



Groot-Brittannië, levensmiddelen uit derde landen vallend onder artikel 11 van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1793

Code: **DPDLH-244** Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 26-01-2024

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	26-01-2024	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export van levensmiddelen afkomstig uit derde landen zoals bedoeld in artikel 11 van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1793 naar Groot-Brittannië. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat beschrijven de eisen en de bijbehorende dekkingen voor het afgeven van dit certificaat.

1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van levensmiddelen afkomstig uit derde landen vallend onder artikel 11 van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1793 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. 178/2002
- Verordening (EG) nr. 852/2004
- Verordening (EG) nr. 853/2004
- Verordening (EU) 2017/625
- Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1793

2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en EU.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 Werkwijze

De export van levensmiddelen afkomstig uit derde landen vallend onder artikel 11 van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1793 bestemd voor humane 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 alleen van toepassing voor levensmiddelen van niet-dierlijke oorsprong en samengestelde levensmiddelen die zijn opgenomen in bijlage II van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1793 uit met name genoemde derde landen (landen van oorsprong) én die vermeld staan in de regelgeving van Groot-Brittannië. De regelgeving die Groot-Brittannië hanteert is te vinden via <https://www.legislation.gov.uk/eur/2019/1793/contents>.
- Gebleken is dat de door Groot-Brittannië aangewezen product-land combinaties afwijken van de product-land combinaties die op basis van de geldende EU regelgeving bij import in de EU moeten worden gekeurd. Indien producten uit derde landen in de EU worden ingevoerd zonder zichtkeuring en er geen door de bevoegde autoriteit geviseerd importdocument aanwezig is, kan het certificaat voor export naar Groot-Brittannië niet worden afgegeven.
- Indien belanghebbende de gevraagde garanties niet kan aanleveren, zal de certificering niet doorgaan.
- Het certificaat voor levensmiddelen moet worden aangevraagd via de applicatie Veterinair Algemeen.

4.2 Invuleisen van het certificaat

- Origine product = het land waar de laatste productiehandeling aan het te exporteren product heeft plaatsgevonden.
- De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd in het tabblad "Documenten" bij "Verklaringteksten".
- Selecteer bij "exporteiskenmerken" op het tabblad "zending" welk type product wordt geëxporteerd.
- De gegevens van uitgevoerde analyse(s) (datum bemonstering, datum analyse en naam laboratorium) moet worden vermeld op het certificaat, daarnaast moet de analysemethodes en alle resultaten worden toegevoegd, waarbij duidelijk is dat wordt voldaan aan de gevraagde eisen. De gevraagde gegevens kunnen worden ingevuld op het tabblad "orderregel" bij "certificaatkenmerken".

4.3 Toelichting bij het certificaat

Health attestation

Aanhef:

I, the undersigned, declare that I am aware of the relevant provisions of Regulation (EC) No 178/2002, Regulation (EC) No 852/2004, Regulation (EC) No 183/2005 and Regulation (EU) 2017/625, and I certify that:

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

Verklaring 1

the food of the consignment described above with the identification code <see I. "IDENTIFICATION CODE"> (indicate the identification code for the consignment referred to in Article 9(1) of Implementation Regulation (EU) 2019/1793) was produced in accordance with the requirements of Regulations (EC) No 178/2002 and (EC) 852/3004 and in particular:

- *primary production of such food and associated operations listed in Annex I to Regulation (EC) No 852/2004 comply with the general hygiene provisions laid down in Part A of Annex I to Regulation (EC) No 852/2004;*
- *and, in the case of any stage of production, processing and distribution after primary production and related operations;*
- *it has been handled and, where appropriate, prepared, packaged and stored in a hygienic manner in accordance with the requirements of Annex II and,*
- *it comes from (an) establishment(s) implementing a programme based on the hazard analysis and critical control points (HACCP) principles in accordance with Regulation (EC) No 852/2004*

Deze verklaring is kan worden afgegeven op basis van een importdocument met gelijke strekking.

En

Aanhef:

I, the undersigned, according to the provisions of Implementing Regulations (EU) 2019/1793, certify that:

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

Verklaring 1

the food of the consignment described above with the identification code <see I. "IDENTIFICATION CODE"> (indicate the identification code for the consignment referred to in Article 9(1) of Implementation Regulation (EU) 2019/1793) was produced in accordance with the requirements of Regulations (EC) No 178/2002 and (EC) 852/2004 and in particular:

- *primary production of such food and associated operations listed in Annex I to Regulation (EC) No 852/2004 comply with the general hygiene provisions laid down in Part A of Annex I to Regulation (EC) No 852/2004;*
- *(1)(2)and, in the case of any stage of production, processing and distribution after primary production and related operations;*
- *it has been handled and, where appropriate, prepared, packaged and stored in a hygienic manner in accordance with the requirements of Annex II and,*
- *it comes from (an) establishment(s) implementing a programme based on the hazard analysis and critical control points (HACCP) principles in accordance with Regulation (EC) No 852/2004*

Deze verklaring is kan worden afgegeven op basis van een verklaring van gelijke strekking in het EU-importcertificaat, te uploaden in de aanvraag.

