen van informatieoverdracht dan handelsdocumenten? (bv elektronisch)**

Voor dierlijke bijproducten en afgeleide producten die binnen het grondgebied van een lidstaat worden vervoerd, kan de bevoegde autoriteit van de lidstaat in kwestie evenwel toestaan dat de in lid 1 bedoelde informatie wordt bekendgemaakt via een alternatief systeem. (Artikel 21, derde lid van de Verordening (EG) nr. 1069/2009).

Vraag 13.

**Wordt de inspectie uitgevoerd bij een slachthuis / uitsnijderij voor runderen?** Ja / Nee

Vraag 13.1

**Zijn de afgelopen maand runderkadavers afgevoerd naar Rendac?**

Op de VOS lijst zijn de runderkadavers voorzien van één van de volgende codes DAG, DOS, GOS of GTS.

Vraag 13.1.1

**Zijn alle oormerken ontvangen door Rendac?**

De ontvangen oormerken zijn via de mail op te vragen bij de BB van Rendac, Harry van Putte. Vermeld naam en adres slachthuis + periode van afvoer naar Rendac + Oornummers van de runderkadavers.

Vraag 13.2.

**Is er een protocol voor afvoer of ontvangst van koppen van runderen >12 maanden?** Ja / Nee / NVT

Slachthuis of uitsnijderij runderen: Heeft het bedrijf een protocol voor afvoer of ontvangst van koppen van runderen >12 maanden?

Een Protocol is verplicht bij:

- slachterijen die koppen van goedgekeurde runderen > 12 maanden uitbenen of afvoeren naar een aangewezen uitbeenbedrijf
- uitsnijderijen die zijn aangewezen om runderkoppen > 12 maanden uit te benen.

Zie TSE-instructie.

Vraag 13.2.1

**Is dit protocol nog up-to-date?** Ja / Nee / NVT

Is het protocol zodanig bijgehouden dat nog steeds de geldende regelgeving wordt nageleefd?

Vraag 13.2.2

**Is dit protocol door de NVWA geaccordeerd?** 2 Ja / Nee / NVT

Zie TSE-instructie.

Vraag 14.

**Heeft het bedrijf een TSE / BSE-protocol?** Ja / Nee / NVT

Protocol is verplicht bij:

- slachterijen van runderen, schapen en geiten
- uitsnijderijen van runderen, schapen en geiten
- bedrijven die slachtafvallen en slachtbijproducten van deze diersoorten ontvangen en verwerken.

Zie TSE-instructie, RA-72.

---

In de protocollen moet worden opgenomen of het slachthuis al dan niet dieren slacht uit gecontroleerd risico gebieden en hoe hiermee wordt omgegaan tijdens het slachtproces. Dit nav de wijziging betreffende SRM uit lidstaten met verwaarloosbaar risico (vo 2015/1162).

Vraag 14.1.

**Is het protocol zodanig bijgehouden dat nog steeds de geldende regelgeving wordt nageleefd?** Ja / Nee / NVT

Let hierbij met name of de TSE-bemonstering plaatsvindt conform de leeftijdsgrenzen van huidige landengroepen en of het SRM aangemerkt is overeenkomstig de BSE-status van lidstaat van herkomst.

Zie TSE-instructie.

Vraag 15.

**Zorgt het bedrijf ervoor dat specifiek risicomateriaal gekleurd wordt?** Ja / Nee / NVT

Op elk slachthuis waar SRM ontstaat, dient SRM gekleurd zo spoedig mogelijk na ontstaan. Indien kleuring plaatsvindt in een silo, dient dit geverifieerd.

Vraag 15.1

**Wordt deze kleuring met een daartoe aangewezen kleurstof uitgevoerd?** Ja / Nee / NVT

Zie de Regeling dierlijke producten art. 3.18.

Voor het merken van SRM zijn aangewezen de kleurstoffen methyleen blauw, patent-blauw E131 of briljant-blauw E133.

Vraag 16.

**Wordt de inspectie uitgevoerd bij een slachthuis Rund / Schaap / Geit?** Ja / Nee

De exploitant van het slachthuis dient te garanderen dat schapen en geiten naar leeftijd geselecteerd worden: dieren > 12 maanden voor verwijdering ruggenmerg. De leeftijd kan worden bepaald op basis van de I&R-gegevens en aan de hand van de tanden. Ouder dan 12 maanden: als minimaal één van de blijvende snijtanden door het tandvlees is gebroken.

Zie TSE-instructie.

Vraag 16.1.

