

Dit document vormt slechts een documentatiehulpmiddel en verschijnt buiten de verantwoordelijkheid van de instellingen

► **B****RICHTLIJN 92/118/EEG VAN DE RAAD**

van 17 december 1992

tot vaststelling van de veterinairerechtelijke en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van produkten waarvoor ten aanzien van deze voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving geldt als bedoeld in bijlage A, hoofdstuk I, van Richtlijn 89/662/EEG, en, wat ziekteverwekkers betreft, van Richtlijn 90/425/EEG

(PB L 62 van 15.3.1993, blz. 49)

Gewijzigd bij:

	Publicatieblad		
	nr.	blz.	datum
► <b>M1</b> Beschikking 94/466/EG van de Commissie van 13 juli 1994	L 190	26	26.7.1994
► <b>M2</b> Beschikking 94/723/EG van de Commissie van 26 oktober 1994	L 288	48	9.11.1994
► <b>M3</b> Beschikking 95/338/EG van de Commissie van 26 juli 1995	L 200	35	24.8.1995
► <b>M4</b> Beschikking 95/339/EG van de Commissie van 27 juli 1995	L 200	36	24.8.1995
► <b>M5</b> Beschikking 96/103/EG van de Commissie van 25 januari 1996	L 24	28	31.1.1996
► <b>M6</b> Beschikking 96/405/EG van de Commissie van 21 juni 1996	L 165	40	4.7.1996
► <b>M7</b> Beschikking 96/340/EG van de Commissie van 10 mei 1996	L 129	35	30.5.1996
► <b>M8</b> Richtlijn 96/90/EG van de Raad van 17 december 1996	L 13	24	16.1.1997
► <b>M9</b> Richtlijn 97/79/EG van de Raad van 18 december 1997	L 24	31	30.1.1998

Gewijzigd bij:

► <b>A1</b> Toetredingsakte van Oostenrijk, Finland en Zweden	C 241	21	29.8.1994
(aangepast door Besluit 95/1/EG, Euratom, EGKS van de Raad)	L 1	1	1.1.1995

Gerectificeerd bij:

- **C1** Rectificatie PB L 45 van 17.2.2000, blz. 44 (96/405/EG)

▼B**RICHTLIJN 92/118/EEG VAN DE RAAD****van 17 december 1992**

**tot vaststelling van de veterinairerechtelijke en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van produkten waarvoor ten aanzien van deze voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving geldt als bedoeld in bijlage A, hoofdstuk I, van Richtlijn 89/662/EEG, en, wat ziekteverwekkers betreft, van Richtlijn 90/425/EEG**

DE RAAD VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Economische Gemeenschap, inzonderheid op artikel 43,

Gezien de voorstellen van de Commissie <sup>(1)</sup>,

Gezien de adviezen van het Europees Parlement <sup>(2)</sup>,

Gezien de adviezen van het Economisch en Sociaal Comité <sup>(3)</sup>,

Overwegende dat produkten van dierlijke oorsprong voorkomen op de lijst van goederen in bijlage II bij het Verdrag; dat de handel in deze produkten voor de landbouwbevolking een belangrijke bron van inkomsten vormt;

Overwegende dat, met het oog op de rationele ontwikkeling van de betrokken sector en voor de verbetering van de produktiviteit, op het niveau van de Gemeenschap veterinairerechtelijke voorschriften voor deze produkten moeten worden vastgesteld;

Overwegende dat de Gemeenschap maatregelen moet vaststellen om in de periode tot en met 31 december 1992 geleidelijk de interne markt met een ruimte zonder binnengrenzen tot stand te brengen;

Overwegende dat de Raad, om bovengenoemde doelstellingen te verwezenlijken, veterinairerechtelijke voorschriften heeft vastgesteld voor vers vlees, vers vlees van pluimvee, vleesprodukten, vlees van wild en konijnenvlees en zuivelprodukten;

Overwegende dat het handelsverkeer in produkten van dierlijke oorsprong, behoudens andersluidende bepalingen, onverminderd de toepassing van eventuele vrijwaringsmaatregelen, moet worden geliberaliseerd;

Overwegende dat, vanwege het aanzienlijke risico van verspreiding van ziekten, voor bepaalde produkten van dierlijke oorsprong moet worden vermeld welke bijzondere eisen dienen te worden gesteld bij het in de handel brengen van die produkten met het oog op verder handelsverkeer, met name naar gebieden met een hoge gezondheidsstatus;

Overwegende dat de Commissie bij de aanneming van Richtlijn 92/65/EEG ermee heeft ingestemd de veterinairerechtelijke aspecten die van toepassing zijn op dieren te scheiden van die welke van toepassing zijn op produkten;

Overwegende dat, ten einde de afschaffing van de controles aan de grenzen tussen de Lid-Staten op 1 januari 1993 mogelijk te maken, veterinairerechtelijke en gezondheidsvoorschriften moeten worden vastgesteld voor alle aan deze controles onderworpen produkten waarvan het handelsverkeer en de invoer nog niet op communautair niveau zijn geharmoniseerd;

Overwegende dat, ten einde deze doelstelling te verwezenlijken, met het oog op de aanneming van voornoemde maatregelen bepaalde bestaande regelgevingen moeten worden aangepast;

<sup>(1)</sup> PB nr. C 327 van 30. 12. 1989, blz. 29, en PB nr. C 84 van 2. 4. 1990, blz. 102.

<sup>(2)</sup> PB nr. C 113 van 7. 5. 1990, blz. 205, en PB nr. C 149 van 18. 6. 1990, blz. 259.

<sup>(3)</sup> PB nr. C 124 van 21. 5. 1990, blz. 15, en PB nr. C 182 van 23. 7. 1990, blz. 25.

**▼B**

Overwegende dat het wenselijk is gebleken een erkenningsprocedure vast te stellen voor inrichtingen van derde landen die aan de bij deze richtlijn vastgestelde voorschriften voldoen en een communautaire keuringsprocedure in te voeren om toe te zien op de naleving van de voor deze erkenning gestelde voorwaarden;

Overwegende dat het begeleidend document van de produkten het meest passende middel vormt om de bevoegde autoriteiten van de plaats van bestemming de verzekering te geven dat een zending beantwoordt aan de bepalingen van deze richtlijn; dat het gezondheids- en keuringscertificaat moet worden gehandhaafd om de bestemming van bepaalde ingevoerde produkten te controleren;

Overwegende dat de voorschriften, beginselen en vrijwaringsmaatregelen die zijn vastgesteld bij Richtlijn 90/675/EEG van de Raad van 10 december 1990 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor produkten uit derde landen die in de Gemeenschap worden binnengebracht <sup>(1)</sup> in het onderhavige geval van toepassing moeten zijn;

Overwegende dat, in het kader van het intracommunautaire handelsverkeer, de voorschriften van Richtlijn 89/662/EEG eveneens van toepassing moeten zijn;

Overwegende dat de Commissie opdracht dient te worden gegeven om bepaalde maatregelen voor de uitvoering van deze richtlijn vast te stellen; dat daartoe procedures moeten worden vastgesteld waarbij in het kader van het Permanent Veterinair Comité een nauwe en doeltreffende samenwerking tussen de Commissie en de Lid-Staten tot stand wordt gebracht;

Overwegende dat vanwege de speciale bevoorradingsmoeilijkheden ingevolge de geografische ligging van de Helleense Republiek voor deze Lid-Staat afwijkende bepalingen moeten worden vastgesteld;

Overwegende dat de aanneming van specifieke regels voor de onder deze richtlijn vallende produkten geen afbreuk doet aan de aanneming van algemene voorschriften inzake hygiëne en voedselveiligheid waarvoor de Commissie een voorstel voor een kaderrichtlijn heeft ingediend,

HEEFT DE VOLGENDE RICHTLIJN VASTGESTELD:

#### HOOFDSTUK 1

### Algemene bepalingen

#### *Artikel 1*

Bij deze richtlijn worden veterinaire rechtelijke en gezondheidsvoorschriften vastgesteld voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van produkten van dierlijke oorsprong (met inbegrip van handelsmonsters van dergelijke produkten) waarvoor ten aanzien van deze voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving geldt als bedoeld in bijlage A, hoofdstuk I, van Richtlijn 89/662/EEG <sup>(2)</sup>, en, wat ziekteverwekkers betreft, van Richtlijn 90/425/EEG.

Deze richtlijn laat de aanneming van meer gedetailleerde veterinaire rechtelijke eisen in het kader van de voornoemde specifieke regelgeving alsook de handhaving van beperkingen van het handelsverkeer of de invoer van onder de in de eerste alinea genoemde regelgeving vallende produkten om redenen in verband met de volksgezondheid onverlet.

<sup>(1)</sup> PB nr. L 373 van 31. 12. 1990, blz. 1.

<sup>(2)</sup> PB nr. L 395 van 30. 12. 1989, blz. 13. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 91/496/EEG (PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 56).

## ▼B

## Artikel 2

1. In deze richtlijn wordt verstaan onder:
- a) *handelsverkeer*: handelsverkeer zoals omschreven in artikel 2, punt 2, van Richtlijn 89/662/EEG;
  - b) *handelsmonster*: monster zonder handelswaarde dat genomen is in opdracht van de eigenaar van of de verantwoordelijke voor een inrichting, dat representatief is voor een bepaalde productie van produkten van dierlijke oorsprong van die inrichting of dat een model vormt van een produkt van dierlijke oorsprong waarvan de productie wordt overwogen, en dat, voor het verdere onderzoek, een opgave behelst van het type produkt, de samenstelling daarvan en de diersoort waarvan het verkregen is;
  - c) *ernstige besmettelijke ziekte*: ziekten als bedoeld in Richtlijn 82/894/EEG<sup>(1)</sup>;
  - d) *ziekteverwekkers*: iedere verzameling of kweek van organismen, of ieder afgeleid produkt, alleen dan wel in gerecombineerde vorm, van zo'n verzameling die of kweek van organismen dat een ziekte kan veroorzaken bij enig levend wezen (met uitzondering van de mens), en ieder gewijzigd afgeleid produkt van die organismen dat drager of overbrenger kan zijn van een verwekker van dierziekten, of het weefsel, de celkweek, de afscheidingsprodukten dan wel de uitwerpselen waarlangs of door middel waarvan een verwekker van dierziekten kan worden gedragen of overgebracht. Immunologische geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, zoals toegelaten bij Richtlijn 90/677/EEG<sup>(2)</sup>, vallen niet onder deze definitie;
  - e) *voor diervoeding bestemde verwerkte dierlijke eiwitten*: dierlijke eiwitten die zijn behandeld om ze geschikt te maken voor rechtstreeks gebruik als diervoeder of als een ingrediënt in diervoeder. Hieronder vallen vismeel, vleesmeel, beendermeel, meel van hoeven, hoornmeel, bloedmeel, verenmeel, gedroogde kanen en andere soortgelijke produkten, mengsels die deze produkten bevatten daaronder begrepen;
  - f) *voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten*: kanen, vleesmeel en zwoerd in poeder als bedoeld in artikel 2, onder b), van Richtlijn 77/99/EEG<sup>(3)</sup>;
  - g) *produkt van de bijenteelt*: was, honing, koninginnegelei, propolis of pollen die noch voor menselijke consumptie noch voor industrieel gebruik bestemd zijn.
2. Bovendien zijn de definities van artikel 2 van de Richtlijnen 89/662/EEG, 90/425/EEG en 90/675/EEG van overeenkomstige toepassing.

## Artikel 3

De Lid-Staten zien erop toe dat:

- het handelsverkeer en de invoer van de in artikel 1 bedoelde produkten van dierlijke oorsprong alsmede van niet voor menselijke consumptie bestemde gelatines niet worden verboden of beperkt om andere veterinaire of gezondheidsredenen dan die welke voortvloeien uit de toepassing van deze richtlijn of de communautaire wetgeving, en met name de eventueel getroffen vrijwaringsmaatregelen,
- elk nieuw produkt van dierlijke oorsprong waarvoor na de in artikel 20 bedoelde datum een vergunning voor het in de handel brengen in een Lid-Staat wordt afgegeven, pas in het handelsverkeer gebracht of ingevoerd mag worden nadat hierover overeenkomstig artikel 15,

<sup>(1)</sup> PB nr. L 378 van 31. 12. 1982, blz. 58. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 90/134/EEG (PB nr. L 76 van 22. 3. 1990, blz. 23).

<sup>(2)</sup> PB nr. L 373 van 31. 12. 1990, blz. 26.

