



Groot-Brittannië, verwerkte dierlijke eiwitten voor dierlijke consumptie

Code: **DPDL-226** Versie: 1.0.3

Ingangsdatum: 03-07-2024

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

| Versie | Datum | Wijziging ten opzichte van vorige versie |
|--------|------------|---|
| 1.0.1 | 24-08-2023 | Actualisatie van de instructie naar aanleiding van doorgevoerde wijzigingen in het certificaat. |
| 1.0.2 | 29-11-2023 | Tekstuele verduidelijkingen. |
| 1.0.3 | 02-07-2024 | DEFRA heeft aangegeven dat, ongeacht de herkomst van het product, het onderzoek uitgevoerd moet worden voorafgaand aan de export vanuit Nederland. Informatie van het pre-exportcertificaat of het importcertificaat kan niet worden gebruikt als onderbouwing voor AH/P800B. |

1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van verwerkte dierlijke eiwitten voor dierlijke consumptie, uitgezonderd verwerkte dierlijke eiwitten van gekweekte insecten, 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. Van deze instructie kan niet worden afgeweken.

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. 999/2001
- Verordening (EG) 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

| Begrip | Definitie |
|--|---|
| Verwerkte dierlijke eiwitten (VDE) (= processed animal proteins (PAP) (volgens Verordening (EU) nr. 142/2011): | Dierlijke eiwitten die volledig zijn verkregen uit categorie 3-materiaal en die in overeenstemming met bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 1, zijn behandeld (met inbegrip van bloedmeel en vismeel) om ze geschikt te maken voor rechtstreeks gebruik als voedermiddel of om anderszins gebruikt te worden in diervoeder (voeder voor gezelschapsdieren daaronder begrepen) of in organische meststoffen of bodemverbetersaars; hieronder vallen echter niet bloedproducten, melk, melkproducten, melkderivaten, biest, biestproducten, centrifuge- en separatorslib, gelatine, gehydrolyseerde eiwitten en dicalciumfosfaat, eieren en eiproducten, met inbegrip van eierschalen, tricalciumfosfaat en collageen; |

4 Werkwijze

De export van verwerkte dierlijke eiwitten 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.
- Het certificaat kan alleen worden aangevraagd voor zendingen bestaande uitsluitend uit verwerkte dierlijke eiwitten, en niet voor producten met andere ingrediënten dan verwerkte dierlijke eiwitten.
- 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.
- Species: *Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia anders dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, invertebrates anders dan Mollusca en Crustacea*. Het certificaat is bestemd voor export

van producten van verschillende diersoorten. De van toepassing zijnde diersoorten moeten in de aanvraag worden geselecteerd. Enkel de gekozen diersoorten worden weergegeven op het certificaat. De aanvrager moet zelf in e-CertNL de keuze maken welke diersoort getoond moet worden. In geval van gehouden vis moet de wetenschappelijke naam van de vis aanvullend in de aanvraag worden ingevuld.

- HS-code: 05 05; 05 06: 05.07; 05.11: 23 01 of 23 09.
- 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). De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd in het tabblad "Documenten" bij "Verklaringsteksten".

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:

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de certificerende NVWA-dierenarts kennis heeft genomen van de relevante equivalente 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/P012 Product requirements (segregation)

The product has undergone all precautions to avoid recontamination with pathogenic agents after treatment;
Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

AH/P106 Product requirements

The processed animal protein or product described above contains exclusively processed animal protein not intended for human consumption that:

- (a) *has been prepared and stored in a plant approved and supervised by the competent authority in accordance with GB requirements, and*
- (b) *has been prepared exclusively with the following animal by-products 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⁾; and:*
- (c) *has been subjected to the following processing standard:*
 - either⁽¹⁾ heating to a core temperature of more than 133 °C for at least 20 minutes without interruption at a pressure (absolute) of at least 3 bars produced by saturated steam, with a particle size prior to processing of not more than 50 millimetres;*
 - or⁽¹⁾ the indicated processing method in accordance with GB requirements has been used for:*
 - either⁽¹⁾ Non-mammalian protein other than fishmeal, ;*
 - and/or⁽¹⁾ Fishmeal, ;*
 - and/or⁽¹⁾ Porcine blood, ;*