**Is de identificatie tijdens het slachtproces gewaarborgd?** Ja / Nee / NVT

Identificatie tijdens en na het slachten dient zodanig te zijn dat een correcte TSE-bemonstering en verwijderen van SRM per leeftijdscategorie op ieder moment aantoonbaar is.

Vraag 16.2.

**Vindt de verwijdering van het ruggenmerg hygiënisch plaats?** Ja / Nee / NVT

Het ruggenmerg kan verwijderd worden na slijten van de wervelkolom (runderen) of volledig verwijderen wervelkolom (schapen, geiten). De NVWA kan bij schapen en geiten ook een vacuüm- of blaasmethode goedkeuren. Het verzamelen van SRM dient te gebeuren volgens de hygiënevoorschriften: gereedschap en materiaal dient na ieder dier gereinigd en ontsmet te worden; kruisbesmetting dient te worden voorkomen.

Vraag 16.3.

**Wordt het ruggenmerg bij alle geslachte dieren > 1 jaar volledig verwijderd?** Ja / Nee / NVT

De exploitant van het slachthuis dient te garanderen dat bij alle runderen, schapen en geiten > 12 maanden het ruggenmerg volledig wordt verwijderd.

Vraag 17.

**Wordt bloed of cat. 3 mat bestemd voor productie van bloedproducten?** Ja / Nee

Levensmiddelenbedrijven (incl. slachthuizen, uitsnijderijen en K&V) die categorie 3 materiaal voor productie voedermiddelen van landbouwhuisdieren in de handel brengen (ic. bloed tbv bloedproducten voor andere niet-herkauwende landbouwhuisdieren dan pelsdieren e/o cat.3 tbv verwerkte dierlijke eiwitten voor gebruik in voeder voor aquacultuurdieren), dienen te beschikken over een verlening op basis van Verordening (EG) nr. 999/2001:

- een registratie indien uitsluitend met materiaal van niet-herkauwende landbouwhuisdieren wordt gewerkt.
- een toestemming indien het bedrijf ook met materiaal van herkauwende landbouwhuisdieren werkt.

Op basis van beslissing van Min EZ wordt in Nederland niet toegestaan dat categorie 3 materiaal voor productie voedermiddelen van landbouwhuisdieren (ic. bloedproducten e/o verwerkte dierlijke eiwitten) afkomstig is uit slachthuizen waar ook herkauwers worden geslacht.

Vraag 17.1.

**Beschikt het bedrijf hiertoe over een correcte verlening overeenkomstig Vo (EG) nr. 999/2001?** 3 Ja / Nee / NVT

Vraag 18.

**Wordt bloed of cat. 3 DBP bestemd voor dierlijke eiwitten tbv voeding aan landbouwhuisdieren?** Ja / Nee

Levensmiddelenbedrijven (incl. slachthuizen, uitsnijderijen en K&V) die categorie 3 materiaal voor productie voedermiddelen van landbouwhuisdieren in de handel brengen (ic. bloed tbv bloedproducten voor andere niet-herkauwende landbouwhuisdieren dan pelsdieren e/o cat.3 tbv verwerkte dierlijke eiwitten voor gebruik in voeder voor aquacultuurdieren), dienen te beschikken over de juiste verlening op basis van Verordening (EG) nr. 999/2001:

1. Voor bedrijven die niet-herkauwer DBP in de handel brengen

- een registratie indien uitsluitend met materiaal van niet-herkauwende landbouwhuisdieren wordt gewerkt.
- een toestemming indien het bedrijf ook met materiaal van herkauwende landbouwhuisdieren werkt.

Op basis van een beslissing van Min EZ wordt in Nederland niet toegestaan dat categorie 3 materiaal voor productie voedermiddelen van landbouwhuisdieren (ic. bloedproducten e/o verwerkte dierlijke eiwitten) afkomstig is uit slachthuizen waar ook herkauwers worden geslacht.

2. Voor bedrijven die "dedicated" varken DBP in de handel brengen

- een registratie indien uitsluitend met materiaal van varkens wordt gewerkt.
- een toestemming indien het bedrijf ook met materiaal van herkauwende landbouwhuisdieren of pluimvee werkt.

2. Voor bedrijven die "dedicated" pluimvee eiwit in de handel brengen

- een registratie indien uitsluitend met materiaal van pluimvee wordt gewerkt.
- een toestemming indien het bedrijf ook met materiaal van herkauwende landbouwhuisdieren of varkens werkt.

Vraag 18.1.

