

1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van verwerkte dierlijke eiwitten naar Thailand. De instructie beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Thailand, de controles die de NVWA hiervoor moet uitvoeren, en de gegevens die het bedrijfsleven moet aanleveren aan de NVWA.

Over de certificeringseisen die gelden voor de export van verwerkte dierlijke eiwitten naar Thailand zijn officiële bilaterale afspraken gemaakt. Deze afspraken zijn bindend, van deze afspraken kan dus niet worden afgeweken.

Deze instructie is van toepassing op de export van (producten met) verwerkte dierlijke eiwitten van niet-herkauwers met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren (kant-en-klaar).

2 WETTELIJKE BASIS

2.1 EU-regelgeving

- Verordening (EG) nr. 999/2001
- Verordening (EG) nr. 178/2002
- Verordening (EG) nr. 1069/2009
- Verordening (EU) nr. 142/2011

2.2 Nationale wetgeving

- Gezondheids- en welzijnswet voor dieren, artikel 79
- Wet dieren
- Regeling dierlijke producten
- Regeling diervoeders 2012

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Thailand en Nederland.

3 DEFINITIES

Verwerkte dierlijke eiwitten : dierlijke eiwitten die volledig zijn verkregen uit categorie 3-materiaal (volgens Verordening (EU) No. 142/2011) en die in overeenstemming met bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 1, zijn behandeld (met inbegrip van bloedmeel en vismeel) om ze geschikt te maken voor rechtstreeks gebruik als voedermiddel of om anderszins gebruikt te worden in diervoeder (voeder voor gezelschapsdieren daaronder begrepen) of in organische meststoffen of bodemverbeteraars; hieronder vallen echter niet bloedproducten, melk, melkproducten, melkderivaten, biest, biestproducten, centrifuge- en separatorslib, gelatine, gehydrolyseerde eiwitten en dicalciumfosfaat, eieren en eiproducten, met inbegrip van eierschalen, tricalciumfosfaat en collageen;

4 WERKWIJZE

De certificering van verwerkte dierlijke eiwitten van niet-herkauwers naar Thailand is toegestaan.

Het certificaat is beschikbaar in e-CertNL.

- *Certificaat: zie bijlage*

Toelichting bij het certificaat:

Algemeen:

- De verwerkte dierlijke eiwitten mogen geen eiwit afkomstig van herkauwers bevatten.
- Alleen verwerkte dierlijke eiwitten die vervaardigd zijn verwerkingsbedrijven in Nederland komen in aanmerking voor export.
- De verwerkte dierlijke eiwitten moeten aan de in het certificaat opgenomen eisen voldoen. Zie ook de volgende instructie: Algemeen, Export verwerkte dierlijke eiwitten en hun producten naar derde landen (DPEA-01).

Verklaring a:

Om deze verklaring te kunnen afgeven dient het bedrijf waar de verwerkte dierlijke eiwitten zijn geproduceerd, erkend te zijn als categorie 3-verwerkingsbedrijf.

Verklaring b:

Alleen categorie 3-materiaal mag worden gebruikt voor de vervaardiging van verwerkte dierlijke eiwitten. De belanghebbende moet dit aantonen. De certificerende dierenarts controleert dit aan de hand van het productieproces, inslagregister, uitslagregister, HACCP-systeem, enzovoort.

Verklaring c:

De belanghebbende moet aantonen welke van de zeven toegestane behandelingen de verwerkte dierlijke eiwitten hebben ondergaan. De toegestane methodes, alsmede de betreffende deeltjesgrootte, temperaturen en tijden zijn te vinden in bijlage IV, hoofdstuk III van Verordening (EU) nr. 142/2011. De NVWA controleert dit aan de hand van het productieproces, HACCP-systeem, enzovoort.

Verklaring d:

De belanghebbende moet aantonen dat de te exporteren partij tijdens de opslag van de eindproducten bij het verwerkingsbedrijf op Salmonella en Enterobacteriaceae onderzocht is. Aan de hand van de laboratoriumuitslagen kan de NVWA certificeren.

Verklaring e:

De belanghebbende moet aantonen dat het eindproduct geen eiwitten afkomstig van herkauwers bevat. De NVWA controleert dit aan de hand van het productieproces, opslag, inslagregister, uitslagregister, HACCP-systeem van het bedrijf, analyse op afwezigheid DNA-herkauwers, certificaten, enzovoort.

Verklaring f:

Deze verklaring kan afgegeven worden. Alleen categorie 3-materiaal mag als grondstof in de verwerkte dierlijke eiwitten worden gebruikt.

Verklaring g:

Doorhalen wat niet van toepassing is. De verklaring kan afgegeven worden na controle van de verpakking en R&O-procedure van het vervoermiddel indien van toepassing.

Verklaring h:

Deze verklaring kan afgegeven worden na controle van de verpakking en opslagfaciliteiten.

Verklaring i:

Deze verklaring kan afgegeven worden na controle van HACCP-systeem, productieproces en opslagfaciliteiten.

