



## Groot-Brittannië, melk & melkproducten (DC)

Code: **DPDL-220** Versie: 1.0.7

Ingangsdatum: 12-06-2024

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.5	26-01-2024	Verduidelijking van welke producten de melk en melkproducten afkomstig mogen zijn en verklaring AH/P482 wat betreft een NB over een UHT behandelingscombinatie en over het handelsdocument DBP en bedrijfsverklaring ten aanzien van de toegepaste hittebehandeling.
1.0.6	05-03-2024	Het certificaat voor doorvoer (transit) is toegevoegd. De instructie is hierop aangepast.
1.0.7	11-06-2024	Ook productiebedrijf met enkel een registratie volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 komen in aanmerking voor export.

### 1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van melk en melkproducten bestemd voor diervoeder naar en via Groot-Brittannië. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in en de doorvoer via 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. 999/2001
- Verordening (EG) nr. 178/2002
- Verordening (EG) nr. 183/2005
- Verordening (EG) nr. 1069/2009
- Verordening (EU) nr. 142/2011
- Verordening (EU) 2017/625

#### 2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren
- Regeling dierlijke producten
- Besluit dierlijke producten

#### 2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en EU.

### 3 Definities

N.v.t.

## 4 Werkwijze

De export van melk en melkproducten bestemd voor diervoeder naar en doorvoer via Groot-Brittannië is toegestaan.

Certificaat voor invoer in Groot-Brittannië: *zie bijlage 1.*

Certificaat voor doorvoer via Groot-Brittannië: *zie bijlage 2.*

### 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.
- 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).
- 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.
- Enkel melk & melkproducten (DC) geproduceerd in Nederland kunnen worden geëxporteerd met dit certificaat.
- Melk en melkproducten moeten afkomstig zijn van categorie 3 materiaal, vallend onder artikel 10 (e) (met uitzondering van centrifuge- of separatorslib), (f) en (h) van Verordening (EG) nr. 1069/2009.
- Groot-Brittannië heeft eerder aangegeven dat voor mengvoeders met dierlijke grondstoffen, zoals zuivel, ei en dierlijke vetten, eventueel het bindende certificaat voor zuivel DC wordt vereist. Het bedrijf is zelf verantwoordelijk om na te gaan of het bindend certificaat voor zuivel DC voor het te exporteren product moet worden aangevraagd.
- Het certificaat mag worden aangevraagd voor producten die zijn gemaakt in een bedrijf met een erkenning volgens Verordening (EU) nr. 1069/2009 (processing plant). DEFRA heeft aangegeven dat ook producten die zijn gemaakt in een bedrijf met een registratie volgens Verordening (EU) nr. 1069/2009 (productie mengvoeders met grondstoffen van dierlijke origine) in aanmerking komen voor export op dit certificaat.
- Het certificaat is beschikbaar voor invoer naar Groot-Brittannië en doorvoer via Groot-Brittannië (transit).
- De aanvrager kan bij Exporteiskenmerken "Doel van de export is" door middel van de keuze voor 'import' of 'doorvoer' aangeven welk certificaat gewenst is.

### 4.2 Invuleisen van het certificaat

- Origine product = het land waar de laatste productiehandeling aan het te exporteren product heeft plaatsgevonden.
- HS-code: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 or 35.04.
- Bij de keuze voor 'doorvoer' dienen ook de volgende velden te worden ingevuld:
  - Plaats van bestemming.
  - Land van bestemming, inclusief de ISO-code van het land, na doorvoer door Groot-Brittannië.
  - Persoon verantwoordelijk voor de zending in Groot-Brittannië.
- Als naast doorvoer ook sprake is van opslag in Groot-Brittannië dient ook het veld "Custom warehouse" te worden ingevuld: NAW-gegevens en het erkenningsnummer van het Custom Warehouse in Groot-Brittannië.

