



# Groot-Brittannië, gehydroliseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en tricalciumfosfaat voor dierlijke consumptie

Code: **DPDL-232** Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 03-11-2023

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	07-04-2022	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export van gehydroliseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en tricalciumfosfaat 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	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 gehydroliseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en tricalciumfosfaat 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
gehydrolyseerde eiwitten	Polypeptiden, peptiden, aminozuren en mengsels daarvan, verkregen door hydrolyse van dierlijke bijproducten (Verordening (EU) nr. 142/2011).

### 4 Werkwijze

De export van gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en tricalciumfosfaat 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.
- 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.
- 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 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.
- HS-codes: 05.08, 28.35.25; 28.35.26, 29.22; 35.02; 35.03 of 35.04.
- In geval van bulk containers moeten het containernummer en het zegelnummer (indien toegepast) worden vermeld.
- Nature of commodity: specificeer gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat of tricalciumfosfaat.
- 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 hydrolysed protein<sup>(1)</sup> dicalcium phosphate<sup>(1)</sup> tricalcium phosphate<sup>(1)</sup> described above satisfy the health requirements below:*

De van toepassing zijnde productsoort (hydrolysed protein / dicalcium phosphate / tricalcium phosphate) 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 en 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;*

##### *Note:*

*The animal by-product must be prepared and stored in a plant approved and supervised by the competent authority in accordance with Article 24 of Regulation (EC) No 1069/2009, in order to kill pathogenic agents.*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving voor een product vervaardigd in een productiebedrijf in Nederland of andere EU-lidstaten met een erkenning op basis van artikel 24 van Verordening (EU) nr. 1069/2009 als verwerkingsbedrijf cat. 3 (Cat. 3 PROCP HYDP, Cat. 3 PROCP DCAP of Cat. 3 PROCP TCAP) en een erkenning of registratie volgens Verordening (EG) nr. 183/2005.

Voor een product vervaardigd in een derde land kan deze verklaring worden afgegeven op basis van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

##### AH/P105 Product requirements

*Has been prepared exclusively with the following Category 3 materials:*

*either<sup>(1)</sup> In the case of dicalcium phosphate derived from defatted bones, carcasses and parts of animals slaughtered or, in the case of game, bodies or parts of animals killed, and which are fit for human consumption in accordance with retained EU law, but are not intended for human consumption for commercial reasons;*

*or<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion, in the case of other materials: 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>, H<sup>(1)</sup>, I<sup>(1)</sup>, J<sup>(1)</sup>;*

##### *Note:*

*One or more options can be selected in the case of "other materials":*

*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. (Note: For dicalcium phosphate derived from defatted bones, this is the only certifiable option).*

*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: 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 arises.*

*F: 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.*

*G: 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.*

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

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

*J: 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.*

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:

- Dicalciumfosfaat bestemd voor vervoeding moet zijn gemaakt van cat. 3-materiaal volgens artikel 10 lid a (Verordening (EG) nr. 1069/2009).
- Gehydroliseerde eiwitten en tricalciumfosfaat bestemd voor vervoeding moet zijn gemaakt van de volgende soorten cat. 3 materiaal volgens artikel 10 van Verordening (EU) nr. 1069/2009:
  - 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 3g volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
  - G: Equivalent aan 3h volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
  - H: Equivalent aan 3i volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
  - I: Equivalent aan 3j volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
  - J: Equivalent aan 3k 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 boerderijslachtingen (pluimvee en lagomorfen, Verordening (EU) nr. 1069/2009, artikel 10, categorie

3c). Indien de gehydroliseerde eiwitten of tricalciumfosfaat zijn gemaakt van grondstoffen van pluimvee en/of lagomorfen, zal het verwerkingsbedrijf moeten verklaren dat het geen slachtafvallen van boerderijslachtingen 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/P153 Product requirements

*Consists exclusively of hydrolysed protein<sup>(1)</sup> dicalcium phosphate<sup>(1)</sup> tricalcium phosphate<sup>(1)</sup> not intended for human consumption;*

De van toepassing zijnde productsoort (hydrolysed protein / dicalcium phosphate / tricalcium phosphate) moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. Belanghebbende moet aantonen dat de bestemming geen humane consumptie is. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking.

