



Groot-Brittannië, bloedproducten geschikt als diervoeder

Code: **DPDL-230** Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 30-10-2023

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	17-03-2022	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export van bloedproducten geschikt als 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	30-10-2023	Actualisatie van de instructie naar aanleiding van doorgevoerde wijzigingen in het certificaat

1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van bloedproducten bestemd voor diervoeder 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

Begrip	Definitie
Bloedproducten	Producten afkomstig van bloed of bloedfracties, uitgezonderd bloedmeel; daaronder begrepen gedroogd/ingevroren/vloeibaar plasma, gedroogd volledig bloed, gedroogde/ingevroren/vloeibare rode bloedcellen of fracties daarvan en mengsels (Verordening (EU) nr. 142/2011).

4 Werkwijze

De export van bloedproducten geschikt als diervoeder 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.
- Indien belanghebbende de gevraagde garanties niet kan aanleveren, zal de certificering niet doorgaan.

4.2 Invulinstructies:

- Origine product = het land waar de laatste handeling aan het te exporteren product heeft plaatsgevonden.
- HS-codes: 05.11.91, 05.11.99, 35.02 of 35.04.
- In geval van bulk containers moeten het containernummer en het zegelnummer (indien toegepast) worden vermeld.
- Species: *Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia* anders dan *Ruminantia of Suidae, Pesca, Reptilia*. Het certificaat is bestemd voor export van producten van verschillende diersoorten. De van toepassing zijnde diersoort moet in de aanvraag worden geselecteerd. Enkel de gekozen diersoort wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager moet zelf in e-CertNL de keuze maken welke diersoort getoond moet worden.
- De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd in het tabblad "Documenten" bij "Verklaringteksten".
- Er mag nooit handmatig iets op het certificaat worden ingevuld, dus ook niet op stippelijntjes. Alles waarnaar bij de stippelijntjes gevraagd wordt, is terug te vinden op het voorblad (dit staat ook bij de verklaringen achter de stippelijntjes aangegeven).

4.3 Toelichting bij het certificaat

Aanhef:

I, the undersigned official veterinarian, declare that I have read and understood the requirements of the relevant GB regulations and certify that the blood products described in Part I. of this certificate consist of blood products that satisfy the health requirements below:

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de certificerende NVWA-dierenarts kennis heeft genomen van de relevante bepalingen, waarbij aangenomen wordt dat de wetgeving van Groot-Brittannië equivalent is aan EU-wet en regelgeving (in dit geval Verordening (EG) nr. 1069/2009 en Verordening (EU) nr. 142/2011).

AH/E102 Establishment requirements (plant)

Have been prepared and stored in a plant approved and supervised by the competent authority in accordance with GB requirements;

Note:

The establishment is approved and supervised by the competent authority in accordance with Article 24 of Regulation (EC) No 1069/2009.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van equivalente 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 (Cat 3 PROCP BLPF) 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/P010 Product requirements (segregation)

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

and⁽¹⁾ Has been stored in dry warehouse conditions under room temperature for a period of at least 6 weeks;

Note:

The 'and' attestation is applicable in the case of blood products, including spray dried blood and blood plasma of porcine origin intended for the feeding of porcine animals.

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

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis equivalente EU- en nationale regelgeving.

Het tweede deel van de verklaring is van toepassing bij bloedproduct bestemd voor vervoeding aan varkens en moet worden geselecteerd indien van toepassing. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring, die periodiek zal worden geverifieerd door een NVWA-medewerker in de regio belast met het toezicht binnen het bedrijf, waarin wordt aangegeven dat de zending voorafgaand aan de export minimaal 6 weken is opgeslagen in een droge opslagruimte bij kamertemperatuur.

AH/P104 Product requirements (composition)

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

Note:

A: Blood of slaughtered animals, which is fit for human consumption in accordance with retained EU law, but which is not intended for human consumption for commercial reasons.

B: Blood of slaughtered animals, which has been rejected as unfit for human consumption in accordance with retained EU law, but which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals, which has been derived from carcasses that have been slaughtered in a slaughterhouse and which were considered fit for human consumption following an ante-mortem inspection in accordance with retained EU law.

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.

Hierbij geldt:

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

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

Voor producten vervaardigd in een bedrijf in Nederland of een andere EU-lidstaat 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/P151A Product requirements

Consist exclusively of blood products not intended for human consumption;

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';

Deze verklaring bestaat uit twee deelverklaringen.

Bij de eerste deelverklaring moet worden gekozen uit de eerste of tweede optie. De van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd (verklaren 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 equivalente EU- en nationale regelgeving.

AH/P700 Product treatment

In order to inactivate pathogenic agents, have been submitted:

either⁽¹⁾ To processing in accordance with processing method in accordance with GB requirements;

or⁽¹⁾ To a method and parameters which ensure that the product complies with the GB microbiological requirements;

or⁽¹⁾ To treatment for blood products as set out in the notes for completion and meets the relevant requirements;

Note:

(a) Insert method 1 to 5 or method 7 as applicable, as set out in Chapter III of Annex IV to Regulation (EU) to 142/2011.

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

(c) In the case of blood products, including spray dried blood and blood plasma, of porcine origin intended for the feeding of porcine animals, to a heat treatment at a temperature of at least 80°C throughout the substance and the dry blood and blood plasma does not contain more than 8% w/w moisture with a water activity (Aw) of less than 0.60.

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

Bij de eerste deelverklaring moet conform de aanwijzingen in de note de methode worden opgenomen. Belanghebbende moet aantonen dat het product de geselecteerde behandeling heeft ondergaan door middel van gegevens met betrekking tot het productieproces. Er kan binnen de EU gekozen voor verschillende verwerkingsmethoden; deze zijn niet voorgeschreven, en hoeven niet voluit te worden vermeld.