Verklaring 2

Either⁽¹⁾ Certification for food and feed of non-animal origin listed in Annex II to Implementing Regulation (EU) 2019/1793, as well as for compound food listed in that Annex, due to contamination risk by mycotoxins:

- From the consignment described above, samples were taken in accordance with:
Commission Regulation (EC) No 401/2006 to determine the level of aflatoxins B1 and the level of total aflatoxin contamination for food;
Commission Regulation (EC) No 152/2009 to determine the level of aflatoxins B1 for feed on < see I. "SAMPLE DATE">, subject to laboratory analyses on < see I. "DATE ANALYSES"> in the <see I. "NAME LABORATORY"> with methods covering at least the hazards identified in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793
- The details of the methods of laboratory analysis and all results are attached and show compliance with the Union legislation on maximum levels of aflatoxins;

- Or⁽¹⁾ Certification for food and feed of non-animal origin listed in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793, as well as for compound food listed in that Annex, due to contamination risk by pesticide residues:
- From the consignment described above, samples were taken in accordance with Commission Directive 2002/63/EC on <see I. "SAMPLE DATE">, subject to laboratory analyses on <see I. "DATE ANALYSES"> in the <see I. "NAME LABORATORY"> with methods covering at least the hazards identified in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793;
 - The details of the methods of laboratory analyses and all results are attached and show compliance with Union legislation on maximum residue levels of pesticides;
- Or⁽¹⁾ Certification for guar gum listed in Annex II Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793, including for compound food listed in that Annex, due to contamination risk by pentachlorophenol and dioxins:
- From the consignment described above, samples were taken in accordance with Commission Directive 2002/63/EC on <see I. "SAMPLE DATE">, subject to laboratory analyses on <see I. "DATE ANALYSES"> in the <see I. "NAME LABORATORY"> with methods covering at least the hazards identified in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793;
 - The details of the methods of laboratory analyses and all results are attached and show that the goods do not contain more than 0.01 mg/kg pentachlorophenol (PCP);
- Or⁽¹⁾ Certification for food of non-animal origin listed in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793, as well as for compound food listed in that Annex due to the risk of microbiological contamination:
- From the consignment described above, samples were taken in accordance with Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793 on <see I. "SAMPLE DATE">, subject to laboratory analyses on <see I. "DATE ANALYSES"> in the <see I. "NAME LABORATORY"> with methods covering at least the hazards identified in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793;
 - The details of the methods of laboratory analyses and all results are attached and show the absence of Salmonella in 25 g.

De verklaring bestaat uit vier deelverklaringen. De aanvrager is verantwoordelijk voor de keuze van de juiste deelverklaring in de aanvraag. De van toepassing zijnde deelverklaring moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen deelverklaring wordt weergegeven op het certificaat. Verklaringen voor diervoeder (feed) zijn niet van toepassing voor levensmiddelen en worden niet getoond op het certificaat.

De eerste deelverklaring is van toepassing als het te exporteren product volgens annex II van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1793 een risico vormt voor mycotoxine.

De tweede deelverklaring is van toepassing als het te exporteren product volgens annex II van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1793 een risico vormt voor pesticide residuen.

De derde deelverklaring is van toepassing als het te exporteren product volgens annex II van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1793 een risico vormt voor pentachlorophenol en dioxine.

De vierde deelverklaring is van toepassing als het te exporteren product volgens annex II van Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1793 een risico vormt voor microbiologische besmetting.

Alle deelverklaringen kunnen worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving en na controle van het aangeleverde EU-importcertificaat met een deelverklaring van gelijke strekking welke bij de aanvraag geüpload moet zijn. Daarbij moet tevens de betreffende labuitslag worden geüpload. De gegevens van monsternamen, datum, analyse datum en naam laboratorium moeten worden opgegeven in de aanvraag, en worden vermeld in het eerste deel van het certificaat.

Verklaring 3

This certificate has been issued before the consignment to which it relates has left the control of the competent authority issuing it.

Deze verklaring kan op basis van het certificeringsproces van de NVWA worden afgegeven.

Verklaring 4

This certificate is valid during four months from the date of issue, but in any case, no longer than six months from the date of the results of the last laboratory analyses.

De geldigheid van het certificaat is een aanduiding waarvoor geen controle nodig is. Deze verklaring worden afgegeven na controle van de bijgevoegde labuitslag. Deze mag niet ouder zijn dan 6 maanden.