### 4.3 Toelichting bij het certificaat:

#### Animal Health

##### Aanhef:

*I, the undersigned official veterinarian, declare that I have read and understood the requirements of the relevant GB regulations and certify that the milk<sup>(1)</sup>, and/or the milk-based products<sup>(1)</sup> and/or the milk-derived products<sup>(1)</sup> referred to in Part I of this certificate comply with the following conditions:*

De van toepassing zijnde productsoort moet worden gekozen; alleen de betreffende productsoort wordt in het certificaat vermeld. 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/T108 Territory requirements:

*They were produced and derived in The Netherlands in accordance with GB requirements;*

##### Notes AH/T108:

*The region must be completed if the authorisation for introduction into Great Britain is restricted to certain regions of the third country concerned.*

*The exporting country (or region if required as above) must be listed in a document relating to 'milk and milk products' published on GOV.UK, in accordance with Commission Regulation (EU) No 605/2010<sup>(†)</sup>, and have been free from foot-and-mouth disease (FMD) and rinderpest for a period of 12 months immediately prior to export and have not practised vaccination against rinderpest during that period.*

*(†) The document(s) referred to above can be found at:*

[EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)

>> [Milk and milk products \[EUR 2010/ 605\]](#)

[Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)

>> [Milk and milk products \[EUR 2010/ 605\]](#)

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle. Het product moet zijn vervaardigd door een Nederlands productiebedrijf, met een erkenning zuivel-processing plant (Verordening (EG) nr. 1069/2009) of een registratie vervaardiging diervoeder met dierlijke grondstoffen (Verordening (EG) nr. 1069/2009) en een erkenning of registratie vervaardiging diervoeder (Verordening (EG) nr. 183/2005). Het product moet zijn geproduceerd conform de in de notes gestelde eisen van Groot-Brittannië.

In lijn met de notes wordt door Groot-Brittannië als voorwaarde gesteld dat het land van export vrij moet zijn van mond-en-klauwzeer gedurende de laatste 12 maanden. Dit kan worden kan worden onderschreven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

In lijn met de notes wordt door Groot-Brittannië als voorwaarde gesteld dat in het land van export geen vaccinatie tegen runderpest mag worden toegepast. Dit kan worden onderschreven op basis van EU- en nationale regelgeving: vaccinatie tegen runderpest is niet toegestaan.

##### AH/A502 Animal requirements (general):

*They were produced from raw milk derived from animals which meet GB requirements;*

##### Notes AH/A502:

*The milk/milk based products must have been produced from raw milk derived from animals which at the time of milking did not show clinical signs of any disease transmissible through milk to humans or animals, and which had been kept for a period of at least 30 days prior to the date of production on holdings that were not subject to official restrictions due to foot-and-mouth disease or rinderpest.*

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle. Het product moet zijn vervaardigd van melk afkomstig van dieren die voldoen aan de eisen van Groot-Brittannië.

In lijn met de notes wordt door Groot-Brittannië als voorwaarde gesteld dat het product moet zijn "... produced from raw milk derived from animals which at the time of milking did not show clinical signs of any disease transmissible through milk to humans or animals ...". Dit kan worden onderschreven op basis van EU- en nationale regelgeving.

In lijn met de notes wordt door Groot-Brittannië als voorwaarde gesteld dat het product moet zijn verkregen van dieren die "... kept for a period of at least 30 days prior to production on holdings that were not subject to official restrictions due to foot-and-mouth disease or rinderpest ...". Dit kan worden onderschreven op basis van controle van de dierziektestatus. Belanghebbende moet in de aanvraag bij 'herkomst grondstof' invullen waar de zuivelbedrijven liggen die de rauwe melk hebben verwerkt (verhit) die als grondstof in het eindproduct is verwerkt. Deze bedrijven moeten liggen in een EU-lidstaat vrij van mond-en-klauwzeer (MKZ) en runderpest. Wanneer dat niet het geval is, moet door middel van pre-certificaten uit de betreffende EU-lidstaat alsnog op bedrijfsniveau (van de boerderij) worden aangetoond dat deze ten tijde van de melkwinning niet onder beperkende maatregelen viel. Voor melkgrondstoffen afkomstig uit een derde land moet dezelfde verklaring in het EU-importcertificaat zijn opgenomen.