#### AH/P514 Product requirements

*The hydrolysed protein<sup>(1)</sup> dicalcium phosphate<sup>(1)</sup> tricalcium phosphate<sup>(1)</sup>:*

*Was wrapped, packaged in packaging which bear labels indicating 'NOT FOR HUMAN CONSUMPTION', and was stored and transported in accordance with GB requirements;*

*Meets GB processing requirements;*

Note:

*(a) The hydrolysed protein/dicalcium phosphate/tricalcium phosphate must have been wrapped and packaged in packaging which bear labels indicating 'NOT FOR HUMAN CONSUMPTION' and have been stored and transported under satisfactory hygiene conditions, and in particular the wrapping and packaging took place in a dedicated room, and only preservatives permitted under retained EU law were used.*

*(b) In the case of hydrolysed protein, it must have produced by a process involving appropriate measures to minimise contamination of raw Category 3 material.*

*In the case of hydrolysed proteins entirely or partly derived from ruminants hides and skins, it must have been produced in a processing plant dedicated only to hydrolysed proteins production, using a process involving the preparation of the raw Category 3 material by brining, liming and intensive washing followed by:*

- (i) the exposure of the material to a pH of more than 11 for more than 3 hours at a temperature of more than 80 °C and subsequently by heat treatment at a temperature of more than 140 °C for 30 minutes at more than 3,6 bar; or*
- (ii) the exposure of the material to a pH of 1 to 2, followed by a pH of more than 11, followed by a heat treatment at a temperature of more than 140 °C for 30 minutes at 3 bar.*

*In the case of dicalcium phosphate, it must have been produced by a process that:*

- (i) ensures that all Category 3 bone-material is finely crushed and degreased with hot water and treated with dilute hydrochloric acid at a minimum concentration of 4 % and a pH of less than 1,5 over a period of at least two days;*
- (ii) followed by a treatment of the obtained phosphoric liquor with lime, resulting in a precipitate of dicalcium phosphate at pH 4 to 7, and*
- (iii) finally air-dries this precipitate, with an inlet temperature of 65°C to 325°C and an end temperature of between 30°C and 65°C.*

*In the case of tricalcium phosphate, it must have been produced by a process ensuring:*

- (i) that all Category 3 bone-material is finely crushed and degreased in counter-flow with hot water (bone chips less than 14 mm),*
- (ii) the continuous cooking with steam at 145°C during 30 minutes at 4 bars,*
- (iii) the separation of the protein broth from the hydroxyapatite (tricalcium phosphate) by centrifugation, and*

(iv) *the granulation of the tricalcium phosphate after drying in a fluidised bed with air at 200°C*  
De van toepassing zijnde productsoort (hydrolysed protein / dicalcium phosphate / tricalcium phosphate) moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. Deel (a) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking, in combinatie met het uploaden van het label/etiket.

Voor deel (b) van deze verklaring moet belanghebbend bedrijf aantonen dat het product is verkregen met de in note vermelde behandelingsmethode, die van toepassing is voor de geselecteerde productsoort. De in de note vermelde behandelingsmethoden zijn equivalent aan de EU-regelgeving.

- Voor gehydrolyseerde eiwitten staat dit beschreven in Verordening (EU) 142/2011, Bijlage X, Hoofdstuk II, afdeling 5, onder D.
- Voor dicalciumfosfaat staat dit beschreven in Verordening (EU) 142/2011, Bijlage X, Hoofdstuk II, afdeling 6, onder B.
- Voor tricalciumfosfaat staat dit beschreven in Verordening (EU) 142/2011, Bijlage X, Hoofdstuk II, afdeling 7, onder B.

Belanghebbende moet 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, hetgeen periodiek zal worden geverifieerd.

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/D200A TSE (scrapie)

*The animal by-products described above:*

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

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

- Are derived from animals from countries which meet GB requirements in regards to scrapie controls;*
- Originate from holdings where no official restrictions are imposed due to a suspicion of TSE;*
- 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;*

Het certificaat kan alleen worden gebruikt voor producten die uitsluitend gehydrolyseerde eiwitten / dicalciumfosfaat / tricalciumfosfaat bevatten. De eerste optie waarin is beschreven dat het product geen melk of melkproducten bevat is standaard van toepassing. Belanghebbend bedrijf moet aantonen dat het product hieraan voldoet. Dit kan door het overleggen van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking. Enkel de gekozen optie wordt getoond in het certificaat.

#### **Public Health**

##### PH/D011A Bovine spongiform encephalopathy (BSE)

*The products described in Part I.*

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

*or<sup>(1)</sup> Come 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:*
- 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;*

De van toepassing zijnde deelverklaring en optie moeten worden geselecteerd. Enkel de gekozen deelverklaring en optie worden weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van juiste deelverklaring en optie.