<sup>(3)</sup> PB nr. L 26 van 31. 1. 1977, blz. 85. Richtlijn bijgewerkt bij Richtlijn 92/5/EEG (PB nr. L 57 van 2. 3. 1991, blz. 1) en laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 92/45/EEG (PB nr. L 268 van 14. 9. 1992, blz. 35).

▼B

- eerste alinea, een besluit is genomen, na evaluatie, eventueel na advies van het bij Besluit 81/651/EEG<sup>(1)</sup> ingestelde Wetenschappelijk Veterinair Comité, van het reële gevaar van verspreiding van ernstige besmettelijke ziekten, ingevolge het eventuele verkeer van het produkt, niet alleen onder de diersoort waarvan het produkt afkomstig is maar ook onder andere diersoorten die drager van de ziekte zouden kunnen zijn of die een ziektehaard zouden kunnen worden,
- de andere in artikel 2, onder b), van Richtlijn 77/99/EEG bedoelde produkten van dierlijke oorsprong slechts in het handelsverkeer gebracht of ingevoerd mogen worden, indien zij voldoen aan de eisen van die richtlijn en aan de relevante eisen van de onderhavige richtlijn.

## HOOFDSTUK II

**Bepalingen die gelden voor het handelsverkeer***Artikel 4*

De Lid-Staten nemen de nodige maatregelen om, ter toepassing van artikel 4, lid 1, van Richtlijn 89/662/EEG en van artikel 4, lid 1, onder a), van Richtlijn 90/425/EEG, ervoor te zorgen dat de in de bijlagen I en II en in artikel 3, tweede en derde streepje, van de onderhavige richtlijn bedoelde produkten van dierlijke oorsprong, onverminderd de specifieke bepalingen die uit hoofde van artikel 10, lid 3, onder c), en artikel 11 moeten worden vastgesteld, alleen in het handelsverkeer gebracht mogen worden indien zij voldoen aan de volgende eisen:

1. Zij moeten voldoen aan de voorschriften van artikel 5 en de specifieke voorschriften van bijlage I voor de aspecten van de gezondheid van de dieren en bijlage II voor de aspecten van de volksgezondheid.
2. Zij moeten afkomstig zijn van een inrichting die
  - a) zich ertoe verbindt om, afhankelijk van de specifieke voorschriften van de bijlagen I en II voor de in de inrichting verkregen produkten,
    - te voldoen aan de productievoorwaarden van deze richtlijn;
    - afhankelijk van de gebruikte procédés, methoden van toezicht en controle op de kritieke punten in de inrichting in te voeren en toe te passen;
    - naar gelang van de produkten, monsters te nemen voor analyse in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium om na te gaan of de bij deze richtlijn vastgestelde normen worden nageleefd;
    - de schriftelijk of op andere wijze geregistreerde gegevens die zijn verkregen uit hoofde van de in de bovenstaande streepjes gestelde eisen te bewaren, zodat zij aan de bevoegde autoriteit kunnen worden voorgelegd. Met name de uitslagen van de verschillende controles en tests dienen ten minste twee jaar te worden bewaard;
    - in te staan voor het beheer van het merken en etiketteren;
    - de bevoegde autoriteit in te lichten indien uit laboratoriumonderzoek of uit enige andere informatie waarover zij beschikt, blijkt dat er een ernstig risico op veterinairerechtelijk gebied of op het gebied van de volksgezondheid bestaat;
    - met het oog op het handelsverkeer alleen produkten te verzenden die vergezeld gaan van een handelsdocument waarin de aard van het produkt, de naam en, in voorkomend geval, het veterinaire erkenningsnummer van de productie-inrichting zijn vermeld;

<sup>(1)</sup> PB nr. L 233 van 19. 8. 1981, blz. 32.

▼B

- b) onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit zodat kan worden nagegaan of de exploitant of de beheerder van de inrichting de eisen van deze richtlijn in acht neemt;
- c) door de bevoegde autoriteit is geregistreerd op basis van de garanties die de inrichting heeft verstrekt dat de eisen van deze richtlijn in acht zullen worden genomen.

*Artikel 5*

De Lid-Staten zien erop toe dat zij alle nodige maatregelen nemen om te waarborgen dat de in de bijlagen I en II bedoelde produkten van dierlijke oorsprong niet in het handelsverkeer gebracht worden vanuit een bedrijf dat gelegen is in een zone waarvoor beperkingen gelden vanwege het uitbreken van een ziekte waarvoor het soort waarvan het produkt is afgeleid, vatbaar is, of vanuit een inrichting of zone waarvandaan verplaatsingen of handelsverkeer een gevaar zouden vormen voor de gezondheidsstatus van de Lid-Staten, behalve indien het gaat om produkten die overeenkomstig de communautaire regelgeving een warmtebehandeling hebben ondergaan.

Bijzondere garanties op grond waarvan, in afwijking van de eerste alinea, verplaatsingen van sommige van deze produkten worden toegestaan, kunnen, in het kader van de vrijwaringsmaatregelen, volgens de procedure van artikel 18 worden vastgesteld.

*Artikel 6*

De Lid-Staten zien erop toe dat het handelsverkeer in ziekteverwekkers wordt onderworpen aan volgens de procedure van artikel 18 van de onderhavige richtlijn vast te stellen stringente voorschriften.

*Artikel 7*

1. De controlevoorschriften van Richtlijn 89/662/EEG en, wat ziekteverwekkers betreft, van Richtlijn 90/425/EEG zijn van toepassing op de in de onderhavige richtlijn bedoelde produkten, met name wat de organisatie van de controles en de daaraan te verbinden gevolgen betreft.
2. Artikel 10 van Richtlijn 90/425/EEG is, wat de aspecten van de gezondheid van dieren betreft, van toepassing op de in de onderhavige richtlijn bedoelde produkten.
3. Ten aanzien van het handelsverkeer gelden de bepalingen van artikel 12 van Richtlijn 90/425/EEG ook voor de inrichtingen die produkten van dierlijke oorsprong als bedoeld in de onderhavige richtlijn leveren.
4. Onverminderd de specifieke bepalingen van deze richtlijn verricht de bevoegde autoriteit, indien er een vermoeden bestaat dat deze richtlijn niet in acht wordt genomen, alle controles die zij dienstig acht.
5. De Lid-Staten nemen de passende bestuursrechtelijke of strafrechtelijke maatregelen om iedere inbreuk op deze richtlijn te bestraffen, meer bepaald wanneer wordt geconstateerd dat de opgestelde certificaten of documenten niet in overeenstemming zijn met de werkelijke staat van de in de bijlagen I en II bedoelde produkten, of dat deze produkten niet voldoen aan de eisen van deze richtlijn of niet aan de in deze richtlijn voorgeschreven controles zijn onderworpen.

*Artikel 8*

Aan bijlage A, hoofdstuk I, punt 1, van Richtlijn 92/46/EEG<sup>(1)</sup> wordt aan het eind de volgende alinea toegevoegd:

„Melk en produkten op basis van melk mogen niet afkomstig zijn uit een uit hoofde van Richtlijn 85/511/EEG afgebakend toezichtgebied, tenzij de melk onder toezicht van de bevoegde autoriteit

<sup>(1)</sup> PB nr. L 268 van 14. 9. 1992, blz. 1.

**▼B**

een pasteurisatie (71,7 °C gedurende 15 seconden) heeft ondergaan.”.

## HOOFDSTUK III

**Voorschriften inzake de invoer in de Gemeenschap***Artikel 9*

De voorwaarden die gelden voor de invoer van produkten die onder deze richtlijn vallen, moeten ten minste de garanties als bedoeld in hoofdstuk II bieden, met inbegrip van die welke zijn vastgesteld uit hoofde van artikel 6 en die bedoeld in artikel 3, tweede en derde streepje.

*Artikel 10*

1. Om ervoor te zorgen dat artikel 9 op eenvormige wijze wordt toegepast, gelden de volgende bepalingen.

2. Produkten als bedoeld in de bijlagen I en II en in artikel 3, tweede en derde streepje, mogen slechts in de Gemeenschap worden ingevoerd indien zij aan de volgende eisen voldoen:

a) zij moeten, behalve indien er in de bijlagen I en II andere specifieke voorwaarden zijn opgenomen, afkomstig zijn uit een derde land of een deel van een derde land dat voorkomt op een lijst die volgens de procedure van artikel 18 zal worden opgesteld en bijgewerkt;

**▼M8**

b) behoudens wanneer er in bijlage II specifieke bepalingen zijn opgenomen, moeten zij:

- wanneer het gaat om produkten als bedoeld in bijlage I, hoofdstuk 3, hoofdstuk 5, punt B, en de hoofdstukken 12, 13, 14, punt I (niet verwerkte mest), en 15, en om honing, afkomstig zijn uit een inrichting die geregistreerd is door de bevoegde autoriteit van het derde land;
- wanneer het gaat om andere dan in het eerste streepje bedoelde produkten, afkomstig zijn uit een inrichting die voorkomt op een volgens de procedure van artikel 18 vast te stellen communautaire lijst;

**▼B**

c) zij moeten in de specifiek in de bijlagen I en II en in artikel 3, tweede en derde streepje, bedoelde gevallen vergezeld gaan van een gezondheids- of keuringscertificaat overeenkomstig een model dat volgens de procedure van artikel 18 zal worden opgesteld, waarin wordt verklaard dat de produkten voldoen aan de aanvullende eisen of de gelijkwaardige garanties bedoeld in lid 3, onder a), bieden, dan wel dat zij afkomstig zijn van inrichtingen die deze garanties bieden, en dat ondertekend is door de officiële dierenarts of, in voorkomend geval, door een volgens dezelfde procedure erkende bevoegde autoriteit.

3. Volgens de procedure van artikel 18:

a) worden de specifieke voorschriften — met name ter bescherming van de Gemeenschap tegen bepaalde exotische ziekten of tegen voor de mens besmettelijke ziekten — of garanties die gelijkwaardig zijn aan die bedoeld in de bijlagen I en II en in artikel 3, tweede en derde streepje, vastgesteld.

De voor de derde landen vastgestelde specifieke voorschriften en gelijkwaardige garanties mogen niet gunstiger zijn dan die van de bijlagen I en II en van artikel 3, tweede en derde streepje.

**▼M8**

In afwachting van de vaststelling van de in bijlage II, hoofdstuk 2, vierde en vijfde streepje, bedoelde toepassingsregels, zien de Lid-Staten erop toe dat de invoer van de aldaar bedoelde produkten afhankelijk wordt gesteld van de naleving van de in het genoemde streepjes bedoelde minimumgaranties;

▼ **M8**▼ **B**

c) wordt de aard vastgesteld van de eventuele behandelingen of de maatregelen ter voorkoming van een nieuwe verontreiniging van darmen van dieren, van eieren of van eiprodukten.

4. De in de leden 2 en 3 bedoelde besluiten moeten worden genomen na evaluatie, eventueel na advies van het Wetenschappelijk Veterinair Comité, van het reële gevaar van verspreiding van ernstige besmettelijke ziekten of van voor de mens besmettelijke ziekten, ten gevolge van het eventuele verkeer van het produkt, niet alleen onder de diersoort waarvan het produkt afkomstig is maar ook onder andere diersoorten die drager van de ziekte zouden kunnen zijn of die een ziektehaard of een gevaar voor de volksgezondheid zouden kunnen worden.

5. Deskundigen van de Commissie en van de Lid-Staten verrichten controles ter plaatse om na te gaan of de door het derde land geboden garanties inzake de voorwaarden voor de produktie en het in de handel brengen kunnen worden beschouwd als gelijkwaardig aan die welke in de Gemeenschap gelden.

De met deze controles belaste deskundigen van de Lid-Staten worden aangewezen door de Commissie op voordracht van de Lid-Staten.

Deze controles worden uitgevoerd in opdracht van de Gemeenschap, die alle ermee gemoeide kosten draagt.

In afwachting van de in de eerste alinea bedoelde controles blijven de geldende nationale bepalingen inzake inspectie in derde landen van toepassing, met dien verstande dat de tijdens de inspecties geconstateerde overtredingen van de overeenkomstig lid 3 geboden garanties aan het Permanent Veterinair Comité moeten worden meegedeeld.

6. In afwachting van de opstelling van de in ► **M8** lid 2, onder a) en onder b), tweede streepje, ◀ bedoelde lijsten mogen de Lid-Staten de in artikel 11 van Richtlijn 90/675/EEG bedoelde controles en het nationaal certificaat dat voor ingevoerde produkten vereist is in het kader van de bestaande nationale regelgeving, handhaven.