AH/P005 Product requirements (segregation):

*Every precaution was taken to avoid contamination of the product after processing;*

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

AH/P482 Product requirements:

*They have been subject to one of the following treatments:*

*either<sup>(1)</sup> High temperature short time pasteurisation according to GB requirements in combination with: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E (..... / ..... / ..... (insert the date)<sup>(1)</sup>, F<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion; and*

*or<sup>(1)</sup> Ultra high temperature treatment at 132°C for at least one second in combination with: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E (..... / ..... / ..... (insert the date)<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion; and*

*They are milk or milk products that:*

*either<sup>(1)</sup> Have undergone one of the treatments or combinations thereof described above;*

*or<sup>(1)</sup> Comprise whey to be fed to animals of species susceptible to foot-and-mouth disease, and that whey was collected from milk subjected to one of the treatments described above and either G<sup>(1)</sup>, H<sup>(1)</sup>, I (..... / ..... / ..... (insert the date)<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion;*

Notes AH/P482:

*The relevant GB requirements for high temperature short time pasteurisation is 72°C for at least 15 seconds, or an equivalent pasteurisation achieving a negative reaction to a phosphatase test in bovine milk.*

*Where applicable, select the appropriate treatment option from the options presented in the certificate:*

*A: a subsequent second high temperature short time pasteurisation at 72°C for at least 15 seconds or an equivalent pasteurisation which itself achieves a negative reaction to a phosphatase test in bovine milk.*

*B: a subsequent drying process that in the case of milk intended for feeding is combined with additional heating to 72°C or higher.*

*C: a subsequent process by which the pH is reduced and kept for at least one hour at a level below 6.*

*D: the condition that the milk/milk product has been produced at least 21 days prior to the date of shipping and during that period no cases of FMD have been detected in the exporting country.*

*E: indicate the date the milk/milk product has been produced. This date, in consideration of the foreseen voyage duration, being at least 21 days prior to the date that the consignment is presented to a border control post of the point of entry into Great Britain.*

*F: sterilisation at a level of at least F03.*

*G: the whey was collected at least 16 hours after clotting and has a pH below 6.*

*H: the whey has been produced at least 21 days before the shipping and during that period no cases of FMD have been detected in the exporting country.*

*I: indicate the date the whey has been produced. This date, in consideration of the foreseen voyage duration, being at least 21 days before the consignment is presented to a border control post of the point of entry into Great Britain.*

*Options D, E, H and I apply only to third countries listed in column 'A' in a document relating to 'milk and milk products' published on GOV.UK, in accordance with Regulation (EU) No 605/2010.<sup>(†)</sup>*

*(†) The document(s) referred to above can be found at:*

[EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)

>> [Milk and milk products \[EUR 2010/ 605\]](#)

[Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)

>> [Milk and milk products \[EUR 2010/ 605\]](#)

Deze verklaring bestaat uit twee deelverklaringen.

Voor de eerste deelverklaring moet worden aangegeven welke hittebehandeling het product heeft ondergaan; dat kan zijn:

- HTST in combinatie met een tweede behandeling i.o.m. A/B/C/D/F, of
- UHT in combinatie met een tweede behandeling i.o.m. A/B/C/D.
- **NB** UHT in combinatie met een tweede behandeling i.o.m. A staat wel genoemd in het certificaat maar is geen behandeling die wordt beschreven in EU regelgeving en is ook geen optie op het EU importcertificaat. Deze keuzeoptie is daarom niet mogelijk gemaakt.

De van toepassing zijnde (sub)optie(s) moet(en) worden geselecteerd. Enkel de gekozen (sub)optie wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager moet zelf in e-CertNL de keuze maken welke tekst getoond moet worden.

De gekozen (sub)optie kan worden afgegeven op basis van de volgende garanties:

In geval van rechtstreekse export uit een Nederlands bedrijf waar de betreffende verhitting is uitgevoerd: door het overleggen van een bedrijfsverklaring omtrent het proces, afgegeven door het bedrijf dat deze behandeling heeft uitgevoerd.