5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden

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

Bijlage: certificaat

CERTIFICATE REFERRED TO IN ARTICLE 11 OF RETAINED REGULATION (EU) 2019/1793
FOR THE EXPORT OF CERTAIN FOOD OR FEED GBHC176
FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN

I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS

Product no.	Product	Species (scientific name)	Identification code	HS-code	HS-description (HS-4)

Product no.	Sample date	Date analyses	Name laboratory	Storage

Product no.	Type of packaging	No. of packages	Net weight	Gross weight

Commodity certified for : Human consumption
Container number :
Seal number :

II. ORIGIN OF THE PRODUCTS

Product no.	Approval no.	Name and address manufacturing plant

Name and address of 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 INFORMATION

HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned, declare that I am aware of the relevant provisions of Regulation (EC) No 178/2002, Regulation (EC) No 852/2004, Regulation (EC) No 183/2005 and Regulation (EU) 2017/625, and I certify that:

- the food of the consignment described above with the identification code <see I. "IDENTIFICATION CODE"> (indicate the identification code for the consignment referred to in Article 9(1) of Implementation Regulation (EU) 2019/1793) was produced in accordance with the requirements of Regulations (EC) No 178/2002 and (EC) 852/3004 and in particular:
 - primary production of such food and associated operations listed in Annex I to Regulation (EC) No 852/2004 comply with the general hygiene provisions laid down in Part A of Annex I to Regulation (EC) No 852/2004;
 - and, in the case of any stage of production, processing and distribution after primary production and related operations;
 - it has been handled and, where appropriate, prepared, packaged and stored in a hygienic manner in accordance with the requirements of Annex II and,
 - it comes from (an) establishment(s) implementing a programme based on the hazard analysis and critical control points (HACCP) principles in accordance with Regulation (EC) No 852/2004;

2. Either(1) Certification for food and feed of non-animal origin listed in Annex II to Implementing Regulation (EU) 2019/1793, as well as for compound food listed in that Annex, due to contamination risk by mycotoxins:
- From the consignment described above, samples were taken in accordance with: Commission Regulation (EC) No 401/2006 to determine the level of aflatoxins B1 and the level of total aflatoxin contamination for food; Commission Regulation (EC) No 152/2009 to determine the level of aflatoxins B1 for feed on < see I. "SAMPLE DATE">, subject to laboratory analyses on < see I. "DATE ANALYSES"> in the <see I. "NAME LABORATORY"> with methods covering at least the hazards identified in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793;
 - The details of the methods of laboratory analysis and all results are attached and show compliance with the Union legislation on maximum levels of aflatoxins;
- Or(1) Certification for food and feed of non-animal origin listed in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793, as well as for compound food listed in that Annex, due to contamination risk by pesticide residues:
- From the consignment described above, samples were taken in accordance with Commission Directive 2002/63/EC on <see I. "SAMPLE DATE">, subject to laboratory analyses on <see I. "DATE ANALYSES"> in the <see I. "NAME LABORATORY"> with methods covering at least the hazards identified in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793;
 - The details of the methods of laboratory analyses and all results are attached and show compliance with Union legislation on maximum residue levels of pesticides;
- Or(1) Certification for guar gum listed in Annex II Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793, including for compound food listed in that Annex, due to contamination risk by pentachlorophenol and dioxins:
- From the consignment described above, samples were taken in accordance with Commission Directive 2002/63/EC on <see I. "SAMPLE DATE">, subject to laboratory analyses on <see I. "DATE ANALYSES"> in the <see I. "NAME LABORATORY"> with methods covering at least the hazards identified in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793;
 - The details of the methods of laboratory analyses and all results are attached and show that the goods do not contain more than 0.01 mg/kg pentachlorophenol (PCP);
- Or(1) Certification for food of non-animal origin listed in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793, as well as for compound food listed in that Annex due to the risk of microbiological contamination:
- From the consignment described above, samples were taken in accordance with Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793 on <see I. "SAMPLE DATE">, subject to laboratory analyses on <see I. "DATE ANALYSES"> in the <see I. "NAME LABORATORY"> with methods covering at least the hazards identified in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) 2019/1793;
 - The details of the methods of laboratory analyses and all results are attached and show the absence of Salmonella in 25 g.
3. This certificate has been issued before the consignment to which it relates has left the control of the competent authority issuing it;
4. This certificate is valid during four months from the date of issue, but in any case, no longer than six months from the date of the results of the last laboratory analyses.

Notes:

- Those countries subject to the transitional import arrangements include: an EU member State; Liechtenstein; Norway; Iceland and Switzerland.
- References to European Union legislation within this certificate are references to direct EU legislation which has been retained in Great Britain (retained EU law as defined in the European Union (Withdrawal) Act 2018).
- References to Great Britain in this certificate include Channel Islands and Isle of Man.

- (1) Delete or cross out as appropriate in the case where you do not select this point for providing the certification.

The colour of the signature shall be different to that of the printing. The same rule applies to stamps other than those embossed or watermark.