*Artikel 11*

Volgens de procedure van artikel 18 worden de specifieke veterinaire-rechtelijke voorschriften vastgesteld voor de invoer in de Gemeenschap, alsmede de aard en inhoud van de begeleidende documenten voor de in bijlage I bedoelde produkten die bestemd zijn voor proeflaboratoria.

*Artikel 12*

1. De beginselen en voorschriften die zijn vervat in de Richtlijnen 90/675/EEG en 91/496/EEG<sup>(1)</sup> zijn van toepassing, met name voor wat betreft de organisatie van de door de Lid-Staten te verrichten controles en de daaraan te verbinden gevolgen, alsmede de ten uitvoer te leggen vrijwaringsmaatregelen.

Volgens de procedure van artikel 18 kan evenwel voor sommige soorten produkten van dierlijke oorsprong worden afgeweken van de materiële controle als bedoeld in ► **M9** artikel 4, lid 4, onder b), van Richtlijn 97/78/EG ◀.

▼ **M9**▼ **B***Artikel 13*

1. De Lid-Staten kunnen via de afgifte van een passende vergunning toestaan dat uit derde landen de in de bijlagen I en II bedoelde

(<sup>1</sup>) PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 56.



▼B

produkten van dierlijke oorsprong als handelsmonster worden ingevoerd.

2. De in lid 1 bedoelde vergunning moet de partij vergezellen en alle gegevens bevatten over de specifieke voorwaarden waaronder de partij mag worden ingevoerd, met inbegrip van eventuele afwijkingen van de in Richtlijn 90/675/EEG bedoelde controles.

3. Wanneer een partij een Lid-Staat binnenkomt met het oog op verdere doorzending naar een andere Lid-Staat, ziet de eerste Lid-Staat erop toe dat de partij vergezeld gaat van de passende vergunning. De partij wordt verplaatst overeenkomstig de bepalingen van artikel 11, lid 2, van Richtlijn 90/675/EEG. De Lid-Staat die de vergunning afgeeft, moet zich ervan vergewissen dat de partij voldoet aan de voorwaarden van de vergunning en moet toestemming geven om de partij op zijn grondgebied binnen te brengen.

## HOOFDSTUK IV

**Gemeenschappelijke en slotbepalingen***Artikel 14*

1. In artikel 3 van Richtlijn 72/461/EEG<sup>(1)</sup> wordt punt d) geschrapt.

Onverminderd eventuele wijzigingen die volgens de procedure van artikel 18 worden vastgesteld, blijven de Beschikkingen 92/183/EEG<sup>(2)</sup> en 92/187/EEG<sup>(3)</sup> van de Commissie van toepassing in het kader van de onderhavige richtlijn.

2. Richtlijn 90/667/EEG<sup>(4)</sup> wordt als volgt gewijzigd:

a) aan artikel 13 wordt het volgende lid toegevoegd:

„2. Teneinde ervoor te zorgen dat aan de in lid 1 bedoelde controles gevolgen worden verbonden,

a) moeten de verwerkte produkten die verkregen zijn uit laag- en hoog-risicomateriaal voldoen aan de voorschriften van hoofdstuk 6 van bijlage I bij Richtlijn 92/118/EEG (\*);

b) moeten laag-risicomateriaal, hoog-risicomateriaal dat bestemd is om te worden behandeld in een overeenkomstig artikel 4, lid 1, tweede zin, in een andere Lid-Staat aangewezen inrichting en verwerkte produkten op basis van hoog- of laag-risicomateriaal:

— wanneer zij afkomstig zijn van een overeenkomstig artikel 4 of 5 erkende inrichting, vergezeld gaan van een handelsdocument waarin wordt gepreciseerd:

— waar van toepassing, de aard van de behandeling,

— of het produkt eiwitten bevat die afkomstig zijn van herkauwers;

— wanneer zij afkomstig zijn van een andere inrichting, vergezeld gaan van een certificaat dat is afgegeven en ondertekend door een officiële dierenarts en waarin vermeld staan:

— de methoden volgens welke de partij behandeld is,

— het resultaat van de tests voor het opsporen van salmonella's,

— of het produkt eitwitten bevat die afkomstig zijn van herkauwers.

(\*) PB nr. L 62 van 15. 3. 1993, blz. 49.”;

b) in artikel 6 wordt de zinsnede „dienen, voor zover zulks om redenen in verband met de hygiëne of de gezondheid noodzakelijk is, te worden vastgesteld overeenkomstig de procedure van artikel 19”

<sup>(1)</sup> PB nr. L 302 van 31. 12. 1972, blz. 24. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 91/687/EEG (PB nr. L 377 van 31. 12. 1991, blz. 16).

<sup>(2)</sup> PB nr. L 84 van 31. 3. 1992, blz. 33.

<sup>(3)</sup> PB nr. L 87 van 2. 4. 1992, blz. 20.

<sup>(4)</sup> PB nr. L 363 van 27. 12. 1990, blz. 51.

▼B

vervangen door „zijn, voor zover zulks om redenen in verband met de hygiëne of de gezondheid noodzakelijk is, vastgesteld in bijlage I, hoofdstuk 10, van Richtlijn 92/118/EEG”;

c) in artikel 14 wordt de eerste alinea geschrapt.

*Artikel 15*

Op voorstel van de Commissie stelt de Raad met gekwalificeerde meerderheid van stemmen eventueel nieuwe bijlagen vast met specifieke eisen voor andere produkten die een reëel gevaar in verband met de verspreiding van ernstige besmettelijke ziekten of voor de volksgezondheid kunnen inhouden.

De bijlagen worden, zo nodig, gewijzigd volgens de procedure van artikel 18, met inachtneming van de in artikel 3, tweede streepje, bedoelde algemene beginselen.

*Artikel 16*

1. De Lid-Staten mogen voor het binnenbrengen op hun grondgebied van produkten van dierlijke oorsprong als bedoeld in de bijlagen I en II en artikel 3, tweede en derde streepje, die op het grondgebied van een Lid-Staat zijn verkregen en via het grondgebied van een derde land zijn doorgevoerd, een gezondheids- of keuringscertificaat eisen waarin wordt verklaard dat aan de voorschriften van deze richtlijn is voldaan.

2. De Lid-Staten die van de in lid 1 geboden mogelijkheid gebruik maken, stellen de Commissie en de overige Lid-Staten hiervan in kennis in het bij Besluit 68/361/EEG<sup>(1)</sup> ingestelde Permanent Veterinair Comité.

*Artikel 17*

1. De bijlagen A en B van de Richtlijnen 89/662/EEG en 90/425/EEG worden vervangen door de teksten in bijlage III van de onderhavige richtlijn.

2. De Richtlijn 77/99/EEG wordt als volgt gewijzigd:

— in artikel 2, onder b), wordt punt iv) geschrapt; de punten v) en vi) worden respectievelijk de punten iv) en v);

— in artikel 6 wordt lid 2 vervangen door:

„2. Volgens de procedure van artikel 20 kunnen aanvullende voorwaarden worden vastgesteld voor de andere produkten van dierlijke oorsprong met het oog op de bescherming van de volksgezondheid.”.

*Artikel 18*

In de gevallen waarin wordt verwezen naar de in dit artikel omschreven procedure, neemt het Permanent Veterinair Comité een besluit overeenkomstig de in artikel 17 van Richtlijn 89/662/EEG neergelegde regels.

*Artikel 19*

Volgens de procedure van artikel 18 kunnen voor een periode van ten hoogste drie jaar ingaande op 1 juli 1993 overgangsmaatregelen worden vastgesteld om de overgang naar de bij deze richtlijn ingestelde nieuwe regeling te vergemakkelijken.

*Artikel 20*

1. De Lid-Staten doen de nodige wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen in werking treden om vóór 1 januari 1993 aan artikel 12, lid 2, en artikel 17 en vóór 1 januari 1994 aan de overige bepalingen

<sup>(1)</sup> PB nr. L 255 van 18. 10. 1968, blz. 23.

**▼B**

van deze richtlijn te voldoen. Zij stellen de Commissie daarvan onverwijld in kennis.

Wanneer de Lid-Staten deze bepalingen aannemen, wordt in die bepalingen naar de onderhavige richtlijn verwezen of wordt hiernaar verwezen bij de officiële bekendmaking van die bepalingen. De regels voor deze verwijzing worden vastgesteld door de Lid-Staten.

2. De Lid-Staten delen de Commissie de tekst van de belangrijkste bepalingen van intern recht mede die zij op het onder deze richtlijn vallende gebied vaststellen.

3. Het vaststellen van de datum voor het verstrijken van de termijn voor de omzetting in nationaal recht op 1 januari 1994 laat de afschaffing van de veterinaire controles aan de grenzen overeenkomstig de Richtlijnen 89/662/EEG en 90/425/EEG onverlet.

*Artikel 21*

Deze richtlijn is gericht tot de Lid-Staten.

**▼B***BIJLAGE I***SPECIFIEKE VETERINAIRRECHTELIJKE VOORSCHRIFTEN****▼M4**

## HOOFDSTUK I

**Niet voor menselijke consumptie bestemde melk, produkten op basis van melk en biest**

Voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer van niet voor menselijke consumptie bestemde melk, produkten op basis van melk en biest gelden de volgende voorwaarden:

1. op elk soort recipiënt waarin het produkt wordt vervoerd, moet de aard van het produkt zijn aangegeven;
2. elke partij moet, naar gelang van het geval, vergezeld gaan van het in artikel 4, punt 2, onder a), laatste streepje, bedoelde handelsdocument of het in artikel 10, lid 2, onder c), bedoelde gezondheidscertificaat, waarin de naam en het registratienummer van de verwerkings- of behandelingsinrichting vermeld zijn; dit document of certificaat moet gedurende ten minste één jaar door de geadresseerde worden bewaard;
3. het in punt 2 bedoelde document of certificaat moet een verklaring bevatten dat:
  - a) wanneer het gaat om rauwe melk of om biest, bij de produktie daarvan voorwaarden in acht zijn genomen die afdoende garanties bieden ten aanzien van de diergezondheid. Deze voorwaarden moeten worden vastgesteld volgens de procedure van artikel 18;
  - b) wanneer het gaat om behandelde of verwerkte melk of produkten op basis van melk, de melk of het produkt op basis van melk is onderworpen aan een warmtebehandeling waarbij gedurende ten minste 15 seconden een temperatuur van ten minste 72 °C wordt aangehouden, of een warmtebehandeling waarbij een andere tijd-temperatuurcombinatie wordt toegepast die ten minste hetzelfde effect heeft en die resulteert in een negatieve reactie op de fosfatasetest, gevolgd door
    - i) voor melkpoeder of een melkpoederprodukt, een droogprocédé,
    - ii) voor een aangezuurd produkt op basis van melk, een procédé waarbij de pH gedurende ten minste één uur tot minder dan 6 wordt verlaagd;
  - c) wanneer het gaat om melkpoeder of melkpoederprodukten, aan de volgende voorwaarden is voldaan:
    - i) na het drogen zijn de nodige voorzorgsmaatregelen getroffen om te voorkomen dat het produkt wordt verontreinigd;
    - ii) het eindprodukt is van een nieuwe eindverpakking voorzien;
  - d) wanneer het gaat om bulkvervoer, voordat de melk, de produkten op basis van melk en de biest in een voertuig of container zijn geladen voor vervoer naar de plaats van bestemming, dit voertuig of deze container ontsmet is met een door de bevoegde autoriteiten erkend produkt;
4. onverminderd het bepaalde in de punten 1, 2 en 3, wordt invoer van niet voor menselijke consumptie bestemde melk, produkten op basis van melk en biest slechts toegestaan uit derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de in artikel 23 van Richtlijn 92/46/EEG bedoelde lijsten en die voldoen aan de in artikel 26 van die richtlijn vastgestelde voorwaarden. Wanneer wordt geconstateerd dat er gevaar dreigt voor het binnenbrengen van een exotische ziekte of dat de diergezondheid op een andere wijze wordt bedreigd, kunnen volgens de procedure van artikel 18 aanvullende voorwaarden worden vastgesteld ter bescherming van de diergezondheid.

