



Groot-Brittannië, colostrum en colostrumproducten bestemd voor diervoeder

Code: **DPDL-237** 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	26-09-2022	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export van colostrum en colostrumproducten bestemd voor diervoeder naar Groot-Brittannië. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat beschrijven de eisen en de bijbehorende dekkingen voor het afgeven van dit certificaat.
1.0.1	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 colostrum en colostrumproducten 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 bijproducten

2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en Nederland/EU.

3 Definities

Begrip	Definitie
Colostrum	De vloeistof die gedurende drie à vijf dagen na het werpen wordt uitgescheiden door de melkklieren van melk producerende dieren, rijk is aan antilichamen en mineralen en voorafgaat aan de productie van rauwe melk.
Producten op basis van colostrum	Verwerkte producten die zijn verkregen door verwerking van colostrum of door verdere verwerking van dergelijke verwerkte producten.

4 Werkwijze

De export van colostrum en colostrumproducten bestemd voor 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.
- Het certificaat is alleen beschikbaar voor product gemaakt in een Nederlands verwerkingsbedrijf, gemaakt van grondstoffen die zijn verkregen in Nederlandse rundveehouderijen.

4.2 Invuleisen van het certificaat:

- Origine product = het land waar de laatste productiehandeling aan het te exporteren product heeft plaatsgevonden.
- HS-code: 04.04.90; 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 of 35.04.
- In geval van bulk containers moeten het containernummer en het zegelnummer (indien toegepast) worden vermeld.
- De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd in het tabblad "Documenten" bij "Verklaringsteksten".
- 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 colostrum⁽¹⁾ or colostrum products⁽¹⁾ referred to in Part I. of this certificate comply with the following conditions:

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.

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/T108 Territory requirements

*They were produced and derived in The Netherlands (insert name of exporting country),
.....(insert name of region)⁽¹⁾ in accordance with GB requirements;*

Note:

The region must be completed if the authorisation for introduction into Great Britain is restricted to certain regions of the third country concerned.

The exporting country (or region if required as above) must be listed in a document relating to 'milk and milk products' published on GOV.UK, in accordance with Commission Regulation (EU) No 605/2010^(†), and have been free from foot-and-mouth disease (FMD) and rinderpest for a period of 12 months immediately prior to export and have not practised vaccination against rinderpest during that period.

(†) The document(s) referred to above can be found at:

[EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)

[Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle. Het product moet zijn vervaardigd door een Nederlands productiebedrijf met een erkenning volgens art. 24 van Vo 1069/2009 (PROCP-MIMC) en een erkenning of registratie volgens Verordening (EG) nr. 183/2005. Nederland is vermeld in [Milk and milk products \[EUR 2010/ 605\]](#)

Het tweede deel van deze verklaring kan na controle worden afgegeven. In lijn met de note moet daarvoor worden voldaan aan twee voorwaarden:

De eerste voorwaarde, genoemd in de notes onder "*... free from foot-and-mouth disease (FMD) and rinderpest ...*", kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

De tweede voorwaarde, genoemd in de notes onder "*... has not practised vaccination against rinderpest ...*", kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving: vaccinatie tegen runderpest is niet toegestaan.

AH/A503 Animal requirements (general)

They were produced from colostrum derived from animals which meet GB requirements;

Note:

The colostrum/colostrum products must have been produced from colostrum derived from animals which at the time of milking did not show clinical signs of any disease transmissible through colostrum to humans or animals, and which had been kept for a period of at least 30 days prior to the date of production on holdings that were not subject to official restrictions due to foot-and-mouth disease or rinderpest.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. In lijn met de note moet worden voldaan aan twee voorwaarden:

De eerste voorwaarde, genoemd in de notes onder "... produced from raw milk derived from animals which at the time of milking did not show clinical signs of any disease transmissible through milk to humans or animals ...", kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving. De tweede voorwaarde, genoemd in de notes "... kept for a period of at least 30 days prior to production on holdings that were not subject to official restrictions due to foot-and-mouth disease or rinderpest ...", kan worden afgegeven na controle. De herkomst moet Nederland zijn. e-CertNL controleert automatisch op de dierziektestatus van een land. Indien Nederland niet vrij is en de eis op geel valt, dient de dierziektestatus handmatig gecontroleerd te worden. informatie over de dierziektesituatie [hier](#) te vinden. De aanvrager dient een lijst met herkomstbedrijven van het colostrum te uploaden.