In geval van export vanuit een opslagbedrijf dient deze behandeling door de producent vermeld te zijn op het handelsdocument DBP, waarmee het product bij het opslagbedrijf wordt aangevoerd.

Het handelsdocument DBP hoeft niet te worden geüpload bij de aanvraag, deze zal steekproefsgewijs worden opgevraagd en gecontroleerd. Wel dient een bedrijfsverklaring geüpload te worden waarop door de producent de verhitting wordt verklaard.

In geval van gemengde zuivelgrondstoffen waarbij de producent van het eindproduct niet zelf de verhitting van de zuivelgrondstof heeft uitgevoerd: een leverancierslijst van de gebruikte zuivelgrondstoffen en een bedrijfsverklaring afkomstig van de producent welke de toegepaste verhitting vermeld. De handelsdocumenten waarmee de zuivelgrondstoffen binnenkomen, zullen steekproefsgewijs worden opgevraagd en gecontroleerd.

In geval van een grondstoffen afkomstig uit een derde land: het EU-importcertificaat plus GGB, waarop de betreffende behandeling vermeld moet zijn.

**N.B.:** Suboptie E van deze deelverklaring kan niet worden afgegeven. Er kunnen namelijk geen garanties worden afgegeven over omstandigheden na afgifte van het certificaat.

Voor de tweede deelverklaring moet worden aangegeven of het product de dubbele hittebehandeling heeft ondergaan zoals in de eerste deelverklaring, of dat het te exporteren product bestaat uit natte wei.

Wanneer er sprake is van export van natte wei moet de van toepassing zijnde behandelmethode worden gekozen. De van toepassing zijnde (sub)optie(s) moet(en) worden geselecteerd. Enkel de gekozen (sub)optie wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager moet zelf in e-CertNL de keuze maken welke tekst getoond moet worden.

Voor export van natte wei geldt dat de gekozen optie als volgt kan worden onderbouwd. In geval van rechtstreekse export uit het Nederlands productiebedrijf is uitgevoerd: door het overleggen van een bedrijfsverklaring omtrent het proces, afgegeven door het productiebedrijf. In geval van export vanuit een opslagbedrijf dient deze behandeling door de producent vermeld te zijn op het handelsdocument DBP, waarmee het product bij het opslagbedrijf wordt aangevoerd. Het handelsdocument DBP hoeft niet te worden geüpload bij de aanvraag, deze zal steekproefsgewijs worden opgevraagd en gecontroleerd. Wel dient een bedrijfsverklaring geüpload te worden waarop door de producent de verhitting wordt verklaard.

In geval van gemengde zuivelgrondstoffen waarbij de producent wei van verschillende origine heeft gemengd: een leverancierslijst van de gebruikte zuivelgrondstoffen en een bedrijfsverklaring afkomstig van de producent welke de toegepaste verhitting vermeld. De handelsdocumenten waarmee de zuivelgrondstoffen binnenkomen, zullen steekproefsgewijs worden opgevraagd en gecontroleerd. In geval van een grondstoffen afkomstig uit een derde land: het EU-importcertificaat plus GGB, waarop de betreffende behandeling vermeld moet zijn.

**N.B.:** Suboptie I van deze deelverklaring kan niet worden afgegeven. Er kunnen namelijk geen garanties worden afgegeven over omstandigheden na afgifte van het certificaat.

#### AH/P503 Product requirements:

*The product was packed:*

*either<sup>(1)</sup> In new containers;*

*or<sup>(1)</sup> In vehicles or bulk containers disinfected prior to loading using a product approved by the competent authority;*

*And the containers are marked in accordance with GB requirements indicating that the product is Category 3 material and not intended for human consumption;*

#### Notes AH/P503:

*Containers are marked so as to indicate the nature of the product and bear labels indicating that the product is Category 3 material and not intended for human consumption.*

De van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager moet zelf in e-CertNL de keuze maken welke tekst getoond moet worden.