**▼B**

## HOOFDSTUK 2

**Darmen van dieren**A. *Handelsverkeer*

Voor het handelsverkeer in dierlijke darmen is een document vereist waarop de inrichting van oorsprong vermeld staat:

- wanneer de darmen aldaar zijn gezouten of gedroogd of in het geval van gezouten of gedroogde darmen die vervolgens voor andere doeleinden zijn behandeld, moet dat een door de bevoegde autoriteit goedgekeurde inrichting zijn,

**▼B**

- in alle andere gevallen moet de inrichting overeenkomstig Richtlijn 64/433/EEG<sup>(1)</sup> erkend zijn; de darmen moeten dan zodanig worden vervoerd dat verontreiniging wordt voorkomen.

**B. Invoer uit derde landen**

Voor invoer van dierlijke darmen uit alle derde landen is het in artikel 10, lid 2, onder b), bedoelde certificaat vereist, dat afgegeven en ondertekend is door een officiële dierenarts van het exporterende derde land en waarin wordt verklaard dat:

- i) de darmen afkomstig zijn van een inrichting die door de bevoegde autoriteit van het exporterende land is erkend;
- ii) de darmen zijn gereinigd, geslijmd en vervolgens gezouten of geblancheerd (of bij wijze van alternatief voor het zouten of blancheren, na het slijmen zijn gedroogd);
- iii) na de behandeling als bedoeld onder ii) doeltreffende maatregelen zijn genomen om te voorkomen dat de darmen opnieuw verontreinigd worden.

**▼M2****HOOFDSTUK 3****Huiden van hoefdieren<sup>(2)</sup>, die niet onder de Richtlijnen 64/433/EEG en 72/462/EEG vallen en waarop bepaalde looiprocédés niet worden toegepast****I. A. De bepalingen van dit hoofdstuk zijn niet van toepassing op:**

- huiden van hoefdieren, die vallen onder de Richtlijnen 64/433/EEG en 72/462/EEG,
- huiden van hoefdieren waarop een volledig looiprocédé wordt toegepast,
- „wet blue”-huiden,
- „pickled pelt”-huiden,
- „gekalkte” huiden (behandeling met kalk met een pH van 12 tot 13 gedurende ten minste acht uur).

**B. Op het in punt A genoemde toepassingsgebied zijn de bepalingen van dit hoofdstuk van toepassing op verse, gekoelde en behandelde huiden.**

In de zin van deze beschikking wordt onder behandelde huiden verstaan huiden die

- hetzij zijn gedroogd,
- hetzij nat of droog zijn gezouten gedurende minimaal 14 dagen vóór de verzending,
- hetzij zijn gezouten gedurende zeven dagen met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd,
- hetzij zijn gedroogd gedurende 42 dagen bij een temperatuur van ten minste 20 °C,
- hetzij zijn geconserveerd door toepassing van een ander procédé dan looiing, te bepalen volgens de in artikel 18 bedoelde procedure.

**II. Handelsverkeer**

**A.** Voor het handelsverkeer in verse of gekoelde huiden gelden dezelfde veterinairerechtelijke voorschriften als voor vers vlees overeenkomstig Richtlijn 72/461/EEG.

**B.** Het handelsverkeer in behandelde huiden is toegestaan op voorwaarde dat iedere partij vergezeld gaat van een handelsdocument als bedoeld in artikel 4, lid 2, onder a), laatste streepje, waarin wordt verklaard dat:

- de huiden zijn behandeld overeenkomstig punt I.B,
- en
- de partij niet in aanraking is geweest met een ander produkt van dierlijke oorsprong of met levende dieren die verspreiding van een ernstige besmettelijke ziekte zouden kunnen veroorzaken.

**III. Invoer**

**A.** De invoer van verse of gekoelde huiden is slechts toegestaan wanneer deze huiden afkomstig zijn uit een derde land of een deel van een derde

<sup>(1)</sup> PB nr. 121 van 29. 7. 1964, blz. 2012/64. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 91/497/EEG (PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 69).

<sup>(2)</sup> Onder „huiden van hoefdieren” wordt verstaan „het dermale omhulsel van hoefdieren”.

▼ M2

land waaruit de invoer van alle categorieën vers vlees van de overeenkomstige soorten uit hoofde van de communautaire wetgeving is toegestaan.

- B. De invoer van verse of gekoelde huiden moet in overeenstemming zijn met de volgens de in artikel 18 bedoelde procedure vast te stellen veterinairrechtelijke voorwaarden, en vergezeld gaan van het in artikel 10, lid 2, onder c), genoemde diergezondheidscertificaat.
- C. De invoer van behandelde huiden uit de in deel I van de bijlage bij Beschikking 79/542/EEG van de Raad<sup>(1)</sup> genoemde derde landen is toegestaan op voorwaarde dat iedere partij vergezeld gaat van een certificaat volgens het model dat door de Commissie overeenkomstig de in artikel 18 bedoelde procedure wordt vastgesteld, en waarin wordt verklaard dat:
- a) — wanneer de huiden afkomstig zijn van dieren van oorsprong uit een derde land of een deel van een derde land waarvoor, volgens de communautaire voorschriften, beperkingen gelden ten gevolge van het uitbreken van een ernstige overdraagbare ziekte waarvoor de dieren van de betrokken soort vatbaar zijn, zij zijn behandeld overeenkomstig punt I.B,
  - of
  - wanneer de huiden afkomstig zijn uit andere derde landen of delen van derde landen, de in punt I.B, derde en vierde gedachtenstreepje, bedoelde behandeling is toegepast,
  - en
  - b) de partij niet in aanraking is geweest met een ander produkt van dierlijke oorsprong of met levende dieren die verspreiding van een ernstige besmettelijke ziekte zouden kunnen veroorzaken.
- D. Voor de invoer uit eender welk derde land van overeenkomstig punt I.B behandelde huiden van herkauwers die gedurende 21 dagen zijn geïsoleerd of gedurende 21 dagen zonder onderbreking getransporteerd, wordt het in punt C genoemde certificaat vervangen door een attest waarin wordt verklaard of bewezen dat aan deze eisen is voldaan, en waarvan het model door de Commissie overeenkomstig de in artikel 18 bedoelde procedure wordt vastgesteld.

▼ B

## HOOFDSTUK 4

**Voeder waarin laag-risicomateriaal in de zin van Richtlijn 90/667/EEG is verwerkt**

1. Iedere partij voeder voor gezelschapsdieren in hermetisch gesloten recipiënten moet vergezeld gaan van een door een officiële dierenarts van het land van oorsprong afgegeven en ondertekend certificaat, waarin wordt verklaard dat het produkt een warmtebehandeling heeft ondergaan ten einde een Fc-waarde van ten minste 3,0 te bereiken.
2. Iedere partij halfvochtig voeder voor gezelschapsdieren moet vergezeld gaan van het in artikel 13, lid 2, onder b), van Richtlijn 90/667/EEG bedoelde handelsdocument of certificaat waarin verklaard wordt dat:
  - i) de grondstoffen van dierlijke oorsprong waarvan het voeder voor gezelschapsdieren is vervaardigd, uitsluitend afkomstig zijn van gezonde geslachte dieren, waarvan het vlees geschikt is bevonden voor menselijke consumptie;
  - ii) de ingrediënten van dierlijke oorsprong een warmtebehandeling hebben ondergaan tot een inwendige temperatuur van ten minste 90 °C;
  - iii) na de verwerking doeltreffende maatregelen zijn genomen om ervoor te zorgen dat de partij niet aan een nieuwe verontreiniging wordt blootgesteld.
3. Gedroogd voeder voor gezelschapsdieren moet aan de volgende eisen voldoen:
  - a) de grondstoffen waarvan het voeder voor gezelschapsdieren is vervaardigd, zijn laag-risicomateriaal overeenkomstig de artikelen 2, 5 en 17 van Richtlijn 90/667/EEG;

<sup>(1)</sup> PB nr. L 146 van 14. 6. 1979, blz. 15. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 94/59/EG van de Commissie (PB nr. L 27 van 1. 2. 1994, blz. 53).

▼B

- b) elke partij gaat vergezeld van het in artikel 13, lid 2, onder b), van Richtlijn 90/667/EEG bedoelde handelsdocument of certificaat, waarin wordt verklaard dat:
- i) het gedroogde voeder voor gezelschapsdieren samengesteld is uit produkten van geslachte dieren die een warmtebehandeling hebben ondergaan waarbij een inwendige temperatuur van ten minste 90 °C is bereikt; deze behandeling is evenwel niet vereist voor eindprodukten waarvan de samenstellende delen een dergelijke behandeling hebben ondergaan;
  - ii) na de warmtebehandeling alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om te voorkomen dat het produkt vóór de verzending op enigerlei wijze verontreinigd wordt;
  - iii) het produkt van een nieuwe eindverpakking (zakken of zakjes) is voorzien;
  - iv) het behandelingsprocédé is getest met resultaten die volgens bijlage II, hoofdstuk III, punt 2, van Richtlijn 90/667/EEG bevredigend zijn.
4. Iedere partij van produkten die vervaardigd zijn van verwerkte huiden, moet vergezeld gaan van het in artikel 13, lid 2, onder b), van Richtlijn 90/667/EEG bedoelde handelsdocument of certificaat, waarin wordt verklaard dat de produkten tijdens de verwerking onderworpen zijn aan een warmtebehandeling waarmee pathogene organismen (met inbegrip van salmonella's) kunnen worden vernietigd en dat na de verwerking doeltreffende maatregelen zijn genomen om verontreiniging van de produkten te voorkomen.

## HOOFDSTUK 5

**Beenderen en produkten uit beenderen (met uitzondering van beendermeel), hoornen en produkten uit hoorn (met uitzondering van hoornmeel) en hoeven en produkten uit hoeven (met uitzondering van meel van hoeven)**

Het handelsverkeer en de invoer van de betrokken produkten zijn onderworpen aan de volgende voorwaarden:

- A. Indien bestemd voor menselijke of dierlijke voeding:
1. wat het handelsverkeer betreft, zijn beenderen, hoornen en hoeven onderworpen aan de veterinairerechtelijke voorschriften van Richtlijn 72/461/EEG,
  2. wat het handelsverkeer betreft, zijn produkten uit beenderen, hoorn en hoeven onderworpen aan de veterinairerechtelijke voorschriften van Richtlijn 80/215/EEG<sup>(1)</sup>,
  3. wat de invoer betreft, zijn beenderen, produkten uit beenderen, hoornen, produkten uit hoorn, hoeven en produkten uit hoeven onderworpen aan de voorwaarden van Richtlijn 72/462/EEG<sup>(2)</sup>.
- B. Indien bestemd voor andere doeleinden dan menselijke of dierlijke voeding, met inbegrip van die welke bestemd zijn voor verwerking met het oog op de vervaardiging van gelatines:
1. staan de Lid-Staten de invoer van beenderen en produkten uit beenderen (met uitzondering van beendermeel), hoornen en produkten uit hoorn (met uitzondering van hoornmeel) en hoeven en produkten uit hoeven (met uitzondering van meel van hoeven) toe op voorwaarde dat
    - i) de produkten vóór de uitvoer worden gedroogd en niet gekoeld of ingevroren,
    - ii) de produkten alleen over land of zee vanuit het land van oorsprong rechtstreeks worden vervoerd naar een inspectiepost aan de grens in de Gemeenschap en niet worden overgeladen in een haven of plaats buiten de Gemeenschap,
    - iii) de produkten na de in Richtlijn 90/675/EEG bedoelde controle van de documenten rechtstreeks naar de productie-inrichting worden vervoerd;
  2. moet elke partij produkten vergezeld gaan van een verklaring dat de importeur zich ertoe verbindt dat de uit hoofde van dit hoofdstuk ingevoerde produkten niet voor rechtstreekse menselijke of dierlijke voeding zullen worden bestemd.

Deze toezegging moet worden overgelegd aan de officiële dierenarts van de inspectiepost aan de grens waar de goederen het grondgebied van de Gemeenschap binnenkomen, om door genoemde officiële dierenarts te

<sup>(1)</sup> PB nr. L 47 van 21. 2. 1980, blz. 4. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 91/687/EEG (PB nr. L 377 van 31. 12. 1991, blz. 16).

<sup>(2)</sup> PB nr. L 302 van 31. 12. 1972, blz. 28. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 91/688/EEG (PB nr. L 377 van 31. 12. 1991, blz. 18).

## ▼B

worden geïmporteerd, en moet de partij tot op de plaats van bestemming vergezellen;

3. kan volgens de procedure van artikel 18 van de onderhavige richtlijn, op grond van de gezondheidssituatie en de door een derde land geboden garanties inzake controle aan de oorsprong, van sommige van de eisen worden afgeweken.