Deze verklaring is alleen van toepassing voor herkauwergrondstoffen verkregen van het slachtproces en niet voor andere herkauwergrondstoffen zoals zuivelgrondstoffen. Indien de zending geen herkauwergrondstoffen (m.u.v. afkomstig van zuivel) bevat, wordt in het certificaat alleen nummer en titel van de verklaring opgenomen, met vermelding 'not applicable'.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle. De van toepassing zijnde deelverklaringen moeten worden geselecteerd. Belanghebbende moet aantonen welke grondstoffen zijn gebruikt (diersoort en herkomst). Op basis daarvan kan worden nagegaan welke BSE status betreffend land(en) heeft; regelgeving van Groot-Brittannië is op dit punt equivalent aan EU regelgeving (in dit geval Verordening (EG) nr. 999/2001).

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

De tweede deelverklaring kan worden afgegeven als de producten afkomstig zijn van runderen, schapen of geiten.

De eerste optie van de tweede 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 optie van de tweede verklaring (met onderdelen 1 en 2) 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. Voor producten vervaardigd in Nederland geldt dat de onderdelen 1 en 2 van de tweede optie van de tweede deelverklaring kunnen worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving.

Bij een product vervaardigd in een andere EU-lidstaat kan de betreffende optie worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking opgesteld door bevoegde autoriteit.

Voor producten vervaardigd in derde landen kan de betreffende optie worden afgegeven op basis 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, gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en tricalciumfosfaat voor dierlijke consumptie**

Code: DPDL-232

Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 03-11-2023

Bijlage: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF  
HYDROLYSED PROTEIN, DICALCIUM PHOSPHATE AND TRICALCIUM PHOSPHATE NOT INTENDED FOR  
HUMAN CONSUMPTION TO BE USED AS FEED MATERIAL OR FOR USES OUTSIDE THE FEED CHAIN  
(HDT) 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 the hydrolysed protein<sup>(1)</sup> dicalcium phosphate<sup>(1)</sup> tricalcium phosphate<sup>(1)</sup> described above satisfy 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/P105 Product requirements

Has been prepared exclusively with the following Category 3 materials:

either<sup>(1)</sup> In the case of dicalcium phosphate derived from defatted bones, carcasses and parts of animals slaughtered or, in the case of game, bodies or parts of animals killed, and which are fit for human consumption in accordance with retained EU law, but are not intended for human consumption for commercial reasons;

or<sup>(1)</sup> as set out in the notes for completion, in the case of other materials: 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>, H<sup>(1)</sup>, I<sup>(1)</sup>, J<sup>(1)</sup>;



**Groot-Brittannië, gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en tricalciumfosfaat voor dierlijke consumptie**

Code: DPDL-232

Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 03-11-2023

- AH/P153 Product requirements  
Consists exclusively of hydrolysed protein<sup>(1)</sup> dicalcium phosphate<sup>(1)</sup> tricalcium phosphate<sup>(1)</sup> not intended for human consumption;
- AH/P514 Product requirements  
The hydrolysed protein<sup>(1)</sup> dicalcium phosphate<sup>(1)</sup> tricalcium phosphate<sup>(1)</sup>:
- a. Was wrapped, packaged in packaging which bear labels indicating 'NOT FOR HUMAN CONSUMPTION', and was stored and transported in accordance with GB requirements;
  - b. Meets GB processing requirements;
- AH/D200A TSE (scrapie)  
The animal by-products described above:  
either<sup>(1)</sup> Do not contain ovine or caprine milk or milk products or are not intended for feed for farmed animals, other than fur animals;  
or<sup>(1)</sup> Contain ovine or caprine milk or milk products intended as feed for farmed animals, other than fur animals, and the milk or milk products:
- a. Are derived from animals from countries which meet GB requirements in regards to scrapie controls;
  - b. Originate from holdings where no official restrictions are imposed due to a suspicion of TSE;
  - c. Originate from holdings where no case of classical scrapie has been diagnosed during the period of the preceding seven years or, following the confirmation of a case of classical scrapie:  
either<sup>(1)</sup> All ovine and caprine animals on the holding have been killed and destroyed or slaughtered, except for animals which meet GB requirements;  
or<sup>(1)</sup> All animals in which classical scrapie was confirmed have been killed and destroyed, and the holding has been subjected to TSE monitoring which meets GB requirements;

**PUBLIC HEALTH**

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

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