Ad (b): 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 have been slaughtered in a slaughterhouse and were considered fit for slaughter for human consumption following an ante-mortem 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 arise;*
- F: 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;*
- G: Aquatic animals, and parts of such animals, except sea mammals, which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals;*
- H: Animal by-products from aquatic animals originating from plants or establishments manufacturing products for human consumption;*
- I: 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;*
- J: Aquatic or terrestrial invertebrates other than species pathogenic to humans or animals and other than insects;*
- K: 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) and Category 2 material as referred to in Article 9(a) to (g) of Regulation (EC) No 1069/2009;*

Ad (c): Note:

The following products must be subjected to the following processing standards as set out in Chapter III of Annex IV to Regulation (EU) No 142/2011):

- For non-mammalian protein other than fishmeal: 1-2-3-4-5-7
- For fishmeal: 1-2-3-4-5-6-7
- For porcine blood: 1-2-3-4-5-7 (where in case of method 7 a heat treatment of at least 80 °C has been applied throughout its substance)

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

Deel (a) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving voor een product vervaardigd in een bedrijf dat is erkend volgens artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 als verwerkingsbedrijf van categorie 3-materiaal (Cat 3 PROCP PAP) en een erkenning of registratie volgens Verordening (EG) nr. 183/2005 en dat is opgeslagen in een Nederlands bedrijf dat is erkend volgens artikel 24 of geregistreerd volgens artikel 23 van Verordening (EG) nr. 1069/2009, als opslagbedrijf van afgeleide producten (Cat 3 STORP PAP) en een erkenning of registratie volgens Verordening (EG) nr. 183/2005.

NB: Op grond van het verbod uit Verordening (EG) nr. 999/2001 om herkauwers-verwerkte dierlijke eiwitten vanuit opslagbedrijven te verladen voor export, kunnen herkauwer VDE alleen

Nederlandse producten zijn die rechtstreeks vanaf de producent worden verladen (onder verzegelingsprotocol naar de haven).

NB: De producten moeten zijn gemaakt in een bedrijf met een erkenning als categorie 3-verwerker volgens artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009. Dit heeft tot gevolg dat producten die zijn gemaakt in een bedrijf met een registratie voor opslag en mengen niet in aanmerking kunnen komen voor certificering. Per expoztending is maar één producttype van één productiebedrijf mogelijk. Het is niet mogelijk om een gecombineerde zending te maken van verschillende producttypes en/of verschillende productiebedrijven.

Deel (b): 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.

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

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 boerderijslachten (pluimvee en lagomorfen, Verordening (EG) nr. 1069/2009, artikel 10, categorie 3c). Indien de verwerkte dierlijke eiwitten zijn gemaakt van grondstoffen van pluimvee en/of lagomorfen, zal het verwerkingsbedrijf moeten verklaren dat het geen slachtafvallen van boerderijslachten ontvangt. Bij Nederlandse verwerkingsbedrijven dient dit door het bedrijf verklaard te worden en wordt hier middels audits/inspecties of door het opvragen van handelsdocumenten op gecontroleerd. Wanneer het producten zijn die in een andere EU-lidstaat zijn gemaakt, zal een veterinaire verklaring van de autoriteiten van de desbetreffende EU-lidstaat moeten worden overlegd.

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.

Deel (c) van deze verklaring kan na controle worden afgegeven op basis van de procesgegevens van het verwerkingsbedrijf, aan te leveren door belanghebbende. De van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat, het is niet mogelijk om meerdere opties te kiezen op één certificaat.

De toegestane standaardverwerkingsmethoden, alsmede de betreffende deeltjesgrootte, temperaturen en tijden zijn te vinden in bijlage IV, hoofdstuk III van Verordening (EU) nr. 142/2011 én bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 1 onder B van Verordening (EU) nr. 142/2011 waar staat welke van die methoden op verwerkte dierlijke eiwitten moeten worden toegepast.

NB niet alle mogelijkheden genoemd in de Verordening zijn overgenomen in dit certificaat. De uitzondering dat verwerkte dierlijke eiwitten afkomstig van zoogdieren die bestemd zijn voor gebruik in voeder voor gezelschapsdieren mogen worden behandeld met methode 1 t/m 5 of 7 is niet overgenomen. Dergelijke eiwitten kunnen dus enkel worden verwerkt met methode 1 (de eerste deelverklaring).

De eerste deelverklaring is van toepassing voor verwerkte dierlijk eiwitten die zijn verkregen met gebruikmaking van verwerkingsmethode 1.