## HOOFDSTUK 6

## Verwerkte dierlijke eiwitten

- I. Onverminderd eventuele voor BSE opgelegde beperkingen alsmede beperkingen op voeder voor herkauwers dat eiwitten van herkauwers bevat, gelden voor het handelsverkeer en de invoer van verwerkte dierlijke eiwitten de volgende voorwaarden:

## A. Voor het handelsverkeer

- van voor menselijke voeding bestemde, verwerkte dierlijke eiwitten is een in Richtlijn 77/99/EEG bedoeld document of certificaat vereist waaruit blijkt dat aan de voorwaarden van die richtlijn is voldaan,
- van voor dierlijke voeding bestemde, verwerkte dierlijke eiwitten is het in artikel 13, lid 2, onder b), van Richtlijn 90/667/EEG bedoelde handelsdocument of certificaat vereist.

## B. Voor de invoer

1. is het in artikel 10, lid 2, onder c), bedoelde gezondheidscertificaat vereist, ondertekend door de officiële dierenarts van het land van oorsprong, waarin verklaard wordt dat:
  - a) het produkt
    - i) indien het voor diervoeding bestemd is, een passende warmtebehandeling heeft ondergaan zodat het voldoet aan de in bijlage II, hoofdstuk III, van Richtlijn 90/667/EEG vastgestelde microbiologische normen,
    - ii) indien het bestemd is voor menselijke consumptie, voldoet aan de eisen van Richtlijn 80/215/EEG;
  - b) na de behandeling alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om verontreiniging van het behandelde produkt te voorkomen;
  - c) er bij het vertrek uit het land van oorsprong monsters zijn genomen om het produkt op salmonella te onderzoeken;
  - d) het resultaat van dat onderzoek negatief was;
2. worden, na de controle van het in punt 1 bedoelde certificaat, onverminderd onderdeel II, door de bevoegde autoriteit van de inspectiepost aan de grens monsters genomen
  - i) van elke partij produkten in bulkvervoer;
  - ii) steekproefsgewijs van partijen van produkten die in de productie-inrichting van een onmiddellijke verpakking zijn voorzien;
3. mogen de partijen verwerkte dierlijke eiwitten alleen op het grondgebied van de Gemeenschap in het vrije verkeer worden gebracht als het resultaat van de overeenkomstig punt 1, onder c), uitgevoerde monstername negatief is, eventueel na een nieuwe behandeling.

- C. De nationale voorschriften die op de datum van bekendmaking van de onderhavige richtlijn van kracht zijn met betrekking tot BSE en draaiziekte (scrapie) in verband met eiwitten van dierlijke oorsprong, mogen, in afwachting van een besluit voor het soort warmtebehandeling waarmee het verantwoordelijke ziekteverwekkende agens kan worden vernietigd, gehandhaafd worden.

Handelsverkeer en invoer van vleesmeel en beendermeel blijven onderworpen aan de bepalingen van artikel 5, lid 2, van Richtlijn 89/662/EEG en artikel 11, lid 2, van Richtlijn 90/675/EEG.

- II. De Lid-Staten mogen partijen produkten in bulk van oorsprong uit een derde land waaruit partijen bij de laatste zes opeenvolgende onderzoeken negatief zijn gebleken, steekproefsgewijs controleren.

Indien het resultaat van een dergelijke controle positief uitvalt, moet de bevoegde autoriteit van het land van oorsprong hiervan in kennis worden gesteld opdat zij de passende corrigerende maatregelen kan nemen. De voor de controles op de invoer verantwoordelijke bevoegde autoriteit moet van deze maatregelen in kennis worden gesteld. Indien partijen van dezelfde herkomst opnieuw positief worden bevonden, zullen in het vervolg alle



**▼B**

partijen van deze herkomst aan een controle worden onderworpen, totdat opnieuw wordt voldaan aan de in de eerste zin bedoelde voorwaarde.

- III. De Lid-Staten moeten een register bijhouden van de resultaten van de op de partijen uitgevoerde controles.
- IV. Overeenkomstig artikel 3, lid 3, van Richtlijn 89/662/EEG, mogen partijen alleen in volgens de procedure van artikel 18 erkende havens worden overgeladen mits er tussen de Lid-Staten een bilaterale overeenkomst is gesloten op grond waarvan de controle van de partijen mag worden uitgesteld totdat zij de inspectiedienst aan de grens van de laatste Lid-Staat van bestemming hebben bereikt.
- V. Indien de tests aantonen dat een partij salmonella bevat wordt zij:
- a) weer uit de Gemeenschap uitgevoerd; of
  - b) voor andere doeleinden dan diervoeder gebruikt. In dat geval mag de partij de haven of de opslagplaats alleen verlaten als de produkten van die partij niet in diervoeder worden verwerkt; of
  - c) in een overeenkomstig Richtlijn 90/667/EEG erkend verwerkingsbedrijf of een voor ontsmetting erkend bedrijf opnieuw behandeld. Voor controledoelstellingen is dan voor het vervoer uit de haven of opslagplaats een vergunning van de bevoegde autoriteit nodig; de partij zal pas worden vrijgegeven als zij is behandeld en door de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage II, hoofdstuk III, van Richtlijn 90/667/EEG op salmonella is onderzocht en dit onderzoek een negatief resultaat heeft opgeleverd.

**▼M6**

## HOOFDSTUK 7

**Bloed en bloedprodukten van hoefdieren en van pluimvee**

(met uitzondering van serum van paardachtigen)

*I. Vers bloed en bloedprodukten, bestemd voor menselijke consumptie*

## A. Handelsverkeer

1. Voor het handelsverkeer van voor menselijke consumptie bestemd vers bloed van hoefdieren en van pluimvee gelden de veterinairerechtelijke voorschriften die voor vers vlees zijn vastgesteld bij Richtlijn 72/461/EEG<sup>(1)</sup>, Richtlijn 91/494/EEG<sup>(2)</sup> of Richtlijn 91/495/EEG<sup>(3)</sup> van de Raad.
2. Voor het handelsverkeer van voor menselijke consumptie bestemde bloedprodukten gelden de veterinairerechtelijke voorschriften die zijn vastgesteld in hoofdstuk II van deze richtlijn.

## B. Invoer

1. De invoer van voor menselijke consumptie bestemd vers bloed van gedomesticeerde hoefdieren is verboden bij Richtlijn 72/462/EEG van de Raad<sup>(4)</sup>

Voor de invoer van voor menselijke consumptie bestemd vers bloed van gedomesticeerd pluimvee gelden de veterinairerechtelijke voorschriften van Richtlijn 91/494/EEG.

Voor de invoer van voor menselijke consumptie bestemd vers bloed van gekweekt wild gelden de veterinairerechtelijke voorschriften die zijn vastgesteld in hoofdstuk 11 van deze bijlage.

2. Voor de invoer van voor menselijke consumptie bestemde bloedprodukten, met inbegrip van die welke zijn bedoeld in Richtlijn 77/99/EEG van de Raad<sup>(5)</sup>, gelden de veterinairerechtelijke voorschriften die voor vleesprodukten zijn vastgesteld bij Richtlijn 72/462/EEG en bij deze richtlijn, onverminderd de in hoofdstuk 6 van deze bijlage bedoelde voorschriften voor uit bloed verkregen verwerkte dierlijke eiwitten.

<sup>(1)</sup> PB nr. L 302 van 31. 12. 1972, blz. 24.

<sup>(2)</sup> PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 35.

<sup>(3)</sup> PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 41.

<sup>(4)</sup> PB nr. L 302 van 31. 12. 1972, blz. 28.

<sup>(5)</sup> PB nr. L 26 van 31. 1. 1977, blz. 85.

▼ **M6**II. *Vers bloed en bloedprodukten, niet bestemd voor menselijke consumptie*

## A. Definities

In dit punt wordt verstaan onder:

*bloed:*

volledig bloed dat voldoet aan de definitie van „laagrisicomateriaal” in Richtlijn 90/667/EEG;

*bloedprodukten:*

- de bloedfracties die een andere dan de bij Richtlijn 90/667/EEG vastgestelde behandeling kunnen hebben ondergaan, of
- bloed dat een andere dan de bij Richtlijn 90/667/EEG vastgestelde behandeling heeft ondergaan;

*in-vitro-diagnostics:*

een verpakt produkt, klaar om door de eindgebruiker te worden gebruikt, dat een bloedprodukt bevat, dat wordt gebruikt als reagens, reagensprodukt, kaliber, kit of anderszins, dat alleen of in combinatie wordt gebruikt, dat in verband met de fabricage bestemd is om in vitro te worden gebruikt bij onderzoek van monsters van menselijke of dierlijke oorsprong, behalve bij het afstaan van organen en bloed, met als enige of belangrijkste doel de diagnose van een fysiologische toestand, een gezondheidstoestand, een ziekte of een genetische anomalie of teneinde de veiligheid te bepalen en de compatibiliteit met eventuele reagentia;

*laboratoriumreagens:*

een verpakt produkt, klaar om door de eindgebruiker te worden gebruikt, dat een bloedprodukt bevat, dat wordt gebruikt als reagens of reagensprodukt, dat alleen of in combinatie wordt gebruikt en dat in verband met de fabricage bestemd is om in een laboratorium te worden gebruikt;

*volledige behandeling:*

- warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste drie uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid, of
- bestraling met een straling van 2,5 megarad of met gammastralen, gevolgd door een test op de doeltreffendheid, of
- wijziging van de pH-waarde in pH 5 gedurende twee uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid, of
- de in hoofdstuk 4 van deze bijlage vastgestelde behandeling, of
- elke andere behandeling of methode vastgesteld volgens de in artikel 18 van deze richtlijn bedoelde procedure.

## B. Handelsverkeer

Voor het handelsverkeer van bloed en bloedprodukten gelden de veterinaire-rechtelijke voorschriften die zijn vastgesteld in hoofdstuk II van deze richtlijn en de voorschriften van Richtlijn 90/667/EEG.

## C. Invoer

1. Voor de invoer van bloed gelden de veterinaire-rechtelijke voorschriften die zijn vastgesteld in hoofdstuk 10 van deze bijlage.
2. a) De invoer van bloedprodukten is toegestaan op voorwaarde dat elke partij vergezeld gaat van een certificaat volgens het model dat wordt vastgesteld volgens de in artikel 18 bedoelde procedure, waarin wordt verklaard dat:
  - zij komen uit een derde land waar, bij de voor de ziekte vatbare soorten, ten minste in de laatste 24 maanden geen enkel geval van mond- en klauwzeer en ten minste in de laatste twaalf maanden geen enkel geval van vesiculaire stomatitis, vesiculaire varkensziekte, runderpest, „peste des petits ruminants”, Rift-dalkoorts, blue tongue, paardepest, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, Newcastle disease en aviare influenza is geconstateerd en waar in de laatste twaalf maanden tegen geen van deze ziekten is ingeënt. Het gezondheidscertificaat kan worden opgesteld naar gelang van de diersoort waarvan de bloedprodukten afkomstig zijn, of
  - indien het gaat om bloedprodukten van runderen, zij komen uit een deel van een derde land dat voldoet aan het bepaalde in het eerste

**▼M6**

streepje, en waaruit overeenkomstig de communautaire wetgeving ►C1 de invoer van runderen, van vers vlees daarvan of van sperma daarvan is toegestaan. ◀ In dat geval moet het bloed waarmee de produkten zijn vervaardigd, komen van runderen uit dat deel van het derde land en moet het zijn verzameld:

- hetzij in overeenkomstig de communautaire wetgeving erkende slachthuizen,
- hetzij in slachthuizen die door de bevoegde autoriteiten van het derde land zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteiten. Het adres en het erkenningsnummer van de slachthuizen moeten aan de Commissie en aan de Lid-Staten worden meegedeeld,

of

- indien het gaat om bloedprodukten van runderen, zij een volledige behandeling hebben ondergaan om de afwezigheid te garanderen van pathogene agentia van de in het eerste streepje genoemde runderziekten,

of

- indien het gaat om bloedprodukten van runderen, zij voldoen aan het bepaalde in hoofdstuk 10 van deze bijlage. In dat geval mogen de verpakkingen tijdens de opslag niet worden geopend en moeten de produkten in het verwerkingsbedrijf een volledige behandeling ondergaan.

- b) Specifieke voorwaarden voor de invoer van in-vitro-diagnostica en laboratoriumreagentia worden, indien nodig, vastgesteld volgens de in artikel 18 van deze richtlijn bedoelde procedure.

### III. Algemeen

De bepalingen ter uitvoering van dit hoofdstuk worden voor zover nodig vastgesteld volgens de in artikel 18 van deze richtlijn bedoelde procedure.

