



# Moldavië, samengestelde producten en bloedproducten (HC)

Code: **DPDLH-203** Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 25-06-2024

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	19-02-2019	In december 2018 zijn met Moldavië afspraken gemaakt over de export van samengestelde producten met dierlijke grondstoffen. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat vormen de weerslag van deze afspraken.
1.0.1	25-06-2024	Sjabloon is geactualiseerd voor het gebruik van de screenreader. Het certificaat is ook te gebruiken voor de export van bloedproducten. De instructie is hierop aangepast en geactualiseerd.

## 1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van samengestelde producten met dierlijke grondstoffen en bloedproducten voor humane consumptie naar Moldavië. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Moldavië, 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 samengestelde producten met dierlijke grondstoffen en bloedproducten voor humane consumptie naar Moldavië zijn officiële bilaterale afspraken gemaakt. Deze afspraken zijn bindend, van deze afspraken kan dus niet worden afgeweken.

## 2 Wettelijke basis

### 2.1 EU-regelgeving

- Verordening (EG) nr. 178/2002
- Verordening (EG) nr. 852/2004
- Verordening (EG) nr. 853/2004
- Verordening (EU) 2017/625

### 2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

### 2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Moldavië en de EU.

## 3 Definities

n.v.t.

## 4 Werkwijze

De export van samengestelde producten met dierlijke grondstoffen en bloedproducten voor humane consumptie naar Moldavië 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.
- Er zijn geen HS-codes bekend voor producten die met dit certificaat geëxporteerd kunnen worden. Belanghebbende moet daarom vooraf zelf achterhalen of het betreffende product met dit certificaat geëxporteerd kan worden.
- Indien belanghebbende de gevraagde garanties niet kan aanleveren, zal de certificering niet doorgaan.

**4.2 Invuleisen van het certificaat:**

- De invulvelden van dit certificaat zijn anders dan gebruikelijk:
  - Veld I.11 vraagt om de (laatste) producent, van het te exporteren product.
  - Veld I.13 vraagt om de opslaglocatie waar de partij verladen gaat worden.Hierdoor kan per certificaat maar één producent worden vermeld. Wanneer het de bedoeling is producten van meerdere producenten te exporteren, zullen meerdere certificaten aangevraagd moeten worden.
- Bij identification mark moet het erkenningsnummer van het productiebedrijf worden vermeld.

**4.3 Toelichting bij het certificaat:**Aanhef:

*I, the undersigned State/official veterinarian certify that:*

Verklaring II.1:

*Raw materials of animal origin, contained in the product, are obtained from clinically healthy animals slaughtered and handled in establishments, approved/registered by the competent authority in the EU and operating under its supervision.*

Deze verklaring is alleen van toepassing op dierlijke ingrediënten verkregen van slachtdieren, en is niet van toepassing op andere dierlijke ingrediënten zoals zuivel, eieren, vis, honing, etc.

De verklaring kan voor producten afkomstig van dieren die in de EU zijn geslacht, worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Voor het product vervaardigd in Nederland kan dit op basis van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking en/of middels geleidebiljetten.

Indien het product is vervaardigd in een andere EU-lidstaat kan dit worden verklaard op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking in de vorm van een precertificaat.

Verklaring II.2:

*Raw materials of animal origin (meat and edible offal, fish and other marine products, egg products, milk and dairy products, honey, fats), contained in product, are declared fit for human consumption.*

Deze verklaring is van toepassing op alle genoemde dierlijke grondstoffen en kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving voor een product afkomstig van een bedrijf met een relevante erkenning op basis van Verordening (EG) nr. 853/2004 of een registratie op basis van Verordening (EG) nr. 852/2004.

Verklaring II.3:

*Raw materials from bovine, ovine and caprine animals comply with the relevant legislation for the prevention, control and eradication of certain transmissible spongiform encephalopathies of the EU.*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring II.4:

*The products derive from establishments or cold stores not under restrictions with regard to contagious diseases relevant to the given animal species in accordance with the OIE Terrestrial Animal Health Code, including African swine fever during the last 12 months in the territory of the EU Member State or administrative territory according to the EU regionalisation.*

Deze verklaring heeft betrekking op de locatie vanwaar de producten worden geëxporteerd en dat is altijd vanuit Nederland.

Het eerste deel van deze verklaring (*The products... Code*) kan worden afgegeven op basis van EU en nationale regelgeving.

Het tweede deel van deze verklaring (*including...regionalisation*) kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland in de afgelopen 12 maanden. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

De exportlocatie mag zich niet in een gebied bevinden waar in de laatste 12 maanden voor de export restrictieve maatregelen golden voor aangifteplichtige dierziekten volgens de WOAAH, waarvoor de diersoort die in het product verwerkt is gevoelig is.

De afkorting OIE is vervangen door WOAAH.

#### Verklaring II.5:

*Animals, from which meat and raw materials intended for the production of final products originate, were not subjected to the administration of natural or synthetical estrogenic, hormonal substances, thyreostatics, antibiotics, other drugs and pesticides used prior to slaughter no later than authorised by instructions on how to use them.*

Deze verklaring heeft betrekking op de grondstoffen verkregen van slachtdieren ("prior to slaughter"), zoals vlees, vet en bloed. Deze grondstoffen moeten afkomstig zijn van dieren geslacht in de EU (zie verklaring 1). Het is niet toegestaan om grondstoffen van slachtdieren te gebruiken, die zijn geslacht binnen de wachtermijn van diergeneesmiddelen.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Aan de eisen met betrekking tot residuen wordt voldaan door de uitvoering van het Nationaal Plan Residuen.

