



## Groot-Brittannië, Dogchews bestemd voor dierlijke consumptie

Code: **DPDL-216** Versie: 1.0.2

Ingangsdatum: 03-11-2023

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	04-10-2022	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export dogchews naar Groot-Brittannië. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat beschrijven de eisen en de bijbehorende dekkingen voor het afgeven van dit certificaat.
1.0.1	25-10-2021	De informatie over de beschikbaarheid van het certificaat is aangepast.
1.0.2	03-11-2023	Sjabloon is geactualiseerd voor het gebruik van de screenreader. Actualisatie van de instructie naar aanleiding van doorgevoerde wijzigingen in het certificaat.

### 1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van dogchews (kauwartikel) bestemd voor dierlijke consumptie (petfood) naar Groot-Brittannië. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Groot-Brittannië, de controles die de NVWA hiervoor moet uitvoeren, en de gegevens die het bedrijfsleven moet aanleveren aan de NVWA.

Verwijzingen naar Groot-Brittannië in instructie en/of het certificaat omvatten tevens de export naar de Kanaaleilanden en het Isle of Man.

Let wel: Noord-Ierland wordt veterinair technisch door de EU als een lid van de EU gezien, derhalve is het niet nodig om voor Noord-Ierland een exportcertificaat aan te vragen.

### 2 Wettelijke basis

#### 2.1 EU-regelgeving

- Verordening (EG) nr. 183/2005
- Verordening (EG) nr. 1069/2009
- Verordening (EU) nr. 142/2011

#### 2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren
- Besluit dierlijke producten
- Regeling dierlijke producten

#### 2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en EU.

### 3 Definities

Begrip	Definitie
Dogchews	Producten voor gezelschapsdieren om op te kauwen, vervaardigd van ongelooide huiden van hoefdieren of ander dierlijk materiaal (Verordening (EU) nr. 142/2011).

### 4 Werkwijze

De export van dogchews bestemd voor dierlijke consumptie (petfood) naar Groot-Brittannië is toegestaan.

Certificaat: *zie bijlage*.

#### 4.1 Algemeen:

- Raadpleeg vooraf de instructie Tijdelijke Maatregelen Derde Landen (TMDL-01) op mogelijke exportbeperkingen. Als in de TMDL-01 informatie staat die in strijd is met een landeninstructie dan is de informatie vermeld in de TMDL-01 leidend.
- Het certificaat is beschikbaar in het systeem e-CertNL.
- Het certificaat dient niet te worden geprint op waardepapier, maar op blanco papier.
- In geval er verwezen wordt naar regelgeving van Groot-Brittannië in een eis is het uitgangspunt dat de regelgeving van de EU en van Groot-Brittannië als equivalent kunnen worden beschouwd waar de inhoud van de nieuwe EU wetgeving dit toelaat.
- Indien belanghebbende de gevraagde garanties niet kan aanleveren, zal de certificering niet doorgaan.

#### 4.2 Invuleisen van het certificaat

- Origine product = het land waar de laatste productiehandeling aan het te exporteren product heeft plaatsgevonden.
- HS-code: 05.11, 23.09, 41.01 or 42.05.
- In geval van bulk containers moeten het containernummer en het zegelnummer (indien toegepast) worden vermeld.
- Species: *Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia anders dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebraten anders dan Mollusca en Crustacea*. Het certificaat is bestemd voor export van producten van verschillende diersoorten. De van toepassing zijnde diersoort moet in de aanvraag worden geselecteerd. Enkel de gekozen diersoort wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager moet zelf in e-CertNL de keuze maken welke diersoort getoond moet worden. Voor verklaringen kan het nodig zijn om daarnaast in de aanvraag ook de exacte diersoort te vermelden.
- De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd in het tabblad "Documenten" bij "Verklaringteksten".
- Er mag nooit handmatig iets op het certificaat worden ingevuld, dus ook niet op stippelijntjes. Alles waarnaar bij de stippelijntjes gevraagd wordt, is terug te vinden op het voorblad (dit staat ook bij de verklaringen achter de stippelijntjes aangegeven).

#### 4.3 Toelichting bij het certificaat:

##### Animal Health

##### Aanhef:

*I, the undersigned official veterinarian, declare that I am aware of the relevant requirements of the GB regulations, and certify that the dogchews in Part I of this certificate consist of animal by-products that satisfy the health requirements below:*

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de certificerende NVWA-dierenarts kennis heeft genomen van de relevante bepalingen, waarbij aangenomen wordt dat de wetgeving van Groot-Brittannië equivalent is aan EU-wet en regelgeving (in dit geval Verordening (EG) nr. 1069/2009 en Verordening (EU) nr. 142/2011).