**▼B**

## HOOFDSTUK 8

### Serum van paardachtigen

1. Serum mag alleen in het handelsverkeer worden gebracht indien het afkomstig is van paardachtigen die geen enkele van de in Richtlijn 90/426/EEG<sup>(1)</sup> bedoelde ernstige besmettelijke ziekten en geen van de ernstige besmettelijke ziekten waarvoor paardachtigen vatbaar zijn, hebben en indien het verkregen is in instellingen of centra die uit hoofde van de genoemde richtlijn niet onderworpen zijn aan beperkingen uit gezondheidsoverwegingen.
2. Alleen serum afkomstig van paardachtigen die geboren en opgegroeid zijn in een derde land waarvandaan voor de slacht bestemde paardachtigen mogen worden ingevoerd, dat verkregen, behandeld en verzonden is onder de voorwaarden die volgens de procedure van artikel 18 moeten worden vastgesteld, mag worden ingevoerd.

## HOOFDSTUK 9

### Reuzel en gesmolten vet

1. De Lid-Staten staan de invoer in de Gemeenschap toe van reuzel en gesmolten vet uit derde landen die voorkomen op de lijst in de bijlage van Beschikking 79/542/EEG waaruit de invoer van vers vlees van de betrokken diersoort is toegestaan.
2. Ingeval er in de twaalf maanden voorafgaande aan de uitvoer in een van de in punt 1 bedoelde landen een van de ernstige besmettelijke ziekten is uitgebroken, moet elke partij reuzel of gesmolten vet vergezeld gaan van het in artikel 10, lid 2, van de onderhavige richtlijn bedoelde certificaat, waarin wordt verklaard dat:
  - A. de reuzel of het gesmolten vet onderworpen is aan één van de volgende wamtebehandelingen:
    - i) ten minste 70 °C gedurende ten minste 30 minuten, of
    - ii) ten minste 90 °C gedurende ten minste 15 minuten, of
    - iii) een temperatuur van ten minste 80 °C in een continu smeltsysteem;

<sup>(1)</sup> PB nr. L 224 van 18. 8. 1990, blz. 42. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 92/130/EEG (PB nr. L 47 van 22. 2. 1992, blz. 26).

## ▼B

- B. ingeval de reuzel of het gesmolten vet van een eindverpakking wordt voorzien, gebruik is gemaakt van nieuwe recipiënten en dat alle voorzorgen zijn genomen om nieuwe verontreiniging te voorkomen;
- C. als de produkten bestemd zijn voor bulkvervoer, de leidingen, pompen, bulk tanks, alsmede alle andere bulkcontainers of tankwagens die worden gebruikt voor het vervoer van de produkten vanuit de inrichting van produktie hetzij rechtstreeks naar het schip of naar opslagtanks aan de kust hetzij rechtstreeks naar inrichtingen, vóór gebruik geïnspecteerd en schoon bevonden zijn.

## HOOFDSTUK 10

**Grondstoffen voor de vervaardiging van voeder voor dieren en voor farmaceutische of technische produkten**

1. Onder „grondstoffen” wordt verstaan: vers vlees, klieren, organen en ander slachtafval, evenals darmslijmvlies, die niet voor menselijke consumptie bestemd zijn. Grondstoffen worden als vers beschouwd wanneer zij slechts aan een koudebehandeling zijn onderworpen of aan een andere behandeling waardoor ziekteverwekkers niet voldoende zeker vernietigd zijn. Verder mag het alleen gaan om laag-risicomateriaal in de zin van Richtlijn 90/667/EEG.
2. De grondstoffen moeten vergezeld gaan van hetzij het handelsdocument of certificaat als bedoeld in artikel 13, lid 2, van Richtlijn 90/667/EEG, hetzij een certificaat volgens een model dat moet worden opgesteld volgens de procedure van artikel 18, en moeten voldoen aan de voorschriften van Beschikking 92/183/EEG.
3. In het handelsverkeer moet het origineel van het gezondheidscertificaat of handelsdocument worden overgelegd aan de veterinaire autoriteiten onder wier toezicht het verwerkingsbedrijf, de tijdelijke opslagplaats — koel- of vrieshuis — of het sorteerbeidrijf staat; bij invoer in de Gemeenschap moet dat origineel worden overgelegd aan de autoriteit die belast is met de controle op de inspectiepost aan de grens.
4. De grondstoffen moeten rechtstreeks worden vervoerd naar verwerkingsbedrijven die erkend of geregistreerd zijn en die aan de eisen van Richtlijn 90/667/EEG voldoen, dan wel, met het oog op tijdelijke opslag, naar erkende koel- of vrieshuizen. Grondstoffen voor de vervaardiging van farmaceutische produkten mogen vóór de verwerking ook in daartoe door de Lid-Staten speciaal erkende bedrijven gesorteerd en opgeslagen worden. De Lid-Staten stellen de Commissie ervan in kennis welke sorteerbeidrijven zijn erkend.
5. De grondstoffen mogen slechts in lekvrije en naar behoren verzegelde recipiënten of vervoermiddelen naar het verwerkingsbedrijf worden vervoerd. De recipiënten en de begeleidende documenten moeten zijn voorzien van de met de gebruiksbestemming van de zending overeenkomende aanduiding „Uitsluitend voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren” of „Uitsluitend voor de vervaardiging van farmaceutische of technische produkten”. Op de recipiënten en de begeleidende documenten moeten naam en adres van het bedrijf van bestemming worden vermeld.
6. De voor het vervoer van de goederen gebruikte voertuigen en recipiënten, alsmede alle uitrustingsstukken of apparatuur die met de onbehandelde grondstoffen in aanraking zijn gekomen, moeten gereinigd en ontsmet worden. Verpakkingsmateriaal moet worden verbrand dan wel volgens nadere aanwijzingen van de officiële dierenarts op een andere manier worden vernietigd.
7. Tijdelijke opslag van de grondstoffen is alleen toegestaan in daartoe erkende koel- of vrieshuizen en moet met toestemming en onder toezicht van de officiële dierenarts geschieden. De grondstoffen moeten gescheiden van andere goederen worden opgeslagen en wel zodanig dat verspreiding van besmettelijke dierziekten voorkomen wordt.
8. In het verwerkingsbedrijf moeten de grondstoffen zodanig worden behandeld dat ziekteverwekkers vernietigd worden en er geen gevaar bestaat voor de plaatselijke veestapels. Alleen in uitzonderingsgevallen en met toestemming van de officiële dierenarts mogen grondstoffen het bedrijf verlaten om volgens Richtlijn 90/667/EEG op veilige wijze te worden vernietigd in erkende of geregistreerde verwerkingsbedrijven. Op het vervoer van deze grondstoffen en de aanmelding bij de officiële dierenarts onder wiens toezicht het verwerkingsbedrijf staat, is het bepaalde in de punten 5, 6 en 9 van overeenkomstige toepassing.
9. Het vervoer van de grondstoffen vanaf het bedrijf van oorsprong of vanaf de buitengrens van de Gemeenschap moet via het „Animo-systeem” of per telex of telefax worden aangemeld bij de officiële dierenarts onder wiens

**▼B**

toezicht het verwerkingsbedrijf, de tijdelijke opslagplaats of het sorteerb企业 valt, en wel

- in het handelsverkeer door de officiële dierenarts onder wiens toezicht het bedrijf van oorsprong valt,
- bij invoer in de Gemeenschap door de autoriteit die is belast met de controle op de inspectiepost aan de grens.

10. Bij invoer in de Gemeenschap zijn bovendien nog de volgende bepalingen van toepassing:
- a) De invoer van grondstoffen in de Gemeenschap wordt door de Lid-Staten alleen toegestaan wanneer deze grondstoffen van oorsprong zijn uit landen die voorkomen op de lijst die is vastgesteld bij Beschikking 79/542/EEG van de Raad (Lijst van derde landen) of die voorkomen in een specifieke beschikking van de Commissie betreffende de betrokken grondstof.
  - b) Nadat de grenscontrole heeft plaatsgevonden, moeten de grondstoffen onder toezicht van de verantwoordelijke veterinaire autoriteit rechtstreeks vervoerd worden naar een erkend of geregistreerd verwerkingsbedrijf dat onder voortdurend toezicht van een officiële dierenarts staat en gegarandeerd heeft dat de grondstoffen uitsluitend voor het toegestane doel worden gebruikt en het bedrijf niet onverwerkt zullen verlaten, dan wel onder toezicht van deze veterinaire autoriteit rechtstreeks vervoerd worden naar een erkende tijdelijke opslagplaats of een erkend sorteerb企业.
  - c) De goederen moeten tot op het bedrijf van bestemming vergezeld gaan van het gezondheidscertificaat met de invoerverklaring van de autoriteit die belast is met de grenscontrole of van een gewaarmerkt afschrift van dat certificaat.

## HOOFDSTUK 11

**Konijnvlees en vlees van gekweekt wild**

De Lid-Staten zien erop toe dat konijnvlees en vlees van gekweekt wild alleen wordt ingevoerd:

- a) indien het afkomstig is uit derde landen die
  - i) wat gekweekt haarwild betreft, voorkomen op de lijst van landen waarvandaan vers vlees van de overeenkomstige soorten uit hoofde van Richtlijn 72/462/EEG mag worden ingevoerd,
  - ii) wat gekweekt vederwild betreft, voorkomen op de lijst van landen waarvandaan vers vlees van pluimvee uit hoofde van Richtlijn 91/494/EEG <sup>(1)</sup> mag worden ingevoerd,
  - iii) wat konijnvlees betreft, voorkomen op een lijst die volgens de procedure van artikel 18 moet worden opgesteld;
- b) indien het ten minste voldoet aan de eisen van respectievelijk de hoofdstukken II en III van Richtlijn 91/495/EEG <sup>(2)</sup>;
- c) indien het afkomstig is uit inrichtingen die de onder b) bedoelde garanties bieden en die volgens de procedure van artikel 18 zijn erkend of, in afwachting van de vaststelling van de lijst in punt a), onder iii), van inrichtingen die door de bevoegde autoriteiten zijn erkend;
- d) indien iedere partij vlees vergezeld gaat van het in artikel 10, lid 2, onder c), bedoelde keuringscertificaat.

## HOOFDSTUK 12

**Produkten van de bijenteelt**

1. Produkten van de bijenteelt die uitsluitend voor gebruik in de bijenteelt bestemd zijn:
  - a) mogen niet afkomstig zijn uit een gebied waarvoor een verbod geldt in verband met de uitbraak van Amerikaans vuilbroed of acariose, indien in het geval van deze laatste ziekte, de Lid-Staat van bestemming aanvullende garanties heeft gekregen overeenkomstig artikel 14, lid 2, van Richtlijn 92/65/EEG <sup>(3)</sup>;
  - b) moeten voldoen aan de eisen van artikel 8, onder a), van Richtlijn 92/65/EEG.

<sup>(1)</sup> PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 35.

<sup>(2)</sup> PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 41.

<sup>(3)</sup> PB nr. L 268 van 14. 9. 1992, blz. 54.

**▼B**

2. Eventuele afwijkingmogelijkheden worden zo nodig volgens de procedure van artikel 18 van de onderhavige richtlijn vastgesteld.

**▼M1**

## HOOFDSTUK 13

**Jachttrofeeën**

- A. Onverminderd de bepalingen die zijn vastgesteld in het kader van Verordening (EEG) nr. 3626/82<sup>(1)</sup>, geldt voor het handelsverkeer en de invoer van jachttrofeeën

- i) van hoefdieren en vogels die een volledige taxidermische behandeling hebben ondergaan waardoor zij bij omgevingstemperatuur kunnen worden bewaard;
- ii) van andere soorten dan hoefdieren en vogels

geen enkel verbod en geen enkele beperking om redenen van volksgezondheid.

