



Groot-Brittannië, eiprodukten bestemd voor dierlijke consumptie

Code: **DPDL-222** 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 | 26-10-2021 | Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export van eiprodukten bestemd voor diervoeder 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 | 18-11-2021 | De scope van het certificaat is aangepast. Volgens de laatste informatie van DEFRA is dit certificaat niet bestemd voor mengvoeders. |
| 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 eiprodukten bestemd voor dierlijke consumptie 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 de 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 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

N.v.t.

4 Werkwijze

De export van eiproducten bestemd voor dierlijke consumptie 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.
- Het certificaat is bestemd voor export van product met diervoeder-doeleinden. Voor andere doeleinden is gebruik van dit certificaat niet voorgeschreven. Het bedrijf draagt zelf verantwoordelijkheid om na te gaan of voor het te exporteren product een certificaat moet worden aangevraagd.
- Voor mengvoeders met dierlijke grondstoffen, zoals zuivel, ei en dierlijke vetten, wordt geen certificaat verstrekt.
- 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(s): 04.08, 23.09 of 35.02.
- In geval van bulk containers moeten het containernummer en het zegelnummer (indien toegepast) worden vermeld.
- De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd in het tabblad "Documenten" bij "Verklaringenteksten".
- 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 egg products referred to in Part I of this certificate comply with the following health requirements:

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/E107 Establishment requirements

Have been prepared and stored in a plant, approved, validated and supervised by the competent authority in accordance with GB regulations, in order to kill pathogenic agents;

Note:

GB regulations refers to Article 24 of Regulation (EC) No 1069/2009 or Article 4(2) of Regulation (EC) No 853/2004.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving voor een product vervaardigd in een productiebedrijf met een erkenning of registratie op basis van Verordening (EG) nr. 1069/2009 voor de productie van eiproducten ten behoeve van dierlijke consumptie (Cat. 3 PROCP EGG) en een erkenning of registratie volgens Verordening (EG) nr. 183/2005 of op basis van Verordening (EG) nr. 853/2004 en verzonden van een opslagbedrijf met een erkenning of registratie op basis van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en een erkenning of registratie volgens Verordening (EG) nr. 183/2005.

Voor een product 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/P007 Product requirements (segregation)

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

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

AH/P101F Product requirements (composition)

Have been prepared (derived) exclusively with the following animal by-products as set out in the notes for completion: A⁽¹⁾, B⁽¹⁾, C⁽¹⁾;

Note:

One or more options can be selected.

A: Animal by-products arising from the production of products intended for human consumption

B: 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.

C: The following material originating from terrestrial animals which did not show any signs of disease communicable through that material to humans or animals:

(i) hatchery by-products;

(ii) eggs;

(iii) egg by-products, including egg shells.

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 3e volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009

B: Equivalent aan 3f volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009

C: Equivalent aan 3k-ii volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009

Voor producten vervaardigd in een bedrijf in de EU kan deze verklaring na controle worden afgegeven op basis van een grondstoffenlijst, aan te leveren door belanghebbende. De handelsdocumenten kunnen ter controle worden opgevraagd.

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/P154 Product requirements

Consist exclusively of egg products not intended for human consumption;

Belanghebbende moet aantonen dat de bestemming geen humane consumptie is. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking, in combinatie met het uploaden van het label/etiket.

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.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking, in combinatie met het uploaden 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/P614 Product requirements

Meet GB standards on residues of substances that are harmful or might alter the organoleptic characteristics of the product or make its use as feed dangerous or harmful to animal health;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving voor een product vervaardigd in een productiebedrijf met een erkenning op basis van Verordening (EG) nr. 1069/2009 voor de productie van eiproducten ten behoeve van dierlijke consumptie (Cat. 3 PROCP EGG) of op basis van Verordening (EG) nr. 853/2004.

AH/P704 Product requirements

Have been subjected to processing in accordance with GB requirements:

either⁽¹⁾ With processing method 1⁽¹⁾, 2⁽¹⁾, 3⁽¹⁾, 4⁽¹⁾, 5⁽¹⁾, 7⁽¹⁾;

or⁽¹⁾ To a method and parameters which ensure that the products comply with the GB microbiological standards;

or⁽¹⁾ As fit for human consumption;

Note:

(a) Processing method 1 to 5 or 7 described in Chapter III of Annex IV to Regulation (EU) No 142/2011.

(b) Microbiological standards set out in Chapter I of Annex X, to Regulation (EU) No 142/2011.

(c) Processed as fit for human consumption in compliance with Section X, Chapters I and II of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004.

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

Het bedrijf moet aantonen dat wordt voldaan aan de gekozen behandelmethoden volgens equivalente EU-regelgeving.

Bij een product vervaardigd in een productiebedrijf in Nederland kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking opgesteld door het bedrijf dat de verhitting heeft toegepast, hetgeen periodiek zal worden geverifieerd. De verklaring dient voorzien te zijn van een datum en mag maximaal 1 jaar oud zijn.

Bij een product vervaardigd in een andere EU-lidstaat kan dit worden onderbouwd op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking opgesteld door bevoegde autoriteit.

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

AH/P800B 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;

Note:

The products must be examined immediately prior to dispatch under the responsibility of the competent authority by taking a random sample during or on removal from storage which complies 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 producten vervaardigd in een andere EU-lidstaat kan de verklaring worden verstrekt op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking, of door het uitvoeren van microbiologisch onderzoek op basis van partijbemonstering in het Nederlandse opslagbedrijf.

Voor producten vervaardigd in derde landen kan dit 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.

5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden

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

Groot-Brittannië, eiproducten bestemd voor dierlijke consumptie

Code: DPDL-222

Versie: 1.0.2

Ingangsdatum: 03-11-2023

Bijlage: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF EGG PRODUCTS NOT INTENDED FOR
HUMAN CONSUMPTION THAT COULD BE USED AS FEED (EP-A)
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 : Animal feedingstuff
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 egg products referred to in Part I of this certificate comply with the following health requirements:

AH/E107 Establishment requirements

Have been prepared and stored in a plant, approved, validated and supervised by the competent authority in accordance with GB regulations, in order to kill pathogenic agents;

AH/P007 Product requirements (segregation)

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

AH/P101F Product requirements (composition)

Have been prepared (derived) exclusively with the following animal by-products as set out in the notes for completion: A⁽¹⁾, B⁽¹⁾, C⁽¹⁾;

AH/P154 Product requirements

Consist exclusively of egg products not intended for human consumption;

- 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/P614 Product requirements
Meet GB standards on residues of substances that are harmful or might alter the organoleptic characteristics of the product or make its use as feed dangerous or harmful to animal health;
- AH/P704 Product requirements
Have been subjected to processing in accordance with GB requirements:
either⁽¹⁾ With processing method 1⁽¹⁾, 2⁽¹⁾, 3⁽¹⁾, 4⁽¹⁾, 5⁽¹⁾, 7⁽¹⁾;
or⁽¹⁾ To a method and parameters which ensure that the products comply with the GB microbiological standards;
or⁽¹⁾ As fit for human consumption;
- AH/P800B 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;

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.