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/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:

= number of samples to be tested;

m = threshold value for the number of bacteria; the result is considered satisfactory if the number of bacteria in all samples does not exceed m;

M = maximum value for the number of bacteria; the result is considered unsatisfactory if the number of bacteria in one or more samples is M or more; and

c = number of samples the bacterial count of which may be between m and M, the sample still being considered acceptable if the bacterial count of the other samples is m or less.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van laboratoriumuitslagen van monsters uit de te exporteren partij,-aan te leveren door belanghebbend bedrijf.

Uit de laboratoriumuitslag moet middels een partij- of batchnummer blijken dat de uitslag gerelateerd is aan de te exporteren partij. De uitslag mag maximaal 4 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 door de competente autoriteit in het Nederlandse opslagbedrijf zoals hierboven beschreven. 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 door de competente autoriteit.

AH/P901 Product requirements (statement)

The product(s) described above contain or are derived from animal-by products of nonruminant origin, and are, 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 the methods set out in GB legislation;

Note:

'or' attestation: The person responsible for the load must ensure that, if the blood products described in this health certificate are 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 Great Britain

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

Deze verklaring is van toepassing in geval uitsluitend grondstoffen van niet-herkauwers zijn gebruikt. Indien de zending wel herkauwer-verwerkte dierlijke eiwitten bevat wordt in het certificaat alleen nummer en titel van de verklaring opgenomen, met vermelding 'not applicable'.

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 'farmed animals' (met uitzondering van 'fur animals').

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 'fur animals')*), met daarbij een uitslagenrapport van laboratoriumonderzoek op herkauwergrondstoffen uitgevoerd door een geaccrediteerd laboratorium met een geaccrediteerde methode, zoals beschreven in equivalente EU-regelgeving (Verordening 152/2009 beschrijft voorschriften voor de bemonsterings- en analysemethoden voor de officiële controle van diervoeders): Elk product in de exporzending 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 is 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.

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

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

Public Health

The products described in Part I.

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

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

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

or⁽¹⁾ That does not contain and is not derived from:

- i. Specified risk material and mechanically separated meat, in compliance with GB regulations;*
- ii. Animal by-product or derived product obtained from animals which have not been killed in compliance with GB regulations in regards laceration of certain tissues after stunning;*

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

Deze verklaring is alleen van toepassing indien uit de grondstoffenlijst blijkt dat het product is afgeleid van cat. 3 bloed van herkauwers, en is alleen van toepassing voor herkauwergrondstoffen verkregen van het slachtproces en niet voor andere herkauwergrondstoffen zoals zuivelgrondstoffen. Deze verklaring kan worden afgegeven na controle. De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald.

Indien het product niet is afgeleid van bloed van herkauwers verkregen uit het slachtproces, moet deze verklaring in zijn geheel worden doorgehaald.

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

De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven als de bloedproducten afkomstig zijn van runderen, schapen of geiten.

De eerste suboptie van deze verklaring kan worden gekozen voor product gemaakt van grondstoffen afkomstig van dieren die zijn geboren, getogen en geslacht in landen met een verwaarloosbaar BSE-risico volgens equivalente EU-regelgeving (Verordening (EG) nr. 999/2001).

De tweede suboptie van deze verklaring, bestaande uit twee bijbehorende deelverklaringen, kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Voor producten vervaardigd in Nederland kan betreffende optie worden afgegeven op basis van een verklaring van gelijke strekking opgesteld door het productiebedrijf, waarbij voor producten vervaardigd in Nederland geldt dat de subopties 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 veterinair 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.

5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden

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

Bijlage: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF BLOOD PRODUCTS
NOT INTENDED FOR HUMAN CONSUMPTION THAT COULD BE USED AS FEED MATERIAL (BP)
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 have read and understood the requirements of the relevant GB regulations and certify that the blood products described in Part I. of this certificate consist of blood products that satisfy the health requirements below:

- AH/E102 Establishment requirements (plant)
Have been prepared and stored in a plant approved and supervised by the competent authority in accordance with GB requirements;
- AH/P010 Product requirements (segregation)
The product has undergone all precautions to avoid contamination with pathogenic agents after treatment;
and⁽¹⁾ Has been stored in dry warehouse conditions under room temperature for a period of at least 6 weeks;
- AH/P104 Product requirements (composition)
Have been prepared exclusively with the following animal by-products as set out in the notes for completion: A⁽¹⁾ and/or B⁽¹⁾;
- AH/P151A Product requirements
Consist exclusively of blood 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/P700 Product treatment
In order to inactivate pathogenic agents, have been submitted:
either⁽¹⁾ To processing in accordance with processing method in accordance with GB requirements;
or⁽¹⁾ To a method and parameters which ensure that the product complies with the GB microbiological requirements;
or⁽¹⁾ To treatment for blood products as set out in the notes for completion and meets the relevant requirements;
- 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;
- AH/P901 Product requirements (statement)
The product(s) described above contain or are derived from animal-by products of nonruminant origin, and are, 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 the methods set out in GB legislation;
- AH/D200A TSE (scrapie)
The animal by-products described above:
either⁽¹⁾ Do not contain ovine or caprine milk or milk products or is 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.

PUBLIC HEALTH

- PH/D011A Bovine spongiform encephalopathy (BSE)
The products described in Part I.
either⁽¹⁾ Come from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals;

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

Notes

- ⁽¹⁾ Keep as appropriate.