AH/P007 Product requirements (segregation):

*Has undergone all precautions to avoid contamination with pathogenic agents after treatment;*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving voor een product vervaardigd in een bedrijf met een registratie of erkenning op basis van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en een erkenning of registratie volgens Verordening (EG) nr. 183/2005.

AH/P101H Product requirements (composition):

*Has been prepared exclusively with the following animal by-products as set out in the notes for completion: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E<sup>(1)</sup>, F<sup>(1)</sup>, G<sup>(1)</sup>;*

Note:

*One or more options can be selected*

- A: Carcasses and parts of animals slaughtered or, in the case of game, bodies or parts of animals killed which were deemed fit for human consumption in accordance with retained EU law until irreversibly declared as animal by-products for commercial reasons.*
- B: Carcasses and the following parts originating either from animals that were slaughtered in a slaughterhouse and were considered fit for slaughter for human consumption following an antemortem inspection or bodies and the following parts of animals from game killed for human consumption in accordance with retained EU law:*
- (i) carcasses or bodies and parts of animals which were rejected as unfit for human consumption in accordance with retained EU law, but which did not show any signs of disease communicable to humans or animals;*
  - (ii) heads of poultry;*
  - (iii) hides and skins, including trimmings and splitting thereof, horns and feet, including the phalanges and the carpus and metacarpus bones, tarsus and metatarsus bones;*
  - (iv) pig bristles;*
  - (v) feathers;*
- C: Blood of animals which did not show any signs of disease communicable through blood to humans or animals, obtained from animals that have been slaughtered in a slaughterhouse after having been considered fit for slaughter for human consumption following an ante-mortem inspection in accordance with retained EU law.*
- D: Animal by-products arising from the production of products intended for human consumption, including degreased bone, greaves and centrifuge or separator sludge from milk processing.*
- E: Aquatic animals, and parts of such animals, except sea mammals, which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals.*
- F: Animal by-products from aquatic animals originating from establishments or plants manufacturing products for human consumption.*
- G: Material from animals which have been treated with certain substances which are prohibited by Council Directive 96/22/EC, the import of the material being permitted in accordance with Article 35(a)(ii) of Regulation (EC) No 1069/2009.*

De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van de categorie 3-materialen volgens artikel 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 die van toepassing zijn voor de producten in de aanvraag. De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd. Enkel de gekozen opties worden weergegeven op het certificaat.

De betreffende categorie 3-materialen staan op de handelsdocumenten waarmee de grondstoffen binnen zijn gekomen. Hiervoor geldt:

- A: Equivalent aan 3a volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- B: Equivalent aan 3b volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- C: Equivalent aan 3d volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- D: Equivalent aan 3e volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- E: Equivalent aan 3i volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- F: Equivalent aan 3j volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009

**NB:** optie G kan niet worden gekozen. Het betreft cat.2 materiaal, waarvan de export niet is toegestaan.

Deze verklaring kan, voor een Nederlandse producent, na controle worden afgegeven op basis van een grondstoffenlijst, aan te leveren door belanghebbende. Steekproefsgewijs kunnen er van de (dierlijke) grondstoffen handelsdocumenten ter controle worden opgevraagd.

Voor verzending vanuit een Nederlandse opslaglocatie van uit een andere EU-lidstaat verkregen product: dit kan door het overleggen van een pre-export certificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking.

Voor verzending vanuit een Nederlandse opslaglocatie van uit derde landen geïmporteerd product: dit kan door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

AH/P526 Packaging:

*Were packed in new packaging;*

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle. Bij invoeren van de aanvraag in e-CertNL moet het bedrijf aangeven dat het product is verpakt in nieuwe verpakkingen.

AH/P715 Product requirements:

*Have been subjected:*

*either<sup>(1)</sup> In the case of dogchews made from hides and skins of ungulates or from fish, to a treatment sufficient to destroy pathogenic organisms (including salmonella); and the dogchews are dry;*

*and/or<sup>(1)</sup> In the case of dogchews made from animal by-products other than hides and skins of ungulates or from fish, to a heat treatment of at least 90°C throughout their substance;*

De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd. Enkel de gekozen opties worden weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van juiste optie(s). Deze verklaring kan worden afgegeven na controle. Belanghebbende moet aantoonbaar maken welke behandeling het te exporteren product heeft ondergaan.