- B. Onverminderd de bepalingen die zijn vastgesteld in het kader van Verordening (EEG) nr. 3626/82, gelden voor het handelsverkeer en de invoer van jachttrofeeën van hoefdieren en vogels die geen behandeling als bedoeld onder A.i) hebben ondergaan, de volgende voorwaarden:

1. ten aanzien van het handelsverkeer:

- ofwel moeten de jachttrofeeën afkomstig zijn van dieren van oorsprong uit een gebied waarvoor krachtens de communautaire regelgeving geen beperkingen in verband met de aanwezigheid van een ernstige besmettelijke ziekte waarvoor dieren van de betrokken soorten vatbaar zijn, gelden,
- ofwel moeten de jachttrofeeën, indien ze afkomstig zijn van dieren van oorsprong uit een gebied waarvoor, overeenkomstig de communautaire regelgeving, beperkingen gelden in verband met de aanwezigheid van een ernstige ziekte waarvoor dieren van de betrokken soorten vatbaar zijn, voldoen aan de in punt 2, onder b) of c), vermelde voorwaarden;

2. ten aanzien van de invoer:

- a) voor jachttrofeeën die bestaan uit volledige anatomische delen die geen enkele verwerking hebben ondergaan:
  - zij moeten afkomstig zijn van dieren van een soort waarvan alle vers vlees van welke categorie ook, dat geen enkele behandeling heeft ondergaan, op grond van de communautaire regelgeving in de Gemeenschap mag worden ingevoerd;
  - zij moeten onmiddellijk, zonder in contact te komen met andere producten van dierlijke oorsprong waardoor ze kunnen worden besmet, worden verpakt in individuele, doorzichtige, gesloten verpakkingen, om elke besmetting achteraf te voorkomen;
  - zij moeten vergezeld gaan van een keuringscertificaat waarin wordt bevestigd dat aan vorenvermelde voorwaarden is voldaan.

Bovendien moeten tijdens de taxidermische behandeling alle afvalstoffen die geen deel uitmaken van de jachttrofee worden vernietigd.

- b) voor jachttrofeeën die uitsluitend bestaan uit beenderen, horens, hoefhoorn, geweien en tanden:
  - zij moeten zo lang in kokend water worden gedompeld dat alle andere stoffen dan beenderen, horens, hoefhoorn, geweien en tanden verwijderd zijn;
  - zij moeten volledig droog zijn;
  - zij moeten, wat de delen betreft die uit been bestaan, zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit van het land van verzending goedgekeurd product, met name waterstofperoxyde (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>);
  - zij moeten onmiddellijk na de behandeling, zonder in contact te komen met andere producten van dierlijke oorsprong waardoor ze kunnen worden besmet, worden verpakt in individuele, doorzichtige, gesloten verpakkingen om elke besmetting achteraf te voorkomen;
  - zij moeten vergezeld gaan van een document of een certificaat waarin wordt bevestigd dat aan vorenvermelde voorwaarden is voldaan;

<sup>(1)</sup> PB nr. L 384 van 31. 12. 1982, blz. 1.

▼ M1

- c) voor jachttrofeeën die uitsluitend bestaan uit huiden:
- zij moeten
    - i) hetzij zijn gedroogd;
    - ii) hetzij vóór de verzending gedurende ten minste 14 dagen in zout of pekkel zijn bewaard;
    - iii) zijn verduurzaamd volgens een ander procédé dan looing, dat moet worden vastgesteld volgens de in artikel 18 bepaalde procedure;
  - zij moeten onmiddellijk na de behandeling, zonder in contact te komen met andere produkten van dierlijke oorsprong waardoor ze kunnen worden besmet, worden verpakt in individuele, doorzichtige, gesloten verpakkingen om elke besmetting achteraf te voorkomen;
  - zij moeten vergezeld gaan van een document of een certificaat waarin wordt bevestigd dat aan vorenvermelde voorwaarden is voldaan.

▼ M5

## HOOFDSTUK 14

**Mest**

In de zin van dit hoofdstuk wordt onder mest verstaan alle uitwerpselen en/of urine van tweehoevigen, paardachtigen en/of pluimvee, met of zonder strooisel, alsmede guano.

## I. Niet-verwerkte mest

A. *Handelsverkeer in niet-verwerkte mest*

1. a) Het handelsverkeer in niet-verwerkte mest van andere soorten dan pluimvee en paardachtigen is verboden, met uitzondering van mest:
  - die afkomstig is uit een gebied waarvoor geen beperkingen gelden in verband met een ernstige besmettelijke ziekte, en
  - die bestemd is om, onder controle van de bevoegde autoriteit, te worden uitgereden op de gronden van een zelfde bedrijf, gelegen aan weerszijden van de grens tussen twee Lid-Staten.
- b) In afwijking van het bepaalde onder a) mag een Lid-Staat via een specifieke goedkeuring toestaan dat op zijn grondgebied:
  - mest wordt binnengebracht die bestemd is om in een speciaal daartoe door de bevoegde autoriteit erkende inrichting te worden behandeld met het oog op de vervaardiging van de onder II bedoelde produkten; voor deze goedkeuring wordt rekening gehouden met de oorsprong van de mest;
  - mest wordt binnengebracht die bestemd is om op een bedrijf te worden uitgereden. Dit type van handelsverkeer is slechts toegestaan na instemming van de bevoegde autoriteiten van de Lid-Staat van oorsprong en van bestemming; voor deze goedkeuring wordt met name rekening gehouden met de oorsprong van de mest, de bestemming van de mest en overwegingen in verband met de bescherming van de diergezondheid.

In deze gevallen moet de mest vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat waarvan het model wordt vastgesteld volgens de in artikel 18 bedoelde procedure.
2. Voor het handelsverkeer in niet-verwerkte mest van pluimvee gelden de volgende voorwaarden:
  - a) De mest moet afkomstig zijn uit een gebied waarvoor geen beperkingen gelden in verband met de ziekte van Newcastle of aviaire influenza.
  - b) Bovendien mag niet-verwerkte mest die afkomstig is van tegen de ziekte van Newcastle ingeënte koppels, niet worden verzonden naar een gebied dat overeenkomstig artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG is erkend als „gebied waar niet tegen de ziekte van Newcastle wordt ingeënt”.
  - c) De mest moet vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat waarvan het model wordt vastgesteld volgens de in artikel 18 bedoelde procedure.
3. Er gelden geen veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer van niet-verwerkte mest van paardachtigen.

▼ **M5**B. *Invoer van niet-verwerkte mest*

Voor de invoer van niet-verwerkte mest gelden de volgende voorwaarden:

1. De mest moet, naar gelang van de betrokken diersoort, voldoen aan de in deel A, punt 1, onder a), vastgestelde voorwaarden.
2. De mest moet vergezeld gaan van een certificaat zoals bedoeld in artikel 10.

## II. Verwerkte mest en verwerkte produkten uit mest

Alle organische meststoffen moeten een zodanige behandeling hebben ondergaan dat het produkt vrij is van pathogene agentia.

A. Voor het handelsverkeer in verwerkte mest en verwerkte produkten uit mest gelden de volgende voorwaarden:

1. Zij moeten afkomstig zijn uit een door de bevoegde autoriteit erkende inrichting.
2. — Zij moeten vrij zijn van *Salmonellae* (geen *Salmonellae* in 25 g verwerkt produkt).  
— Zij moeten vrij zijn van *Enterobacteriaceae* (volgens meting van het aërobe kiemgetal: < 1 000 kve per gram behandeld produkt).  
— De sporevorming en de toxinevorming moeten onderdrukt zijn.
3. Zij moeten zo worden bewaard dat zij na behandeling niet meer verontreinigd, besmet of vochtig kunnen worden.

Hiertoe dienen de produkten bewaard te worden:

- in goed afgesloten en geïsoleerde silo's of
- in deugdelijk gesloten verpakkingen (plastic zakken of „big bags”).

B. Voor de invoer van verwerkte mest en verwerkte produkten uit mest gelden de volgende voorwaarden:

1. Zij moeten voldoen aan de in deel A vastgestelde voorwaarden.
2. Zij moeten vergezeld gaan van een certificaat zoals bedoeld in artikel 10.

## III. Guano

Er gelden geen veterinaire voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van guano.

▼ **B**

## HOOFDSTUK 15

**Onbewerkte wol, onbewerkt haar, haar van varkens daaronder begrepen, onbewerkte veren of delen van veren**

1. Als „onbewerkt” worden beschouwd schapewol, of haar van herkauwers en van varkens dat niet machinaal gewassen of via looien verkregen is, alsmede veren en delen van veren die niet met stromende waterdamp of op een andere wijze die overdracht van ziekteverwekkers uitsluit, behandeld zijn.
2. Onbewerkte schapewol, onbewerkt haar van herkauwers en van varkens, onbewerkte veren en delen van veren (produkten) mogen alleen in het handelsverkeer gebracht of ingevoerd worden als de produkten droog zijn en van een stevige verpakking zijn voorzien. Handelsverkeer en invoer van haar van varkens uit landen of gebieden waar Afrikaanse varkenspest een endemische ziekte is, zijn evenwel verboden. Dit verbod geldt niet voor haar van varkens dat:
  - a) gekookt, geferfd of gebleekt is, of
  - b) een andere behandeling heeft ondergaan waarmee ziekteverwekkers absoluut worden vernietigd, mits dit bevestigd wordt in een certificaat dat is afgegeven door de voor de plaats van herkomst bevoegde dierenarts. Machinaal wassen geldt niet als behandeling in de zin van dit voorschrift.
3. De voorschriften van dit hoofdstuk zijn niet van toepassing op handelsverkeer en invoer van sierveren of veren die
  - a) in het reisverkeer voor eigen gebruik worden vervoerd, of
  - b) als zending aan privé-personen niet voor industriële doeleinden in het handelsverkeer worden gebracht of ingevoerd.
4. De produkten moeten rechtstreeks worden vervoerd naar de inrichting van bestemming of de opslagplaats onder zodanige omstandigheden dat verspreiding van ziekteverwekkers voorkomen wordt.



**▼B***BIJLAGE II***SPECIFIEKE GEZONDHEIDSVOORSCHRIFTEN**

## HOOFDSTUK 1

**Invoer uit derde landen van vleesprodukten die zijn verkregen met vlees van pluimvee, gekweekt wild, vrij wild en konijnvlees**

De Lid-Staten zien erop toe dat vleesprodukten die verkregen zijn uit vlees van pluimvee, gekweekt wild, vrij wild en konijnvlees niet worden ingevoerd tenzij:

**▼M3**

- a) zij afkomstig zijn van een derde land dat voorkomt op de lijst
- i) als bedoeld in artikel 9 van Richtlijn 91/494/EEG voor vlees van pluimvee,
  - ii) als bedoeld in artikel 16 van Richtlijn 92/45/EEG voor vlees van vrij wild,
  - iii) als bedoeld in hoofdstuk II van bijlage I bij de onderhavige richtlijn voor konijnvlees en vlees van gekweekt wild; of

zij afkomstig zijn uit een derde land dat voorkomt op de lijst die is vastgesteld in deel 1 van de bijlage bij Beschikking 79/542/EEG. In dat geval moeten zij een warmtebehandeling hebben ondergaan in een hermetisch gesloten recipiënt met een F<sup>0</sup>-waarde van 3,00 of meer. Voor vleesprodukten evenwel die zijn vervaardigd met ander dan varkensvlees, mag deze behandeling zijn vervangen door een warmtebehandeling waarbij de kerntemperatuur op ten minste 70°C wordt gebracht.

**▼B**

- b) het gebruikte verse vlees voldoet aan de passende eisen van artikel 14 van Richtlijn 71/118/EEG voor vlees van pluimvee, artikel 16 van Richtlijn 92/45/EEG voor vlees van vrij wild, aan artikel 3 van Richtlijn 91/495/EEG voor konijnvlees en aan artikel 6 van laatstgenoemde richtlijn voor vlees van gekweekt wild;
- c) zij afkomstig zijn van een inrichting die dezelfde garanties biedt als die bedoeld in Richtlijn 77/99/EEG en die volgens de procedure van artikel 18 of, in afwachting van de aanneming van een dergelijk besluit, door de bevoegde autoriteit van de Lid-Staat is goedgekeurd; invoer van deze produkten blijft onderworpen aan artikel 11, lid 2, van Richtlijn 90/675/EEG;
- d) zij zijn bereid, gecontroleerd en gehanteerd volgens de passende eisen van Richtlijn 77/99/EEG;
- e) elke partij vleesprodukten vergezeld gaat van een volgens de procedure van artikel 18 opgesteld gezondheidscertificaat.

## HOOFDSTUK 2

Volgens de procedure van artikel 18 van de onderhavige richtlijn moeten ►**M8** vóór 1 juli 1997 ◀ de gezondheidsvoorschriften worden gepreciseerd voor:

- het in de handel brengen en de invoer van voor menselijke consumptie bestemde eieren en voor de invoer van voor menselijke consumptie bestemde eiprodukten, zulks onverminderd de in het kader van de gemeenschappelijke marktordening vastgestelde voorschriften.