In de aanvraag moet worden verklaard of het product is verpakt in nieuwe verpakkingen, of dat het product bulk wordt vervoerd in gereinigde en gedesinfecteerde containers.

In lijn met de notes moet op de verpakkingen de aard van het product zijn weergegeven en moeten etiketten zijn aangebracht met de vermelding 'category 3 material' en 'not intended for human consumption'. Belanghebbende moet aantonen dat het product hieraan voldoet. Dit kan door het overleggen van een bedrijfsverklaring omtrent of een voorbeeld van het label.

#### AH/D200A TSE (scrapie):

*The animal by-products described above:*

*either<sup>(1)</sup> Do not contain ovine or caprine milk or milk products or is not intended for feed for farmed animals, other than fur animals;*

*or<sup>(1)</sup> Contain ovine or caprine milk or milk products intended as feed for farmed animals, other than fur animals, and the milk or milk products:*

- a. Are derived from animals from countries which meet GB requirements in regards to scrapie controls;*
- b. Originate from holdings where no official restrictions are imposed due to a suspicion of TSE;*
- c. Originate from holdings where no case of classical scrapie has been diagnosed during the period of the preceding seven years or, following the confirmation of a case of classical scrapie:*

*either<sup>(1)</sup> All ovine and caprine animals on the holding have been killed and destroyed or slaughtered, except for animals which meet GB requirements;*

*or<sup>(1)</sup> All animals in which classical scrapie was confirmed have been killed and destroyed, and the holding has been subjected to TSE monitoring which meets GB requirements;*

*Notes AH/D200A:*

Where the animal by-products described above contains milk or milk products of ovine or caprine animal origin and is intended for feed for farmed animals, other than fur animals, they must:

- (a) be derived from ovine and caprine animals which were kept continuously since birth in a country where the following conditions are fulfilled:
- (i) classical scrapie is compulsorily notifiable;
  - (ii) an awareness, surveillance and monitoring system is in place for classical scrapie;
  - (iii) official restrictions apply to holdings of ovine or caprine animals in the case of a suspicion of TSE or the confirmation of classical scrapie;
  - (iv) ovine and caprine animals affected with classical scrapie are killed and destroyed;
  - (v) the feeding to ovine and caprine animals of meat-and-bone meal or greaves, as defined in the Terrestrial Animal Health Code of the World Organisation for Animal Health (WOAH (formerly OIE)), of ruminant origin has been banned and effectively enforced in the whole country for a period of at least the preceding seven years.
- (b) originate from holdings where no official restrictions are imposed due to a suspicion of TSE.
- (c) originate from holdings where no case of classical scrapie has been diagnosed during the period of the preceding seven years or, following the confirmation of a case of classical scrapie: EITHER all ovine and caprine animals on the holding have been killed and destroyed or slaughtered, except for breeding rams of the ARR/ARR genotype, breeding ewes carrying at least one ARR allele and no VRQ allele and other ovine animals carrying at least one ARR allele;
- OR all animals in which classical scrapie was confirmed have been killed and destroyed, and the holding has been subjected for a period of at least two years since the date of confirmation of the last classical scrapie case to intensified TSE monitoring, including testing with negative results for the presence of TSE in accordance with the laboratory methods set out in point 3.2 of Chapter C of Annex X to Regulation (EC) No 999/2001, of all of the following animals which are over the age of 18 months, except ovine animals of the ARR/ARR genotype:
- animals which have been slaughtered for human consumption; and
  - animals which have died or been killed on the holding but which were not killed in the framework of a disease eradication campaign.

Het certificaat kan worden aangevraagd voor de export naar Groot-Brittannië van zuivelproducten afkomstig van runderen, van zuivelproducten gemaakt met melk afkomstig van schapen en geiten van Nederlandse houderijen en zuivelproducten gemaakt met melk van schapen en geiten van houderijen in andere EU-lidstaten.

De van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager moet zelf in e-CertNL de keuze maken welke tekst getoond moet worden.