Verklaring j:

Deze verklaring kan afgegeven worden indien het producerende bedrijf en het product aan alle hierboven genoemde eisen voldoet en tevens voldoet aan alle voorwaarden van de geldende wetgeving.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

6 TOELICHTING

- In november 2018 is aangegeven dat het certificaat is opgenomen in e-CertNL.

Bijlage: certificaat

VETERINARY HEALTH CERTIFICATE FOR PROCESSED ANIMAL PROTEIN NOT INTENDED FOR HUMAN CONSUMPTION FOR EXPORT TO THAILAND FROM THE NETHERLANDS

I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS

Product no.	Name of the product	Species	Treatment (method/size/time/temperature)	Origin product

Product no.	Production date	Packing	Nett weight	Gross weight

Marks :
Container number :
Seal number :

II. ORIGIN OF THE PRODUCTS

Product no.	Name and number of approved establishment	Address

Name and address of exporter :
Dispatched from :

III. DESTINATION OF THE PRODUCT

Means of conveyance :
Identification of the means of conveyance :
Name and address consignee :
Place of destination :

IV. HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned official veterinarian, declare that I have read and understood Regulation (EC) No 1069/2009 and in particular Article 10 thereof, and Regulation (EC) No 142/2011, and in particular Annex X, Chapter II, Section 1, and certify that the processed animal protein or product described above contains exclusively processed animal protein not intended for human consumption that:

- (a) has been prepared and stored in an establishment or plant approved, validated and supervised by the competent authority in accordance with Article 24 of Regulation (EC) No 1069/2009, and
- (b) has been prepared exclusively with the following animal by-products:
 - ⁽¹⁾either - 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 Union legislation, but are not intended for human consumption for commercial reasons;
 - ⁽¹⁾and/or - carcasses and the following parts originating either from animals that have been slaughtered in a slaughterhouse and were considered fit for slaughter for human consumption following an ante-mortem inspection or bodies and the following parts of animals from game killed for human consumption in accordance with Union legislation:
 - (i) carcasses or bodies and parts of animals which are rejected as unfit for human consumption in accordance with Union legislation, 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, of animals, other than ruminants;
 - (iv) pig bristles;
 - (v) feathers;
 - ⁽¹⁾and/or - animal by-products from poultry and lagomorphs slaughtered on the farm as referred to in Article 1(3)(d) of Regulation (EC) No 853/2004, which did not show any signs of disease communicable to humans or animals;
 - ⁽¹⁾and/or - blood of animals which did not show any signs of disease communicable through blood to humans or animals, obtained from animals other than ruminants 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 Union legislation;

- (1)and/or - 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;
 - (1)and/or - products of animal origin, or foodstuffs containing products of animal origin, which are no longer intended for human consumption for commercial reasons or due to problems of manufacturing or packaging defects or other defects from which no risk to public or animal health arise;
 - (1)and/or - 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;
 - (1)and/or - aquatic animals, and parts of such animals, except sea mammals, which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals;
 - (1)and/or - animal by-products from aquatic animals originating from establishments or plants manufacturing products for human consumption;
 - (1)and/or - 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;
 - (1)and/or - aquatic and terrestrial invertebrates other than species pathogenic to humans or animals;
 - (1)and/or - animals and parts thereof of the zoological order of Rodentia and Lagomorpha, except Category 1 material as referred to in Article 8(a)(iii), (iv) and (v) and Category 2 material as referred to in Article 9(a) to (g) of Regulation (EC) No 1069/2009;
- and
- (c) has been processed conform the EC regulation 142/2011, Annex IV, Chapter III, method ____ (particle size no greater than ____ millimeters; temperature ____ °C for at least time ____ minutes⁽²⁾.
<See I: TREATMENT>
 - (d) was examined by random sampling during or after storage at the processing plant five samples taken from each processed batch that complies with the following standards:
 - Salmonella: absence in 25 g; n=5, c=0, m=0, M=0⁽³⁾
 - Enterobacteriaceae: n=5, c=2, m=10, M=3x10² in 1g⁽³⁾,
 - (e) was produced without using ruminant protein ;
 - (f) does not contain specified risk material (SRM);
 - (g) the end product:
 - was packed in new or sterilised bags⁽¹⁾;
 - or
 - transported in bulk containers or other means of transport that were thoroughly cleaned and disinfected with a disinfectant approved by the competent authority before use⁽¹⁾;
 - (h) the end product was stored in enclosed storage;
 - (i) has undergone all precautions to avoid recontamination with pathogenic agents after treatment;
 - (j) the end product can be traded freely within the EU in accordance with regulation (EC) 999/2001 and regulation 1069/2009.
- (1) Delete as appropriate
- (2) Fill in (as appropriate) the method number (1 to 7), the particle size in mm, the temperature in °C and the time of the treatment in minutes
- (3) Where:
- n = number of units comprising the sample;
 - m = threshold value for the number of bacteria; the result is satisfactory if the number of bacteria in all sample units 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 sample units is M or more;

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