Voor de eerste optie geldt:

Voor kauwartikelen van hoefdierhuiden of van vis die zijn vervaardigd in Nederland of in een andere EU-lidstaat kan dit op basis van een verklaring van gelijke strekking opgesteld door het productiebedrijf.

Voor kauwartikelen vervaardigd in een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

Voor de tweede optie geldt:

Voor kauwartikelen van andere grondstoffen dan van hoefdierhuiden of van vis die zijn vervaardigd in Nederland kan dit op basis van een bedrijfsverklaring aangaande het proces, in combinatie met periodieke verificatie.

Voor kauwartikelen van andere grondstoffen dan van hoefdierhuiden of van vis die zijn vervaardigd in een andere EU-lidstaat kan dit op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking. Dit kan zijn in de vorm van een certificaat bij iedere ontvangen zending, dan wel een 'long term declaration' (maximaal twaalf maanden oud).

Voor kauwartikelen vervaardigd in een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

**AH/P804 Testing:**

*Was analysed by a random sampling of at least five samples from each processed batch taken during or after storage at the processing plant and complies with GB requirements in regards Salmonella and Enterobacteriaceae;*

**Note:**

*The animal by-product must be analysed by a random sampling of at least five samples from each processed batch taken during or after storage at the processing plant and comply with the following standards:*

- *Salmonella: absence in 25 g; n=5, c=0, m=0, M=0*
- *Enterobacteriaceae: n=5, c=2, m=10, M=300 in 1 gram*

**Where:**

*n = number of samples to be tested;*

*m = threshold value for the number of bacteria; the result is considered satisfactory if the number of bacteria in all samples does not exceed m;*

*M = maximum value for the number of bacteria; the result is considered unsatisfactory if the number of bacteria in one or more samples is M or more; and*

*c = number of samples the bacterial count of which may be between m and M, the sample still being considered acceptable if the bacterial count of the other samples is m or less.*

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle op basis van laboratoriumuitslagen van vijf deelmonsters voor de genoemde pathogenen, aan te leveren door belanghebbende (partijbemonstering). Dit mag als volgt worden geïnterpreteerd: per certificaataanvraag moet één product per productiebedrijf zijn onderzocht (vijf deelmonsters, waarbij Salmonella door het laboratorium als mengmonster mag worden onderzocht). Indien sprake is van meerdere productiebedrijven op hetzelfde certificaat, moet per productiebedrijf één product zijn onderzocht. Uit de laboratoriumuitslag moet middels een partij- of batchnummer blijken dat de uitslag gerelateerd is aan de te exporteren partij. De uitslag mag maximaal vier weken oud zijn.

Voor een product vervaardigd in een andere EU-lidstaat kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking, of door het overleggen van uitslagen van microbiologisch onderzoek op basis van partijbemonstering in het Nederlandse opslagbedrijf.

Voor een product vervaardigd in een derde land kan deze verklaring worden afgegeven door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin verklaringen van gelijke strekking plus bijbehorend GGB of door het overleggen van uitslagen van microbiologisch onderzoek op basis van partijbemonstering in het Nederlandse opslagbedrijf.

**Public Health****PH/D011A Bovine spongiform encephalopathy (BSE):**

*The products described in Part I:*

*either<sup>(1)</sup> Come from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals;*

*or<sup>(1)</sup> Come from bovine, ovine or caprine material:*

*either<sup>(1)</sup> Derived from animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region with a negligible BSE risk as set out in a document published on GOV.UK in accordance with GB regulations;*

*or<sup>(1)</sup> That does not contain and is not derived from:*

- Specified risk material and mechanically separated meat, in compliance with GB regulations;*
- Animal by-product or derived product obtained from animals which have not been killed in compliance with GB regulations in regards laceration of certain tissues after stunning.*

Deze verklaring is van toepassing voor producten met/van herkauweringrediënten. Deze verklaring is alleen van toepassing voor herkauwergrondstoffen verkregen van het slachtproces en niet voor andere herkauwergrondstoffen zoals zuivelgrondstoffen. Indien de zending geen herkauwergrondstoffen (m.u.v. afkomstig van zuivel) bevat, wordt in het certificaat alleen nummer en titel van de verklaring opgenomen, met vermelding 'not applicable'.