Voor de tweede deelverklaring geldt dat moet de van toepassing zijnde diersoort worden gekozen en moet worden ingevuld met welke verwerkingsmethode de VDE zijn verkregen (1, 2, 3, 4, 5, 6 of 7). Bij de derde optie van de tweede deelverklaring (van toepassing op varkensbloedmeel) moet in geval van verwerkingsmethode 7, bovendien de temperatuurseis (minimaal 80 °C) worden onderbouwd. Bij een product van een productiebedrijf in Nederland kan dit worden onderbouwd op basis van een bedrijfsverklaring met betrekking tot het productieproces, opgesteld door het verwerkingsbedrijf, hetgeen periodiek zal worden geverifieerd. De verklaring dient voorzien te zijn van een datum en mag maximaal 1 jaar oud zijn.

Bij een product afkomstig uit een andere EU-lidstaat kan dit worden onderbouwd op basis van de informatie op het handelsdocument.

Voor producten vervaardigd in derde landen kan dit worden onderbouwd door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

AH/P513 Product requirements

The end product was stored in enclosed storage, and:

either⁽¹⁾ was packed in new or sterilised bags;

or⁽¹⁾ was transported in bulk in containers or other means of transport that were thoroughly cleaned and disinfected before use;

which bear labels indicating 'NOT 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.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven, belanghebbende moet in de aanvraag aangeven welke optie van toepassing is. 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/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.

Er moet voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië onderzoek worden uitgevoerd, ook op uit andere landen geïmporteerde producten.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven op basis van laboratoriumuitslagen van vijf deelmonsters voor de genoemde pathogenen, aan te leveren door belanghebbende (partijbemonstering). Dit mag als volgt worden geïnterpreteerd: er moet per certificaataanvraag één product per productiebedrijf zijn onderzocht (vijf deelmonsters, waarbij Salmonella door het laboratorium als mengmonster mag worden onderzocht). Indien er dus 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.

AH/P902 Product requirements (statement)

The processed animal protein or product described above contains or is derived from animal-by products of non-ruminant origin and is, according to the statement of the Consignor referred to in Part I:

*either⁽¹⁾ Not intended for the production of feed for farmed animals, other than fur animals;
or⁽¹⁾ Intended for the production of feed for non-ruminant farmed animals, other than fur animals, and the Consignor has undertaken to ensure that the Border Control Post of entry will be provided with the results of the analyses carried out in accordance with GB requirements.*

Note:

AH/P902 Product requirements (statement)

Where the processed animal protein or product is intended for the production of feed for non-ruminant farmed animals, other than fur animals, the Consignor must have undertaken to ensure that the Border Control Post of entry will be provided with the results of the analyses carried out in accordance with the methods set out in Annex VI to Commission Regulation (EC) No 152/2009.

The person responsible for the load referred to in Box 1.6 must ensure that, if the processed animal protein or product described in this health certificate is intended to be used for the production of feed for non-ruminant farmed animals, other than fur animals, the consignment must be analysed, in accordance with the methods set out in Annex VI to Regulation (EC) No 152/2009, in order to verify the absence of unauthorised constituents of animal origin. The information on the result of such analysis must be attached to this health certificate when presenting the consignment at a border control post of the point of entry into Great Britain.

Deze verklaring is van toepassing in geval uitsluitend grondstoffen van niet-herkauwers zijn gebruikt. Indien de zending wel herkauwer-verwerkte dierlijke eiwitten bevat dan wordt deze verklaring niet weergegeven op het certificaat.

De van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. Belanghebbende moet aantonen dat de zending voldoet aan de eerste of de tweede optie.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een ingrediëntenspecificatie in combinatie met een bedrijfsverklaring van gelijke strekking (product bevat geen herkauwergrondstoffen en is niet bestemd voor productie van diervoeder voor landbouwhuisdieren (met uitzondering van pelsdieren); dus bestemd voor vervaardiging van petfood).

De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een ingrediëntenspecificatie in combinatie met een bedrijfsverklaring van gelijke strekking (product bevat geen herkauwergrondstoffen en is wel bestemd voor productie van diervoeder voor 'non-ruminant farmed animals' (met uitzondering van pelsdieren), met daarbij een uitslagenrapport van laboratoriumonderzoek op herkauwergrondstoffen uitgevoerd door een geaccrediteerd laboratorium met een geaccrediteerde methode, zoals beschreven in equivalente EU-regelgeving (Verordening (EG) nr.152/2009 beschrijft voorschriften voor de bemonsterings- en analysemethoden voor de officiële controle van diervoeders). Elk product in de exportzending moet worden onderzocht. Per product moeten vijf submonsters worden genomen. Er mag een mengmonster worden gemaakt door het laboratorium, mits duidelijk op de uitslag wordt vermeld welke producten, en hoeveel submonsters per product, in het mengmonster zijn verwerkt (bijvoorbeeld: onderzoek op mengmonster, gemaakt door laboratorium, van product X (n=5), product Y (n=5) en product Z (n=5)).