**Beschikt het bedrijf hiertoe over een correcte verlening overeenkomstig Vo (EG) nr. 999/2001? 4** Ja / Nee / NVT

Deze vraag met ja of nee beantwoorden, indien bij vorige vraag (FDB004) antwoord ja van toepassing is.

Deze vraag met nvt beantwoorden, indien bij vorige vraag (FDB004) antwoord nee van toepassing is.

Vraag 19.

**Worden er meerdere diersoorten geslacht?** Ja/Nee

Vraag 19.1.

**Zijn er preventieve maatregelen om bloed e/o ander DBP cat. 3 van de diersoorten te scheiden?** Ja / Nee / NVT

Deze vraag is alleen van toepassing voor bedrijven die volgens vraag 18 een toestemming nodig hebben.

Deze vraag met ja beantwoorden, indien de maatregelen voldoende zijn om een mogelijke kruisbesmetting met sporen van niet compatibele diersoorten te voorkomen.

Niet compatibel zijn:

- Sporen van herkauwers in niet-herkauwer DBP/bloed
- Sporen van pluimvee e/o herkauwers in "dedicated" varken DBP (voor vervoeding aan pluimvee)
- Sporen van varkens e/o herkauwers in "dedicated" pluimvee DBP (voor vervoeding aan varken)

Vraag 19.1.1.

**Met welke bestemming wordt het bloed e/o ander DBP cat. 3 materiaal afgevoerd?** Omschrijf:

Vraag 19.2.

**Worden DBP regelmatig bemonstert en geanalyseerd om soortenvreemde eiwitten op te sporen?** Ja / Nee / NVT

Deze vraag is alleen van toepassing voor bedrijven die volgens vraag 18 een toestemming nodig hebben.

Beantwoord deze vraag met ja, als het bedrijf DBP die bestemd zijn voor vervoeding aan landbouwhuisdieren regelmatig bemonstert en analyseert om de aanwezigheid van eiwitten van niet compatibele diersoorten op te sporen. De gebruikte analysemethode is voor dat doel wetenschappelijk gevalideerd. De frequentie van de bemonstering en de analyse wordt bepaald op basis van een risicobeoordeling die door de exploitant wordt uitgevoerd als onderdeel van zijn op de HACCP-beginselen gebaseerde procedures.

Niet compatibel zijn: Zie vraag 19.1

Vraag 20.

**Worden de DBP (Cat. 3) bestemd voor vervoeding, op de juiste temperatuur bewaard?**

Dierlijke bijproducten die bestemd zijn voor de productie van voedermiddelen of rauw voeder voor gezelschapsdieren moeten tijdens het vervoer op een geschikte temperatuur worden gehouden om alle mogelijke risico's voor de diergezondheid en de volksgezondheid te voorkomen. In het geval van dierlijke bijproducten op basis van vlees en vleesproducten die bestemd zijn voor andere gebruiksdoelen dan menselijke consumptie, is dit bij een maximumtemperatuur van 7 °C, tenzij de bijproducten als voeder worden gebruikt overeenkomstig bijlage II, hoofdstuk I. (Bijlage VIII, hfdst. I,afd. 1, bij Vo (EG) 142/2011).

Deze eis is niet van toepassing indien het materiaal op de zelfde dag wordt afgevoerd, om binnen 24 uur te worden verwerkt.

Deze temperatuureis is eveneens niet van toepassing indien het materiaal bestemd is om in een erkende biogas- of composteerinstallatie te worden verwerkt.

Vraag 21.

**Wordt een voorbehandeling van afvalwater toegepast?** Ja / Nee

1. Categorie 1-verwerkingsbedrijven en andere bedrijfsruimten waar gespecificeerd risicomateriaal wordt verwijderd, slachthuizen en categorie 2-verwerkingsbedrijven beschikken als eerste fase van de afvalwaterbehandeling over een voorbehandelingsproces voor het opvangen en verzamelen van dierlijk materiaal.

De apparatuur voor het voorbehandelingsproces bestaat uit sifons of zeven met een poriegrootte of maaswijdte van maximaal 6 mm in de eindfase van het proces of uit soortgelijke systemen die vaste deeltjes van 6 mm of meer in het afvalwater tegenhouden. (Art. 8, eerste lid, onder b, en Bijl. IV, hfdst. I, afd. 2, punt 1, bij Vo. (EG) 142/2011).

Vraag 21.1.