AH/P005 Product requirements (segregation)

Every precaution was taken to avoid contamination of the product after processing;
Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

AH/P483 Product requirements

They are colostrum or colostrum products of bovine animals that:

- a. *Have been subject to pasteurisation in accordance with GB requirements in combination with the condition that the colostrum or colostrum products have been produced:*
 - either⁽¹⁾ During a period at least 21 days before the date of shipping and during this period no cases of FMD have been detected in the exporting country;*
 - or⁽¹⁾ The condition that the colostrum or colostrum products have been produced on .../.../..... (insert the date), this date, in consideration of the foreseen voyage duration, being in accordance with GB requirements;*
- b. *Have been obtained from animals subject to regular veterinary inspections to ensure that they come from holdings on which all bovine herds are:*
 - either⁽¹⁾ Recognised as officially tuberculosis and brucellosis free; and*
 - or⁽¹⁾ Not restricted under the national legislation of the third country of origin for the eradication of tuberculosis and brucellosis; and*
 - either⁽¹⁾ Recognised as official enzootic-bovine-leukosis-free;*
 - or⁽¹⁾ Included in an official system for the control or enzootic bovine leukosis and there has been no evidence as result of clinical and laboratory testing of this disease in the herd during the period of the preceding two years;*

Note:

The conditions below apply only to third countries authorised in column 'A' as set out in a document relating to 'milk and milk products' published on GOV.UK, in accordance with Commission Regulation (EU) No 605/2010.(†)

(a) The colostrum or colostrum products of bovine animals must have been subject to high temperature short time pasteurisation in 72°C for at least 15 seconds, or an equivalent pasteurisation achieving a negative reaction to a phosphatase test in bovine colostrum, in combination with:

EITHER the condition that the colostrum or colostrum products have been produced during a period at least 21 days before the date of shipping and during this period no cases of FMD have been detected in the exporting country;

OR the condition that the colostrum or colostrum products have been produced, in consideration of the foreseen voyage duration, on a date at least 21 days before the consignment is presented to a border control post of the point of entry into Great Britain.

(b) Officially tuberculosis-free and brucellosis-free herds are as laid down in Annex A to Council Directive 64/432/EEC and officially enzootic-bovine-leukosis-free herd as laid down in Chapter I of Annex D to that Directive.

(†) The document(s) referred to above can be found at:

[EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)

[Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)

Deze verklaring kan worden afgegeven indien het product is gemaakt van grondstoffen verkregen in Nederland. Nederland is vermeld in [Milk and milk products \[EUR 2010/ 605\]](#)

Deelverklaring (a) betreft de behandelmethode in combinatie met 21 dagen termijn voor mond- en klauwzeer.

Het eerste deel van deelverklaring (a) (72°C , 15 seconden of alternatief) kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking opgesteld door het bedrijf dat de verhitting heeft toegepast, hetgeen periodiek zal worden geverifieerd. De verklaring dient voorzien te zijn van een datum en mag maximaal 1 jaar oud zijn.

Het tweede deel van deelverklaring (a) betreft de garantie over de termijn van 21 dagen geen mond- en klauwzeer (MKZ), en bestaat uit twee opties. Alleen de eerste optie kan worden geselecteerd.

De eerste optie kan worden afgegeven op basis van de productiedatum (minimaal 21 dagen voor exportdatum) en controle van de dierziekte situatie in het land van herkomst (Nederland).

E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. De genoemde dierziekte is aangifteplichtig. Als er een eis op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie [hier](#) te vinden.

De tweede optie kan niet worden afgegeven. Deze wordt niet vermeld in het certificaat.

Deelverklaring (b) betreft veterinaire toezicht van de boerderij en de status tuberculose en brucellose, en de status enzoötische runderleukose.

Het eerste deel van deelverklaring (b) (veterinaire toezicht) kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Het tweede deel van deelverklaring bestaat uit twee opties (een voor tuberculose en brucellose, en een voor enzoötische runderleukose). Voor iedere optie moet de van toepassing zijnde suboptie worden geselecteerd.

Voor tuberculose en brucellose geldt: Alleen de eerste suboptie kan worden geselecteerd. De tweede optie wordt niet getoond in het certificaat.