Het uitslagenrapport wordt overgenomen in een annex bij het certificaat (zie '*...analysis must be attached ...*').

AH/D200A TSE (scrapie)

The animal by-products described above:

- either⁽¹⁾ Do not contain ovine or caprine milk or milk products or are not intended for feed for farmed animals, other than fur animals;*
- or⁽¹⁾ 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⁽¹⁾ All ovine and caprine animals on the holding have been killed and destroyed or slaughtered, except for animals which meet GB requirements;*
 - or⁽¹⁾ 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;*

Het certificaat kan alleen worden gebruikt voor producten met uitsluitend verwerkte dierlijke eiwitten (VDE). De eerste optie waarin is beschreven dat het product geen melk of melkproducten bevat is standaard van toepassing.

Public HealthPH/D010 Bovine spongiform encephalopathy (BSE)

If the products described in Part I. contains or is derived from ruminant material:

- a. either⁽¹⁾ Comes from a country or region classified with a negligible BSE risk as set out in a document published on GOV.UK in accordance with GB regulations and in which there have been no indigenous BSE cases;*
- a. and/or⁽¹⁾ Comes from a country or region classified with a negligible BSE risk as set out in a document published on GOV.UK in accordance with GB regulations and in which there has been an indigenous BSE case, and the animals were born after the date from which the ban on the feeding of ruminants with meat-and-bone meal and greaves derived from ruminants has been enforced; and*
- b. either⁽¹⁾ Comes from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals;*
 - or⁽¹⁾ Comes from bovine, ovine or caprine material:*
 - either⁽¹⁾ (i) 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⁾ (ii) That does not contain and is not derived from:*
 - (1) Specified risk material and mechanically separated meat, in compliance with GB regulations;*
 - (2) 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 indien uit de grondstoffenlijst blijkt dat het verwerkte dierlijke eiwit of het product dierlijke bijproducten van herkauwers bevat of is afgeleid van dierlijke bijproducten van herkauwers, en is alleen van toepassing voor herkauwergrondstoffen verkregen van het slachtproces en niet voor andere herkauwergrondstoffen zoals zuivelgrondstoffen.

Het bedrijf moet de juiste deelverklaring, optie en suboptie kiezen.

Enkel de gekozen deelverklaringen, opties en subopties worden weergegeven in het certificaat. Indien het product geen dierlijke bijproducten van herkauwers verkregen uit het slachtproces bevat, wordt in het certificaat alleen nummer en titel van de verklaring opgenomen, met vermelding 'not applicable'.

Op grond van het verbod uit Verordening (EG) nr. 999/2001 (bijlage IV) om herkauwers-verwerkte dierlijke eiwitten vanuit opslagbedrijven te verladen voor export, kunnen producten met herkauwergrondstoffen alleen Nederlandse producten zijn die rechtstreeks vanaf de producent worden verladen (onder verzegelingsprotocol naar de haven).

Deelverklaring (a) van deze verklaring heeft betrekking op het land van het productiebedrijf.

Deelverklaring (b) van deze verklaring heeft betrekking op de grondstoffen.

Voor deelverklaring (a) (land van het productiebedrijf) geldt:

De tweede optie is altijd van toepassing (verwerkte dierlijke eiwitten of een product met herkauwer-VDE is afkomstig uit een land met een verwaarloosbaar BSE-risico, waarin inheemse BSE-gevallen zijn geweest). Nederland valt onder deze categorie en aangezien verwerkte dierlijke eiwitten van/met herkauwersgrondstoffen alleen vanaf het productiebedrijf mogen worden verladen is deze tweede optie altijd van toepassing.

Voor deelverklaring (b) (grondstoffen) geldt:

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

De tweede optie kan worden afgegeven als de producten afkomstig zijn van runderen, schapen of geiten. Daarvoor geldt:

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

De tweede suboptie van de tweede optie (met onderdelen (1) en (2)), kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving.

Voor producten vervaardigd in Nederland kan betreffende optie -en suboptie worden afgegeven op basis van een grondstoffenlijst in combinatie met een verklaring van gelijke strekking opgesteld door het productiebedrijf. Voor producten vervaardigd in Nederland geldt dat de items ii (1) / (2) van de tweede deelverklaring kunnen worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving.

