



# Groot-Brittannië, gelatine en collageen voor dierlijke consumptie of doeleinden buiten de voedselketen

Code: DPDL-228      Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 24-08-2023

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	16-03-2022	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export van gelatine en collageen voor dierlijke consumptie of doeleinden buiten de voedselketen 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	24-08-2023	Actualisatie van de instructie naar aanleiding van doorgevoerde wijzigingen in het certificaat.

## 1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van gelatine en collageen voor dierlijke consumptie of doeleinden buiten de voedselketen 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. 1069/2009
- Verordening (EU) nr. 142/2011
- Verordening (EG) nr. 183/2005
- Verordening (EG) nr. 999/2011

### 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
Gelatine	Natuurlijk, oplosbaar eiwit, gelerend of niet-gelerend, verkregen door gedeeltelijke hydrolyse van collageen uit beenderen, huiden, ligamenten en pezen van dieren.
Collageen	Uit eiwit bestaande producten afkomstig van huiden, beenderen en pezen van dieren.

### 4 Werkwijze

De export van gelatine en collageen voor dierlijke consumptie of doeleinden buiten de voedselketen 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.
- 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.
- 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.
- 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 handeling aan het te exporteren product heeft plaatsgevonden.
- HS-code: 35.03 of 35.04.
- In geval van bulk containers, moeten container nummer and het zegelnummer (indien van toepassing) worden vermeld.
- Species: Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia anders dan Ruminantia en Suidae, Pesca

#### 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 gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup> described in Part I of this certificate satisfies the health requirements below:*

De van toepassing zijnde productsoort (gelatine / collageen) moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat.

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, Verordening (EU) nr. 142/2011).

AH/E101 Approved establishment (plant)

*Has been prepared and stored in a plant approved and supervised by the competent authority in accordance with GB requirements, in order to kill pathogenic agents;*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving voor een product vervaardigd in een bedrijf in Nederland of andere EU-lidstaten met een erkenning op basis van artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 als verwerkingsbedrijf cat. 3.

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/P101C Product requirements (composition)

*Has been prepared exclusively with the following Category 3 materials as set out in the notes for completion: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E<sup>(1)</sup>, F<sup>(1)</sup>, G<sup>(1)</sup>;*

Note:

*One or more options can be selected.*

*A: Carcasses and parts of animals slaughtered or, in the case of game, bodies or parts of animals killed which were deemed fit for human consumption in accordance with retained EU law until irreversibly declared as animal by-products for commercial reasons.*

*B: Carcasses and the following parts originating either from animals that were slaughtered in a slaughterhouse and were considered fit for slaughter for human consumption following an 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: 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.*

*D: 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.*

*E: 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.*

*F: Aquatic animals, and parts of such animals, except sea mammals, which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals.*

*G: Animal by-products from aquatic animals originating from establishments or plants manufacturing products for human consumption.*

De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd. Enkel de gekozen opties worden weergegeven op het certificaat.

De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van 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. Enkel de gekozen opties worden weergegeven op het certificaat.

Hiervoor geldt:

- [A] equivalent aan cat. 3a volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- [B] equivalent aan cat. 3b volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- [C] equivalent aan cat. 3e volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- [D] equivalent aan cat. 3f volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- [E] equivalent aan cat. 3g volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- [F] equivalent aan cat. 3i volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- [G] equivalent aan cat. 3j 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.

N.B.: 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 (EU) nr. 1069/2009, artikel 10, categorie 3c). Indien het product is 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.

AH/P150 Product requirements (composition)

*Consists exclusively of gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup> not intended for human consumption;*

De van toepassing zijnde productsoort (gelatine / collageen) moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat.

AH/P508 Packing, storage, labelling and processing

*The gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup>*

- a. *Was wrapped, packaged, stored and transported under satisfactory hygiene conditions, and wrapping and packaging took place in a dedicated room, and only preservatives meeting GB requirements were used;  
Wrappings and packages containing gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup> bear the words 'GELATINE<sup>(1)</sup>/ COLLAGEN<sup>(1)</sup> SUITABLE FOR ANIMAL CONSUMPTION'; and*
- b. *The gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup> meets GB processing requirements in regards killing pathogenic agents;*

Note:

*(a) Only preservatives permitted under retained EU law must have been used.*

*GB processing requirements*

*(b) Gelatine was produced by a process that ensured that unprocessed Category 3 material was subjected to a treatment with acid or alkali, followed by one or more rinses, involving pH adjustment, extraction by heating one or several times in succession, followed by purification by means of filtration and sterilisation, in order to kill pathogenic agents.*

*(b) Collagen was produced by a process that ensured that unprocessed Category 3 material was subjected to a treatment involving washing, pH adjustment using acid or alkali followed by one or more rinses, filtration and extrusion, in order to kill pathogenic agents.*

De van toepassing zijnde productsoort (gelatine / collageen) moet op diverse plaatsen worden geselecteerd. Enkel de gekozen opties worden weergegeven op het certificaat.

Het eerste deel van deel (a) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van equivalente EU-wet en regelgeving.

Het tweede deel van deel (a) kan na controle worden afgegeven. Belanghebbende moet aantonen dat de verpakking hieraan voldoet. Dit kan door een verklaring in de aanvraag of door het uploaden van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking.

Voor deel (b) geldt dat aangetoond moet worden dat de gelatine / collageen is verkregen met de in de note vermelde behandelingsmethode. De beschreven methodes zijn niet equivalent aan de EU regelgeving:

Voor gelatine staan de toegestane behandelmethoden beschreven in Verordening (EU) 142/2011, Bijlage X, H2, afdeling 5 artikel B1 en voor collageen in Verordening (EU) 142/2011, Bijlage X, H2, afdeling 8 artikel B1.

