



Groot-Brittannië, smaakgevende ingewanden bestemd voor dierlijke consumptie

Code: **DPDL-219** Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 22-12-2023

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.2	25-10-2022	De informatie over de beschikbaarheid van het certificaat is aangepast.
1.0.3	03-11-2023	Sjabloon is geactualiseerd voor het gebruik van de screenreader. Actualisatie van de instructie naar aanleiding van doorgevoerde wijzigingen in het certificaat.
1.0.4	22-12-2023	Microbiologisch onderzoek: bedrijf mag zelf monsters nemen en onderzoek laten uitvoeren door laboratorium van eigen keuze (mits geaccrediteerd). Verduidelijking ten aanzien van label.

1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van smaakgevende ingewanden bestemd voor dierlijke consumptie (verwerking in 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
Smaakgevende ingewanden	een vloeibaar of gedehydrateerd afgeleid product van dierlijke oorsprong dat wordt gebruikt om de smaak van voeder voor gezelschapsdieren te verbeteren.

4 WERKWIJZE

De export van smaakgevende ingewanden bestemd voor dierlijke consumptie (verwerking in 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: 05.04; 05.06, 05.11 of 23.09.
- 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 and 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 flavouring innards described 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).

Het product moet voldoen aan de voorwaarde (hoewel hier niet specifiek genoemd) dat het is vervaardigd in een bedrijf in Nederland of in een andere EU-lidstaat met een erkenning op basis van Verordening (EG) Nr. 1069/2009 voor vervaardiging van smaakgevende ingewanden, of vervaardigd in een bedrijf in een derde land en via een zichtkeuring binnen de EU gebracht, en verzonden vanaf een bedrijf met een registratie of een erkenning op basis van Verordening (EG) Nr. 1069/2009.

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/P101B Product requirements (composition):

Have been prepared exclusively with the following Category 3 materials as set out in the notes for completion: A⁽¹⁾, B⁽¹⁾, C⁽¹⁾, D⁽¹⁾, E⁽¹⁾, F⁽¹⁾, G⁽¹⁾, H⁽¹⁾, I⁽¹⁾, J⁽¹⁾, K⁽¹⁾, L⁽¹⁾, M⁽¹⁾;

Notes:

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 GB regulations.*
- 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: Products of animal origin, or foodstuffs containing products of animal origin, which are no longer intended for human consumption for commercial reasons or due to problems of manufacturing or packaging defects or other defects from which no risk to public or animal health arises.*
- F: Petfood and feedingstuffs of animal origin, or feedingstuffs containing animal by-products or derived products, which are no longer intended for feeding for commercial reasons or due to*

problems of manufacturing or packaging defects or other defects from which no risk to public or animal health arises.

- G: Blood, placenta, wool, feathers, hair, horns, hoof cuts and raw milk originating from live animals that did not show signs of any disease communicable through that product to humans or animals.*
- H: Aquatic animals, and parts of such animals, except sea mammals, which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals.*
- I: Animal by-products from aquatic animals originating from establishments or plants manufacturing products for human consumption.*
- J: The following material originating from animals which did not show any signs of disease communicable through that material to humans or animals:*
- (i) shells from shellfish with soft tissue or flesh;*
 - (ii) the following originating from terrestrial animals:*
 - hatchery by-products;*
 - eggs;*
 - egg by-products, including egg shells;*
 - (iii) day-old chicks killed for commercial reasons.*
- K: Animal by-products from aquatic or terrestrial invertebrates, other than species pathogenic to humans or animals.*
- L: Animals and parts thereof of the zoological orders of Rodentia and Lagomorpha, except Category 1 material as referred to in Article 8(a)(iii), (iv) and (v) of Regulation (EC) No 1069/2009 and Category 2 material as referred to in Article 9(a) to (g) of that Regulation.*
- M: 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 betreffende categorie 3-materialen staan op de handelsdocumenten waarmee de grondstoffen binnen zijn gekomen. De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd. Enkel de gekozen opties worden weergegeven op het certificaat.

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 3f volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- F: Equivalent aan 3g volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- G: Equivalent aan 3h volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- H: Equivalent aan 3i volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- I: Equivalent aan 3j volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- J: Equivalent aan 3k volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- K: Equivalent aan 3l volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- L: Equivalent aan 3m volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009

NB: optie M 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.