**Worden de uit het afvalwater verkregen DBP op de juiste wijze verzameld?**

Al het dierlijke materiaal dat wordt opgevangen bij het voorbehandelingsproces in bedrijfsruimten als bedoeld in punt 1 wordt, naargelang het geval, als categorie 1- of categorie 2-materiaal verzameld en vervoerd en overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009 verwijderd.

(Art. 8, eerste lid, onder b, en Bijl. IV, hfdst. I, afd. 2, punt 3, bij Vo. (EG) 142/2011))

Indien een "centraal afvalwater voorbehandelingsysteem" wordt toegepast, betreft het de dierlijke bijproducten die bij deze voorbehandeling uit het afvalwater worden verwijderd.

Vraag 21.2.

**Worden de uit het afvalwater voorbehandeling verkregen DBP correct afgezet?**

Al het dierlijke materiaal dat wordt opgevangen bij het voorbehandelingsproces in bedrijfsruimten als bedoeld in punt 1 wordt, naargelang het geval, als categorie 1- of categorie 2-materiaal verzameld en vervoerd en overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009 verwijderd.

(Art. 8, eerste lid, onder b, en Bijl. IV, hfdst. I, afd. 2, punt 4, bij Vo. (EG) 142/2011).

Onverminderd de punten 1 tot en met 5 is het verwijderen van dierlijke bijproducten, inclusief bloed en melk, of afgeleide producten, via de afvalwaterstroom verboden. (Art. 8, eerste lid, onder b, en Bijl. IV, hfdst. I, afd. 2, punt 6, bij Vo. (EG) 142/2011).

Vraag 22.

**Wordt bij onderzoek van een aangehouden karkas de huid afgevoerd voordat de uitslag bekend is?**

Indien huiden, van karkassen die in onderzoek genomen zijn (Ab/ BO), worden afgevoerd voordat de uitslag bekend is, dan dient het bedrijf over een bijhorend procedure te beschikken.

Vraag 23.

**Is er een protocol om de huid van aangehouden karkas af te voeren voordat de uitslag bekend is?**

Huiden waarvan de PM-uitslag nog niet bekend is (oa. tgv aangehouden karkas, BSE-onderzoek), kunnen slechts afgevoerd worden indien kanalisatie geborgd is door een protocol van het slachthuis dat aan dient te sluiten op het protocol van het ontvangende huidenbedrijf. Zie RA-102, scheiden van huiden van verschillende status.

Vraag 23.1.

---

**Wordt er conform het huiden-protocol gewerkt?**

Vraag 24.

**Wordt een grondstof voor humaan afgevoerd voordat de uitslag van een aangehouden karkas bekend is?** Ja / Nee / NVT

Vraag 25.

**Zet het bedrijf dierlijke bijproducten af naar diertuinen?** Ja / Nee

Verifieer dit aan de hand van handelsdocumenten en bijhorende facturen.

Vraag 25.1.

**Kan het bedrijf aantonen dat de diertuin(en) over de vereiste toestemming beschikken?**

Vraag 26.

**Volgt er een herinspectie?** Ja /Nee

Vraag 26.1.

Herinspectie d.m.v. SI DBP Oorsprongbedrijven Ja /Nee

Vraag 26.1.1.

Herinspectie d.m.v. SI DBP Oorsprongbedrijven, uiterlijk op: Datum:

Vraag 26.2.

Herinspectie d.m.v. CL Dierlijke bijproducten RV Ja /Nee

Vraag 26.2.1.

Herinspectie d.m.v. CL Dierlijke bijproducten RV, uiterlijk op: Datum:

Vraag 26.3.

Herinspectie d.m.v. CL Dierlijke bijproducten PLU Ja /Nee

Vraag 26.3.1.

Herinspectie d.m.v. CL Dierlijke bijproducten PLU, uiterlijk op: Datum:

Vraag 26.4.

Herinspectie d.m.v. CL WBI DBP Ja /Nee

Vraag 26.4.1.

Herinspectie d.m.v. CL WBI DBP, uiterlijk op: Datum:

Vraag 27.

**Zijn er bevindingen geconstateerd waarbij een betrokkene wordt vastgelegd?** Ja /Nee

Vraag 28.

**Opmerkingen voor collega's** Ja /Nee

Vraag 28.1.

**Omschrijf de opmerkingen voor uw collega's.** Omschrijf:

Vraag 29.

**Afspraken met betrokkene gemaakt?** Ja /Nee

Vraag 29.1.

**Omschrijf de afspraken met betrokkene.** Omschrijf:

Vraag 30.

**Is er een rapport van bevindingen opgemaakt?** Ja /Nee