De eerste optie van deze verklaring is van toepassing indien het te exporteren product geen melk of melkproducten van schapen of geiten bevat of indien het te exporteren product melk of melkproducten van schapen of geiten bevat maar niet is bestemd als voeder voor landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren. Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de grondstoffenlijst en/of op basis van een bedrijfsverklaring met betrekking tot de bestemming van het schapen- of geitenmelk bevattende product.

De tweede optie van deze verklaring is van toepassing indien het te exporteren product melk of melkproducten van schapen of geiten bevat en is bestemd als voeder voor landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.

Voor onderdeel (a) van de tweede optie van deze verklaring geldt:

- Voor een product met grondstoffen afkomstig uit Nederland geldt dat deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving voor schapen- en geitenmelk.
- Voor een in Nederland gemaakt product, vervaardigd van schapen- of geitenzuivelgrondstoffen afkomstig uit andere EU-lidstaten, geldt dat deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking van de autoriteiten van de desbetreffende EU-lidstaat, in de vorm van een pre-certificaat.

Voor onderdeel (b) van de tweede optie van deze verklaring geldt: Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving voor schapen- en geitenmelk.

Voor onderdeel (c) van de tweede optie van deze verklaring geldt:

- Voor in Nederland gemaakt product, vervaardigd van schapen- of geitenzuivelgrondstoffen verkregen van Nederlandse houderijen: op basis van het Nederlands beleid is alleen de eerste suboptie van toepassing. De tweede suboptie moet standaard worden doorgehaald.
- Voor in Nederland gemaakt product, vervaardigd van schapen- of geitenzuivelgrondstoffen afkomstig uit andere EU-lidstaten, geldt dat de van toepassing zijnde suboptie kan worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking van de autoriteiten van de desbetreffende EU-lidstaat, in de vorm van een pre-certificaat.

## **5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden**

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



Bijlage 1: certificaat invoer in Groot-Brittannië

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF MILK, MILK-BASED PRODUCTS AND MILK-DERIVED PRODUCTS NOT FOR HUMAN CONSUMPTION (M-MP) 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 have read and understood the requirements of the relevant GB regulations and certify that the milk<sup>(1)</sup>, and/or the milk-based products<sup>(1)</sup> and/or the milk-derived products<sup>(1)</sup> referred to in Part I. of this certificate comply with the following conditions:

- AH/T108 Territory requirements  
They were produced and derived in The Netherlands in accordance with GB requirements;
- AH/A502 Animal requirements (general)  
They were produced from raw milk derived from animals which meet GB requirements
- AH/P005 Product requirements (segregation)  
Every precaution was taken to avoid contamination of the product after processing;
- AH/P482 Product requirements  
They have been subject to one of the following treatments:  
 either<sup>(1)</sup> High temperature short time pasteurisation according to GB requirements in combination with: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E (..... / ..... / ..... (insert the date)<sup>(1)</sup>, F<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion; and  
 or<sup>(1)</sup> Ultra high temperature treatment at 132°C for at least one second in combination with: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E (..... / ..... / ..... (insert the date)<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion; and  
 They are milk or milk products that:

- either<sup>(1)</sup> Have undergone one of the treatments or combinations thereof described above;
- or<sup>(1)</sup> Comprise whey to be fed to animals of species susceptible to foot-and-mouth disease, and that whey was collected from milk subjected to one of the treatments described above and either G<sup>(1)</sup>, H<sup>(1)</sup>, I (..... / ..... / ..... (insert the date)<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion;
- AH/P503 Product requirements  
The product was packed:  
either<sup>(1)</sup> In new containers;  
or<sup>(1)</sup> In vehicles or bulk containers disinfected prior to loading using a product approved by the competent authority;  
And the containers are marked in accordance with GB requirements indicating that the product is Category 3 material and not intended for human consumption;
- AH/D200A TSE (scrapie)  
The animal by-products described above:  
either<sup>(1)</sup> Do not contain ovine or caprine milk or milk products or is not intended for feed for farmed animals, other than fur animals;  
or<sup>(1)</sup> Contain ovine or caprine milk or milk products intended as feed for farmed animals, other than fur animals, and the milk or milk products:  
a. Are derived from animals from countries which meet GB requirements in regards to scrapie controls;  
b. Originate from holdings where no official restrictions are imposed due to a suspicion of TSE;  
c. Originate from holdings where no case of classical scrapie has been diagnosed during the period of the preceding seven years or, following the confirmation of a case of classical scrapie:  
either<sup>(1)</sup> All ovine and caprine animals on the holding have been killed and destroyed or slaughtered, except for animals which meet GB requirements;  
or<sup>(1)</sup> All animals in which classical scrapie was confirmed have been killed and destroyed, and the holding has been subjected to TSE monitoring which meets GB requirements;