NB: Deze verklaring stijgt uit boven EU-regelgeving. Een aantal grondstoffen die in de EU zijn toegestaan wordt hier uitgesloten. Zo zijn er beperkingen ten aanzien van slachtafvallen van

boerderijslachtingen (pluimvee en lagomorfen, Verordening (EG) nr. 1069/2009 artikel 10, categorie 3c). Indien het product slachtafvallen of verwerkte dierlijke eiwitten van pluimvee en/of lagomorfen bevat, zal het verwerkingsbedrijf moeten verklaren dat het geen slachtafvallen van boerderijslachtingen verwerkt. Bij Nederlandse verwerkingsbedrijven wordt hierop middels audits of door het opvragen van handelsdocumenten gecontroleerd. Wanneer het een product betreft dat in een andere EU-lidstaat is vervaardigd, zal een veterinaire verklaring van de autoriteiten van de desbetreffende EU-lidstaat moeten worden overlegd. 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.

AH/P506 Packaging and labelling:

The end product was:

either⁽¹⁾ Packaged in new or sterilised bags;

or⁽¹⁾ Transported in bulk in containers or other means of transport that were thoroughly cleaned and disinfected with a disinfectant approved by the competent authority before use;

And which bear labels indicating 'NOT FOR HUMAN CONSUMPTION';

Bij de eerste deelverklaring moet worden gekozen uit de eerste of tweede optie. De van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd (verklaring in de aanvraag). Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager moet zelf in e-CertNL de keuze maken welke tekst getoond moet worden.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking, in combinatie met het uploaden van een voorbeeld van het label/etiket.

AH/P550B Storage:

The end product was stored in enclosed storage;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

AH/P612 Product requirements:

Have been subjected to processing in accordance with GB requirements;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving voor een product vervaardigd in een productiebedrijf met een erkenning voor de vervaardiging van smaakgevende ingewanden uit categorie 3-materiaal (Cat 3 PETPR PETFI) op basis van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

De behandelingseisen in Hoofdstuk III van Bijlage XIII bij Verordening (EU) Nr. 142/2011 zijn niet gespecificeerd, behalve dat de behandeling tot resultaat moet hebben dat het eindproduct aan de in notes bij verklaring AH/P880A (Testing) genoemde microbiologische parameters voldoet.

AH/P800A Testing:

The competent authority examined a random sample of the products immediately prior to dispatch and found it to comply with microbiological GB requirements for Salmonella and Enterobacteriaceae;

Notes:

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 op basis van laboratoriumuitslagen van monsters uit de te exporteren partij. De uitslagen moeten voldoen aan de gestelde microbiologische normen. 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 producten vervaardigd in een andere EU-lidstaat kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking van de autoriteiten van de desbetreffende EU-lidstaat of door het uitvoeren van microbiologisch onderzoek in het Nederlandse opslagbedrijf zoals hierboven beschreven.

Voor producten vervaardigd in derde landen 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.

Groot Brittannië heeft aangegeven dat de monsters niet hoeven te worden onderzocht door de competente autoriteit, zie [abp-3e.pdf \(defra.gov.uk\)](#) (dec 2023).

Public Health

PH/D011A Bovine spongiform encephalopathy (BSE):

The products described in Part I:

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

or⁽¹⁾ Come from bovine, ovine or caprine material:

either⁽¹⁾ 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⁽¹⁾ 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.

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 smaakgevende ingewanden 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.

Groot-Brittannië, smaakgevende ingewanden bestemd voor dierlijke consumptieCode: **DPDL-219**

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 22-12-2023

Bijlage: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF FLAVOURING INNARDS
FOR USE IN THE MANUFACTURE OF PETFOOD (PET-I) 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	Nature of commodity

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 flavouring innards 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/P101B Product requirements (composition)
 Have been prepared exclusively with the following Category 3 materials as set out in the notes for completion: A⁽¹⁾, B⁽¹⁾, C⁽¹⁾, D⁽¹⁾, E⁽¹⁾, F⁽¹⁾, G⁽¹⁾, H⁽¹⁾, I⁽¹⁾, J⁽¹⁾, K⁽¹⁾, L⁽¹⁾, M⁽¹⁾;
- AH/P506 Packaging and labelling
 The end product was:
 either⁽¹⁾ Packaged in new or sterilised bags;
 or⁽¹⁾ Transported in bulk in containers or other means of transport that were thoroughly cleaned and disinfected with a disinfectant approved by the competent authority before use;
 And which bear labels indicating 'NOT FOR HUMAN CONSUMPTION';
- AH/P550B Storage
 The end product was stored in enclosed storage;
- AH/P612 Product requirements
 Have been subjected to processing in accordance with GB requirements;

AH/800A Testing

The competent authority examined a random sample of the products immediately prior to dispatch and found it to comply with microbiological GB requirements for Salmonella and Enterobacteriaceae;

PUBLIC HEALTH

PH/D011A Bovine spongiform encephalopathy (BSE)

The products described in Part I:

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

or⁽¹⁾ Come from bovine, ovine or caprine material:

either⁽¹⁾ 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⁽¹⁾ 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

⁽¹⁾ Keep as appropriate.