Voor beide producten geldt dat deze conform regelgeving kunnen worden gemaakt overeenkomstig de eisen in Verordening 853/2004 bijlage III, sectie XIV / XV (met veel meer mogelijke behandelmethoden), of met een in Verordening 142/2011 genoemde methode.

Omdat echter alleen de laatste mogelijkheid in de note is opgenomen, moet belanghebbende daarom aantonen dat het product de genoemde behandeling heeft ondergaan door middel van gegevens met betrekking tot het productieproces.

Bij een product vervaardigd in een productiebedrijf in Nederland kan dit worden onderbouwd op basis van een bedrijfsverklaring met betrekking tot het productieproces die periodiek zal worden geverifieerd door een NVWA-medewerker in de regio belast met het toezicht binnen het bedrijf.

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 GGB.

#### AH/D200B TSE (scrapie)

*In the case of gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup> derived from materials other than hides and skins:*

*either<sup>(1)</sup> Does 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> Contains 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;*

De van toepassing zijnde productsoort (gelatine/collageen) moeten worden geselecteerd. De van toepassing zijnde verklaring moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen opties worden weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van de juiste optie.

Deze verklaring is van toepassing indien het gelatine of collageen afkomstig is van andere grondstoffen dan huiden, en het product ook melk(grondstoffen) van schaap/geit bevat, en bestemd is voor voeding aan landbouwhuisdieren met uitzondering van pelsdieren.

Afgestemd is dat het certificaat alleen kan worden gebruikt voor producten die uitsluitend gelatine of collageen bevatten. De eerste optie waarin is beschreven dat het product geen melk of melkproducten bevat is standaard van toepassing.

## **Public Health**

### PH/D011B Bovine spongiform encephalopathy (BSE)

*In the case of the products described in Part I derived from ruminant material other than hides and skins:*

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

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

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

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

*i. Specified risk material and mechanically separated meat, in compliance with GB regulations;*

*ii. Animal by-product or derived product obtained from animals which have not been killed in compliance with GB regulations in regards laceration of certain tissues after stunning.*

De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd. Enkel de gekozen opties worden weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van de juiste optie.

Deze verklaring is alleen van toepassing indien het gelatine of collageen afkomstig is uit andere herkauwer-grondstoffen dan huiden (nl. beenderen, ligamenten en pezen).

De eerste optie van deze verklaring is van toepassing op gelatine of collageen dat afkomstig is van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.

De tweede optie van deze verklaring is van toepassing op gelatine of collageen dat afkomstig is van runderen, schapen of geiten.

De eerste suboptie van de tweede optie kan worden gekozen voor gelatine of collageen 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 suboptie van de tweede optie, bestaande uit twee bijbehorende deelverklaringen, kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving.

Belanghebbende moet aantonen van welke grondstoffen de gelatine of collageen is gemaakt (soort grondstof, diersoort en herkomst).

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

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

Voor producten vervaardigd in derde landen kan dit door het overleggen 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, gelatine en collageen voor dierlijke consumptie of doeleinden buiten de voedselketen**

Code: DPDL-228

Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 24-08-2023

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF GELATINE AND COLLAGEN NOT INTENDED FOR HUMAN CONSUMPTION TO BE USED AS FEED MATERIAL OR FOR PURPOSES OUTSIDE THE FEED CHAIN (G-C) FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN

**I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS**

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

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

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

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

**II. ORIGIN OF THE PRODUCTS**

Product no.	Approval no.	Name and address

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

**III. DESTINATION OF THE PRODUCTS**

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

**IV. HEALTH ATTESTATION**

**ANIMAL HEALTH**

I, the undersigned official veterinarian, declare that I am aware of the relevant requirements of the GB regulations, and certify that the gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup> described in Part I. of this certificate satisfies the health requirements below:

AH/E101 Approved establishment (plant)

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

AH/P101C Product requirements (composition)

Has been prepared exclusively with the following Category 3 materials as set out in the notes for completion: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E<sup>(1)</sup>, F<sup>(1)</sup>, G<sup>(1)</sup>;

AH/P150 Product requirements (composition)

Consists exclusively of gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup> not intended for human consumption;

AH/P508 Packing, storage, labelling and processing

The gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup>

a. Was wrapped, packaged, stored and transported under satisfactory hygiene conditions, and wrapping and packaging took place in a dedicated room, and only preservatives meeting GB requirements were used;

- Wrappings and packages containing gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup> bear the words 'GELATINE<sup>(1)</sup>/ COLLAGEN<sup>(1)</sup> SUITABLE FOR ANIMAL CONSUMPTION'; and
- b. The gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup> meets GB processing requirements in regards killing pathogenic agents;

AH/D200B TSE (scrapie)

In the case of gelatine<sup>(1)</sup>/ collagen<sup>(1)</sup> derived from materials other than hides and skins: either<sup>(1)</sup> Does 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> Contains 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;

PUBLIC HEALTH

PH/D011B Bovine spongiform encephalopathy (BSE)

In the case of the products described in Part I derived from ruminant material other than hides and skins:

- either<sup>(1)</sup> Comes from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals;
- or<sup>(1)</sup> Comes from bovine, ovine or caprine material:  
either<sup>(1)</sup> Derived from animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region with a negligible BSE risk as set out in a document published on GOV.UK in accordance with GB regulations;
- or<sup>(1)</sup> That does not contain and is not derived from:
- i. Specified risk material and mechanically separated meat, in compliance with GB regulations;
- ii. Animal by-product or derived product obtained from animals which have not been killed in compliance with GB regulations in regards laceration of certain tissues after stunning.

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

Notes

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