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.

Bijlage 2: certificaat doorvoer via Groot-Brittannië

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE TRANSIT THROUGH GREAT BRITAIN OF MILK, MILK-BASED PRODUCTS AND MILK-DERIVED PRODUCTS NOT FOR HUMAN CONSUMPTION (M-MP) FROM THE NETHERLANDS TO A THIRD COUNTRY

**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 :  
 Place of destination :  
 Custom warehouse :  
 Third country and ISO Code :  
 Person responsible for the consignment in Great Britain :

**V. HEALTH ATTESTATION**

**ANIMAL HEALTH**

I, the undersigned official veterinarian, declare that I have read and understood the requirements of the relevant GB regulations and certify that the milk<sup>(1)</sup>, and/or the milk-based products<sup>(1)</sup> and/or the milk-derived products<sup>(1)</sup> referred to in Part I. of this certificate comply with the following conditions:

- AH/T108 Territory requirements  
They were produced and derived in The Netherlands in accordance with GB requirements;
- AH/A502 Animal requirements (general)  
They were produced from raw milk derived from animals which meet GB requirements
- AH/P005 Product requirements (segregation)  
Every precaution was taken to avoid contamination of the product after processing;
- AH/P482 Product requirements

They have been subject to one of the following treatments:

either<sup>(1)</sup> High temperature short time pasteurisation according to GB requirements in combination with: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E (..... / ..... / ..... (insert the date)<sup>(1)</sup>, F<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion; and

or<sup>(1)</sup> Ultra high temperature treatment at 132°C for at least one second in combination with: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E (..... / ..... / ..... (insert the date)<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion; and

They are milk or milk products that:

either<sup>(1)</sup> Have undergone one of the treatments or combinations thereof described above;

or<sup>(1)</sup> Comprise whey to be fed to animals of species susceptible to foot-and-mouth disease, and that whey was collected from milk subjected to one of the treatments described above and either G<sup>(1)</sup>, H<sup>(1)</sup>, I (..... / ..... / ..... (insert the date)<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion;

AH/P503 Product requirements

The product was packed:

either<sup>(1)</sup> In new containers;

or<sup>(1)</sup> In vehicles or bulk containers disinfected prior to loading using a product approved by the competent authority;

And the containers are marked in accordance with GB requirements indicating that the product is Category 3 material and not intended for human consumption;

AH/D200A TSE (scrapie)

The animal by-products described above:

either<sup>(1)</sup> Do not contain ovine or caprine milk or milk products or is not intended for feed for farmed animals, other than fur animals;

or<sup>(1)</sup> Contain ovine or caprine milk or milk products intended as feed for farmed animals, other than fur animals, and the milk or milk products:

- a. Are derived from animals from countries which meet GB requirements in regards to scrapie controls;
- b. Originate from holdings where no official restrictions are imposed due to a suspicion of TSE;
- c. Originate from holdings where no case of classical scrapie has been diagnosed during the period of the preceding seven years or, following the confirmation of a case of classical scrapie:

either<sup>(1)</sup> All ovine and caprine animals on the holding have been killed and destroyed or slaughtered, except for animals which meet GB requirements;

or<sup>(1)</sup> All animals in which classical scrapie was confirmed have been killed and destroyed, and the holding has been subjected to TSE monitoring which meets GB requirements;

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.