#### Verklaring II.6:

*The products are recognized as fit for human consumption.*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving voor een product afkomstig van een bedrijf met een erkenning op basis van Verordening (EG) nr. 853/2004 of een registratie op basis van Verordening (EG) nr. 852/2004.

#### Verklaring II.7:

*Microbiological, chemical-toxicological and radiological characteristics of raw materials of animal origin contained in the products comply with veterinary-sanitary rules and requirements of the EU.*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving voor een product afkomstig van een bedrijf met een erkenning op basis van Verordening (EG) nr. 853/2004 of een registratie op basis van Verordening (EG) nr. 852/2004.

#### Verklaring II.8:

*Single-use containers and packaging material are intact and correspond to hygienic requirements of the EU.*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring, waarin staat aangegeven dat er alleen nieuwe verpakkingen worden gebruikt.

#### Verklaring II.9:

*The means of transport comply with the requirements of the EU.*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

## **5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden**

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

**Moldavië, samengestelde producten en bloedproducten (HC)**

Code: DPDLH-203

Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 25-06-2024

Bijlage: certificaat

**European Union**

**Export Health Certificate**

Part I: Details of consignment																		
I.1. Consignor Name Address Country <div style="text-align: right;">ISO code</div>	I.2. IMSOC Reference I.2.a Local Reference																	
I.5. Consignee Name Address Country <div style="text-align: right;">ISO code</div>	I.3. Central Competent Authority I.4. Local Competent Authority																	
I.7. Country of origin <div style="text-align: right;">ISO code</div>	I.9. Country of destination <div style="text-align: right;">ISO code</div>																	
I.8. Region of origin <div style="text-align: right;">Code</div>	I.10. Region of destination XXX																	
I.11. Place of Dispatch Name Address Approval Number Country <div style="text-align: right;">ISO code</div>	I.12. Place of destination Name Address Approval Number Country <div style="text-align: right;">ISO code</div>																	
I.13. Place of Loading Name Address Approval Number Country <div style="text-align: right;">ISO code</div>	I.14. Date and time of departure																	
I.15. Means of transport		I.16. Entry Point																
	<table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 25%;">Mode</th> <th style="width: 25%;">International transport document</th> <th style="width: 25%;">Identification</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>	Mode	International transport document	Identification														
Mode	International transport document	Identification																
I.18. Transport conditions XXX		I.17. Accompanying documents Document Type Accompanying document reference Date of Issue Country Place of issue																
I.19. Container No / Seal No																		
I.20. Certified as Human consumption <input type="checkbox"/>																		
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/>		I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/>																

# Moldavië, samengestelde producten en bloedproducten (HC)

Code: DPDLH-203

Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 25-06-2024

Country	ISO Code	Country	ISO Code
EU Exit	BCP code		
Authority			
EU Entry	BCP code		
Authority			
I.23. Total number of packages	I.25. Total net weight	I.25. Total gross weight	
I.28. Description of consignment			
1.16 PREPARATIONS OF MEAT, OF FISH, OF CRUSTACEANS, MOLLUSCS OR OTHER AQUATIC INVERTEBRATES, OR OF INSECTS			
1602 Other prepared or preserved meat, meat offal or blood			
160290 Other, including preparations of blood of any animal			
Commodity	Product Description	Identification mark	Date of production Net weight Package count

## Part II: Certification

<b>II. Health information</b>		
I, the undersigned State/official veterinarian certify that:		
II.1.	Raw materials of animal origin, contained in the product, are obtained from clinically healthy animals slaughtered and handled in establishments, approved/registered by the competent authority in the EU and operating under its supervision.	
II.2.	Raw materials of animal origin (meat and edible offal, fish and other marine products, egg products, milk and dairy products, honey, fats), contained in product, are declared fit for human consumption.	
II.3.	Raw materials from bovine, ovine and caprine animals comply with the relevant legislation for the prevention, control and eradication of certain transmissible spongiform encephalopathies of the EU.	
II.4.	The products derive from establishments or cold stores not under restrictions with regard to contagious diseases relevant to the given animal species in accordance with the OIE Terrestrial Animal Health Code, including African swine fever during the last 12 months in the territory of the EU Member State or administrative territory according to the EU regionalisation.	
II.5.	Animals, from which meat and raw materials intended for the production of final products originate, were not subjected to the administration of natural or synthetic estrogenic, hormonal substances, thyrostatics, antibiotics, other drugs and pesticides used prior to slaughter no later than authorised by instructions on how to use them.	
II.6.	The products are recognized as fit for human consumption.	
II.7.	Microbiological, chemical-toxicological and radiological characteristics of raw material of animal origin contained in the products comply with veterinary-sanitary rules and requirements of the EU.	
II.8.	Single-use containers and packaging material are intact and correspond to hygienic requirements of the EU.	
II.9.	The means of transport comply with the requirements of the EU.	
<b>Notes:</b>		
Part I:		

## Moldavië, samengestelde producten en bloedproducten (HC)

Code: DPDLH-203

Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 25-06-2024

---

Box I.19: Indicate total gross weight and total net weight

Box I.21: Either seal- or container number or both is to be indicated in this box

Signature and stamp must be different color than in the printed certificate