De van toepassing zijnde deelverklaring en optie moeten worden geselecteerd. Enkel de gekozen deelverklaring en optie worden weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van juiste deelverklaring en optie.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle. Belanghebbende moet aantonen van welke grondstoffen de dogchews zijn gemaakt (diersoort en herkomst). Op basis daarvan kan worden nagegaan welke BSE status betreffend land(en) heeft; regelgeving van Groot-Brittannië is op dit punt equivalent aan EU regelgeving (in dit geval Verordening (EG) nr. 999/2001).

De eerste deelverklaring kan worden afgegeven als de producten afkomstig zijn van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.

De tweede deelverklaring kan worden afgegeven als de producten afkomstig zijn van runderen, schapen of geiten.

De eerste optie van de tweede verklaring kan worden gekozen voor product gemaakt van grondstoffen afkomstig van dieren die zijn geboren, getogen en geslacht in landen met een verwaarloosbaar BSE-risico volgens equivalente EU-regelgeving (Verordening (EG) nr. 999/2001).

De tweede optie van de tweede verklaring (met onderdelen i. en ii.) kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Voor producten vervaardigd in Nederland kan betreffende optie worden afgegeven op basis van een verklaring van gelijke strekking opgesteld door het productiebedrijf. Voor producten vervaardigd in Nederland geldt dat de onderdelen i. en ii. van de tweede optie van de tweede deelverklaring kunnen worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving.

Bij een product vervaardigd in een andere EU-lidstaat kan de betreffende optie worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking opgesteld door bevoegde autoriteit.

Voor producten vervaardigd in derde landen kan de betreffende deelverklaring worden afgegeven op basis van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

## **5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN**

De NVWA-dierenarts is bevoegd en verantwoordelijk voor het afgeven van het certificaat.

Bijlage: certificaat

**VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF DOGCHEWS (PET-D)  
FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN**

**I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS**

Product no.	Product	Species (Scientific name)	Country of origin	Approval no.

Product no.	HS-code	HS-description (HS-4)	Net weight	Gross weight

Product no.	Batch no.	Type of packaging	No. of packages

Commodity certified for :  
 Marks :  
 Transport conditions :  
 Container number :  
 Seal number :

**II. ORIGIN OF THE PRODUCTS**

Product no.	Approval no.	Name and address

Name and address consignor :  
 Date of departure :  
 Place of loading :

**III. DESTINATION OF THE PRODUCTS**

Means of transport :  
 Identification of the means of transport :  
 Entry BCP :  
 Name and address consignee :

**IV. HEALTH ATTESTATION**

**ANIMAL HEALTH**

I, the undersigned official veterinarian, declare that I am aware of the relevant requirements of the GB Regulations, and certify that the dogchews described in Part I. of this certificate consist of animal by-products that satisfy the health requirements below:

- AH/P007 Product requirements (segregation)  
Has undergone all precautions to avoid contamination with pathogenic agents after treatment;
- AH/P101H Product requirements (composition)  
Has been prepared exclusively with the following animal by-products as set out in the notes for completion: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E<sup>(1)</sup>, F<sup>(1)</sup>, G<sup>(1)</sup>;
- AH/P526 Packaging  
Were packed in new packaging;
- AH/P715 Product requirements  
Have been subjected:  
 either<sup>(1)</sup> In the case of dogchews made from hides and skins of ungulates or from fish, to a treatment sufficient to destroy pathogenic organisms (including salmonella); and the dogchews are dry;  
 and/or<sup>(1)</sup> In the case of dogchews made from animal by-products other than hides and skins of ungulates or from fish, to a heat treatment of at least 90°C throughout their substance;
- AH/804 Testing

Was analysed by a random sampling of at least five samples from each processed batch taken during or after storage at the processing plant and complies with GB requirements in regards Salmonella and Enterobacteriaceae.

**PUBLIC HEALTH**

PH/D011A Bovine spongiform encephalopathy (BSE)

The products described in Part I:

either<sup>(1)</sup> Come from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals;

or<sup>(1)</sup> Come from bovine, ovine or caprine material:

either<sup>(1)</sup> Derived from animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region with a negligible BSE risk as set out in a document published on GOV.UK in accordance with GB regulations;

or<sup>(1)</sup> That does not contain and is not derived from:

- i. Specified risk material and mechanically separated meat, in compliance with GB regulations;
- ii. Animal by-product or derived product obtained from animals which have not been killed in compliance with GB regulations in regards laceration of certain tissues after stunning.

By signing this certificate, I certify that the requirements laid out above and in the accompanying notes for completion have been met.

**Notes**

<sup>(1)</sup> Keep as appropriate.