Op basis van equivalente EU regelgeving kan worden gesteld dat voor een land dat officieel tuberculose dan wel brucellose vrij is, geldt niet dat alle bedrijven vrij zijn. Daarom moet op bedrijfsniveau worden nagegaan of het rundveebeslag officieel vrij is van tuberculose en leukose. Voor colostrum van rundveebeslagen in Nederland kan deze verklaring worden afgegeven na controle van de dierziektestatus van de bedrijven middels de lijst geblokkeerde bedrijven ten tijde van de colostrumwinning. Belanghebbende moet in e-CertNL en bij de aanvraag een lijst uploaden met hierin de bedrijven waar de colostrum is verkregen die als grondstof in het eindproduct is verwerkt.

Voor enzoötische runderleukose geldt: Alleen de eerste suboptie kan worden geselecteerd. De tweede optie wordt niet getoond in het certificaat.

Op basis van equivalente EU regelgeving kan worden gesteld dat voor een land dat officieel leukose vrij is, geldt niet dat alle bedrijven vrij zijn. Daarom moet op bedrijfsniveau worden nagegaan of het rundveebeslag officieel vrij is van leukose. Voor colostrum afkomstig van rundveebeslagen in Nederland kan deze verklaring worden afgegeven na controle dierziektestatus van de bedrijven, op de lijst geblokkeerde bedrijven ten tijde van de colostrumwinning. Belanghebbende moet in e-CertNL het een lijst uploaden met hierin de bedrijven waar de colostrum is verkregen die als grondstof in het eindproduct is verwerkt.

AH/P503:

The product was packed:

either⁽¹⁾ In new containers;

or⁽¹⁾ In vehicles or bulk containers disinfected prior to loading using a product approved by the competent authority;

And the containers are marked in accordance with GB requirements indicating that the product is Category 3 material and not intended for human consumption;

Bij de eerste deelverklaring moet worden gekozen uit de eerste of tweede optie. De van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd (verklaring in de aanvraag). Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking, in combinatie met het uploaden van het label/etiket.

AH/P610 Product requirements

The colostrum or colostrum product does not contain milk or milk products of ovine or caprine animal origin.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle. Belanghebbend bedrijf moet aantonen welke grondstoffen zijn gebruikt door middel van een grondstoffenlijst of productspecificatie van de producent waarop de diersoort is gespecificeerd.

5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden

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

Groot-Brittannië, colostrum en colostrumproducten bestemd voor diervoeder

Code: DPDL-237

Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 03-11-2023

Bijlage: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF COLOSTRUM AND COLOSTRUM PRODUCTS FROM
BOVINE ANIMALS NOT FOR HUMAN CONSUMPTION (BOV-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 colostrum⁽¹⁾ or colostrum products⁽¹⁾ referred to in Part I. of this certificate comply with the following conditions:

- AH/T108 Territory requirements
 They were produced and derived in The Netherlands (insert name of exporting country),
(insert name of region)⁽¹⁾ in accordance with GB requirements;
- AH/A503 Animal requirements (general)
 They were produced from colostrum derived from animals which meet GB requirements;
- AH/P005 Product requirements (segregation)
 Every precaution was taken to avoid contamination of the product after processing;
- AH/P483 Product requirements
 They are colostrum or colostrum products of bovine animals that:
- a. Have been subject to pasteurisation in accordance with GB requirements in combination with the condition that the colostrum or colostrum products have been produced:
 - either⁽¹⁾ During a period at least 21 days before the date of shipping and during this period no cases of FMD have been detected in the exporting country;
 - or⁽¹⁾ The condition that the colostrum or colostrum products have been produced on .../.../..... (insert the date), this date, in consideration of the foreseen voyage duration, being in accordance with GB requirements;

- b. Have been obtained from animals subject to regular veterinary inspections to ensure that they come from holdings on which all bovine herds are:
- either⁽¹⁾ Recognised as officially tuberculosis and brucellosis free; and
 - or⁽¹⁾ Not restricted under the national legislation of the third country of origin for the eradication of tuberculosis and brucellosis; and
 - either⁽¹⁾ Recognised as official enzootic-bovine-leukosis-free;
 - or⁽¹⁾ Included in an official system for the control or enzootic bovine leukosis and there has been no evidence as result of clinical and laboratory testing of this disease in the herd during the period of the preceding two years;

AH/P503

Product requirements

The product was packed:

either⁽¹⁾ In new containers;

or⁽¹⁾ In vehicles or bulk containers disinfected prior to loading using a product approved by the competent authority;

And the containers are marked in accordance with GB requirements indicating that the product is Category 3 material and not intended for human consumption;

AH/P610

Product requirements

The colostrum or colostrum product does not contain milk or milk products of ovine or caprine animal origin.

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.