5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden

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

Groot-Brittannië, verwerkte dierlijke eiwitten voor dierlijke consumptie

Code: DPDL-226

Versie: 1.0.3

Ingangsdatum: 03-07-2024

Bijlage: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF PROCESSED ANIMAL PROTEIN, OTHER THAN THOSE DERIVED FROM FARMED INSECTS, NOT INTENDED FOR HUMAN CONSUMPTION, INCLUDING MIXTURES AND PRODUCTS OTHER THAN PETFOOD CONTAINING SUCH PROTEIN (PAP), 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:

AH/P012 Product requirements (segregation)

The product has undergone all precautions to avoid recontamination with pathogenic agents after treatment;

AH/P106 Product requirements

The processed animal protein or product described above contains exclusively processed animal protein not intended for human consumption that:

- a. Has been prepared and stored in a plant approved and supervised by the competent authority in accordance with GB requirements, and
- b. Has been prepared exclusively with the following animal by-products 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⁾; and
- c. Has been subjected to the following processing standard:

| | |
|----------------------|--|
| | <p>either⁽¹⁾ Heating to a core temperature of more than 133°C for at least 20 minutes without interruption at a pressure (absolute) of at least 3 bars produced by saturated steam, with a particle size prior to processing of not more than 50 millimetres;</p> <p>or⁽¹⁾ The indicated processing method in accordance with GB requirements has been used for:</p> <p> either⁽¹⁾ Non-mammalian protein other than fishmeal, ;</p> <p> and/or⁽¹⁾ Fishmeal, ;</p> <p> and/or⁽¹⁾ Porcine blood, ;</p> |
| AH/P513 | <p>Product requirements</p> <p>The end product was stored in enclosed storage, and:</p> <p> either⁽¹⁾ Was packed in new or sterilised bags;</p> <p> or⁽¹⁾ Was transported in bulk in containers or other means of transport that were thoroughly cleaned and disinfected before use;</p> <p>Which bear labels indicating 'NOT FOR HUMAN CONSUMPTION'</p> |
| AH/P800B | <p>Testing</p> <p>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;</p> |
| AH/P902 | <p>Product requirements (statement)</p> <p>The processed animal protein or product described above contains or is derived from animal-by products of non-ruminant origin and is, according to the statement of the Consignor referred to in Part I:</p> <p> either⁽¹⁾ Not intended for the production of feed for farmed animals, other than fur animals;</p> <p> or⁽¹⁾ Intended for the production of feed for non-ruminant farmed animals, other than fur animals, and the Consignor has undertaken to ensure that the Border Control Post of entry will be provided with the results of the analyses carried out in accordance with GB requirements;</p> |
| AH/D200A | <p>TSE (scrapie)</p> <p>The animal by-products described above:</p> <p> either⁽¹⁾ Do not contain ovine or caprine milk or milk products or are not intended for feed for farmed animals, other than fur animals;</p> <p> or⁽¹⁾ Contain ovine or caprine milk or milk products intended as feed for farmed animals, other than fur animals, and the milk or milk products:</p> <p> a. Are derived from animals from countries which meet GB requirements in regards to scrapie controls;</p> <p> b. Originate from holdings where no official restrictions are imposed due to a suspicion of TSE;</p> <p> 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:</p> <p> either⁽¹⁾ All ovine and caprine animals on the holding have been killed and destroyed or slaughtered, except for animals which meet GB requirements;</p> <p> or⁽¹⁾ 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;</p> |
| <p>PUBLIC HEALTH</p> | |
| PH/D010 | <p>Bovine spongiform encephalopathy (BSE)</p> <p>If the product described in Part I. contains or is derived from ruminant material:</p> |

- a. either⁽¹⁾ Comes from a country or region classified with a negligible BSE risk as set out in a document published on GOV.UK in accordance with GB regulations and in which there have been no indigenous BSE cases; and
- and/or⁽¹⁾ Comes from a country or region classified with a negligible BSE risk as set out in a document published on GOV.UK in accordance with GB regulations and in which there has been an indigenous BSE case, and the animals were born after the date from which the ban on the feeding of ruminants with meat-and-bone meal and greaves derived from ruminants has been enforced; and
- b. either⁽¹⁾ Comes from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals;
- or⁽¹⁾ Comes 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:
1. Specified risk material and mechanically separated meat, in compliance with GB regulations;
2. 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.