**▼A1**

Wat salmonella betreft zijn, in afwachting van de aanneming van communautaire bepalingen de volgende voorschriften van toepassing op eieren met bestemming Finland en Zweden:

- a) de verzendingen van eieren kunnen onderworpen worden aan aanvullende algemene of beperkte garanties die door de Commissie volgens de procedure van artikel 18 zullen worden vastgesteld;
- b) de onder a) bedoelde garanties gelden niet voor eieren van oorsprong uit een inrichting waarvoor een programma geldt dat volgens de procedure van artikel 18 is erkend als gelijkwaardig aan het onder c) bedoelde programma;
- c) de onder a) bedoelde garanties zijn pas van toepassing na goedkeuring door de Commissie vaneen door Finland en Zweden in te dienen operationeel programma. De besluiten van de Commissie moeten vóór de datum van inwerkingtreding van het Toetredingsverdrag worden genomen opdat de operationele programma's en de onder a) bedoelde garanties vanaf de datum van inwerkingtreding van het Toetredingsverdrag van toepassing zijn,

**▼B**

- de vervaardiging van voor menselijke consumptie bestemde gelatines,
- het handelsverkeer en de invoer van voor menselijke consumptie bestemde honing ► **M7** ————— ◀ ,

**▼M8**

- het in de handel brengen en de invoer van voor menselijke consumptie bestemde melk en produkten op basis van melk van niet in Richtlijn 92/46/EEG bedoelde diersoorten, deze voorschriften kunnen naar gelang van de soort bestaan uit specifieke eisen inzake:
  - dierlijke gezondheid en sanitaire status van de melkveebestanden, met name wat betreft tuberculose en brucellose;
  - hygiëne:
    - van het melken,
    - van de inzameling, het vervoer, de behandeling en de verwerking van de melk,
    - van het personeel;
  - het onderzoek naar residuen van stoffen met farmacologische en/of hormonale werking, antibiotica, bestrijdingsmiddelen of andere schadelijke stoffen in de melk of de produkten op basis van melk;
  - de criteria die van toepassing zijn op rauwe melk als grondstof;
  - de microbiologische criteria die van toepassing zijn op de eindprodukten;
- de produktie, het in de handel brengen en de invoer van vlees van soorten waarvoor geen specifieke voorschriften gelden, met name vlees van reptielen en produkten daarvan, bestemd voor de menselijke consumptie.
 

Deze voorschriften omvatten, naar gelang van de soorten, specifieke eisen inzake:

  - microbiologische en parasitologische criteria;
  - de hygiëne tijdens het slachten;
  - het onderzoek naar residuen.

**▼M7**

## HOOFDSTUK 3

**I. Specifieke gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van voor menselijke consumptie bestemde slakken**

- A. Onverminderd de communautaire, nationale of internationale voorschriften inzake het behoud van de wilde fauna, geldt het bepaalde in dit hoofdstuk voor slakken, zijnde terrestrische buikpotigen van de soorten *Helix pomatia* Linneus, *Helix aspersa* Muller en *Helix lucorum*, en de tot de Achatinidae behorende soorten.
- B. De Lid-Staten zien erop toe dat van de schelp ontdane, bereide of verduurzaamde slakken slechts voor menselijke consumptie in het handelsverkeer worden gebracht als zij aan de volgende voorwaarden voldoen:
  1. Zij moeten afkomstig zijn van een inrichting
    - die aan de voorwaarden van artikel 4, lid 2, van deze richtlijn voldoet;
    - die door de bevoegde autoriteit is erkend, waarbij de ter zake relevante eisen van de hoofdstukken III en IV van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG in acht zijn genomen;
    - waar door de bevoegde autoriteit gezondheidscontroles en controles op de produktie-eisen worden verricht overeenkomstig het bepaalde in hoofdstuk V, punten I.3, I.5, II.3 en II.4, van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG;
    - die interne controles verricht overeenkomstig het bepaalde in Beschikking 94/356/EG van de Commissie.
  2. Bij de slakken moet steekproefsgewijs een organoleptisch onderzoek worden verricht. Indien uit dat organoleptisch onderzoek blijkt dat de slakken niet geschikt zijn voor menselijke consumptie, moeten maatregelen worden getroffen om ze uit de markt te nemen en te denatureren, zodat zij niet meer opnieuw voor menselijke consumptie kunnen worden gebruikt.
  3. Bewerking van vlees van van de schelp ontdane slakken
    - a) De inrichtingen moeten, naar gelang van de omvang van hun activiteiten, over aparte lokalen of ruimten beschikken:
      - voor het opslaan van het materiaal voor verpakking en onmiddellijke verpakking,

## ▼M7

- voor het inslaan en opslaan van levende slakken,
  - voor het wassen, het broeien, het verwijderen van de schelpen en het opmaken,
  - voor het opslaan en, eventueel, het reinigen en behandelen van de schelpen,
  - om het vlees eventueel een warmtebehandeling te laten ondergaan,
  - om het vlees van een onmiddellijke verpakking of een verpakking te voorzien,
  - voor het opslaan van de eindprodukten in koelinstallaties.
- b) De slakken moeten vóór het broeien worden gecontroleerd; dode slakken mogen niet voor menselijke consumptie worden bereid.
- c) Nadat de slakken van hun schelp zijn ontdaan, moet ervoor worden gezorgd dat de bij de opmaak verwijderde hepatopancreas niet voor menselijke consumptie kan worden gebruikt.

4. *Conserven*

De inrichting moet voldoen aan de ter zake relevante eisen van hoofdstuk IV, punt IV.4, van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG.

5. *Bereide slakken*

- a) De inrichtingen moeten, naar gelang van de omvang van hun activiteiten, over aparte lokalen of ruimten beschikken voor:
- het opslaan van van de schelp ontdaan slakkevlees in koelinstallaties;
  - het opslaan van schone schelpen;
  - het opslaan van broodbereidingsprodukten;
  - het bereiden van het vulsel;
  - het koken en het afkoelen;
  - het inbrengen van het vlees en het vulsel in de schelp en het aanbrengen van een onmiddellijke verpakking in een lokaal met gecontroleerde temperatuur;
  - eventueel, het bevroeren;
  - het opslaan van de eindprodukten in koelinstallaties.

De inrichtingen moeten voldoen aan de ter zake relevante voorwaarden van hoofdstuk IX van bijlage B bij Richtlijn 77/99/EEG.

- b) Het gebruikte slakkevlees moet vóór het koken voldoen aan de voor geblancheerd slakkevlees vastgestelde voorwaarden.

6. *Microbiologische controles*

Ter bescherming van de volksgezondheid kunnen eventueel volgens de procedure van artikel 18 van deze richtlijn microbiologische criteria worden vastgesteld, met inbegrip van bemonsteringsschema's en analysemethoden.

7. De slakken moeten van een onmiddellijke verpakking en een verpakking worden voorzien, worden opgeslagen en worden vervoerd overeenkomstig de ter zake relevante hygiënische voorschriften van de hoofdstukken VI en VIII van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG.
8. Op de verpakking en de onmiddellijke verpakking van de slakken moet een identificatiemerk worden aangebracht dat de volgende aanduidingen bevat:

de naam of de beginletters van het land van verzending in hoofdletters: AT-B-DK-D-EL-E-F-FI-IRL-I-L-NL-P-SE-UK, gevolgd door het erkenningsnummer van de inrichting en een van de volgende afkortingen: CE, EC, EF, EG, EK of FY.

## C. Voor de invoer geldt hetgeen volgt:

1. Op de verpakkingen en de onmiddellijke verpakkingen van van de schelp ontdane, bereide of verduurzaamde slakken moeten op onuitwisbare wijze de naam of de ISO-code van het land van herkomst en het erkenningsnummer van de producerende inrichting zijn aangebracht.
2. Het in artikel 10, lid 2, onder c), van deze richtlijn bedoelde model van het keuringscertificaat, waarvan elke partij van de schelp ontdane, bereide of verduurzaamde slakken uit derde landen vergezeld moet gaan, wordt vastgesteld als volgt:

▼ **M7**

MODEL KEURINGSCERTIFICAAT VOOR VAN DE SCHELP ONTDANE, BEREIDE OF  
VERDUURZAAMDE SLAKKEN, AFKOMSTIG UIT DERDE LANDEN EN BESTEMD VOOR  
DE EUROPESE GEMEENSCHAP

*Opmerking voor de importeur:* Dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire controle en moet de zending vergezellen tot in de inspectiepost aan de grens.

Referentienummer: .....

Land van verzending:

Bevoegde autoriteit:

**I. Identificatie van de slakken**

Beschrijving van het produkt:

— soorten (wetenschappelijke naam): .....

— staat van het produkt<sup>(1)</sup> en aard van de behandeling: .....

Codenummer (eventueel): .....

Aard van de verpakking: .....

Aantal colli: .....

Nettogewicht: .....

Vereiste temperatuur voor opslag en vervoer: .....

**II. Herkomst van de slakken**

Naam en officieel erkenningsnummer van de door de bevoegde autoriteit voor uitvoer naar de EG erkende inrichting(en):

.....  
.....  
.....  
.....  
.....

**III. Bestemming van de produkten**

De slakken worden verzonden van:

.....  
(plaats van verzending)

naar: .....  
(land en plaats van bestemming)

per (vervoermiddel)<sup>(2)</sup>: .....

Naam en adres van de afzender: .....  
.....  
.....

Naam van de geadresseerde en adres van de plaats van bestemming: .....  
.....

<sup>(1)</sup> Gekoeld, bevroren, van de schelp ontdaan, bereid, verduurzaamd.

<sup>(2)</sup> Bij verzending per spoorwagon of vrachtwagen dient het kenteken of nummer te worden vermeld, bij verzending per vliegtuig dient het nummer van de vlucht te worden aangegeven en bij verzending per schip, de naam van het schip.

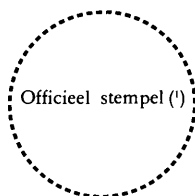
▼ M7**IV. Gezondheidsverklaring**

Ondergetekende, officieel inspecteur, verklaart met betrekking tot de hierboven beschreven slakken hetgeen volgt:

1. zij zijn op een hygiënische manier gehanteerd en eventueel van de schelp ontdaan, bereid, verduurzaamd, bevroren, verpakt en opgeslagen, met inachtneming van het bepaalde in hoofdstuk 3, deel I, van bijlage II bij Richtlijn 92/118/EEG;
2. voor deze slakken is door de voor de inrichting verantwoordelijke persoon een programma inzake interne controle opgezet en uitgevoerd overeenkomstig Beschikking 94/356/EG;
3. zij hebben een officiële gezondheidscontrole ondergaan overeenkomstig de ter zake relevante bepalingen van hoofdstuk V van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG.

Ondergetekende, officieel inspecteur, verklaart kennis te hebben genomen van het bepaalde in hoofdstuk 3, deel I, van bijlage II bij Richtlijn 92/118/EEG, in de hoofdstukken III, IV, V, VI en VIII van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG, in Beschikking 94/356/EG en in hoofdstuk IX van bijlage B bij Richtlijn 77/99/EEG.

Gedaan te ....., op .....



Naam in hoofdletters en handtekening van de officiële inspecteur (!)

(!) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de andere vermeldingen op het certificaat.

## ▼M7

## II. Specifieke gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van voor menselijke consumptie bestemde kikkerbiljetjes

- A. Onverminderd de communautaire, nationale of internationale voorschriften inzake het behoud van de wilde fauna, geldt het bepaalde in dit hoofdstuk voor kikkerbiljetjes, zijnde het achterste gedeelte van tot de soorten van het genus *Rana* sp. (familie Ranidae) behorende dieren, transversaal doorgesneden achter de voorste ledematen, gestript en gevild, vers, bevroren of verwerkt.
- B. De Lid-Staten zien erop toe dat kikkerbiljetjes slechts voor menselijke consumptie in het handelsverkeer worden gebracht als zij aan de volgende voorwaarden voldoen:
1. De kikkers moeten geslacht, uitgebloed, bereid en eventueel gekoeld, bevroren, verwerkt, verpakt en opgeslagen zijn in inrichtingen:
    - die aan de voorwaarden van artikel 4, punt 2, van deze richtlijn voldoen;
    - die door de bevoegde autoriteit zijn erkend, waarbij de ter zake relevante eisen van de hoofdstukken III en IV van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG in acht zijn genomen;
    - waar door de bevoegde autoriteit gezondheidscontroles en controles op de produktie-eisen worden verricht overeenkomstig het bepaalde in hoofdstuk V, punten I.3, I.5, II.3 en II.4, van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG;
    - die interne controles verrichten overeenkomstig het bepaalde in Beschikking 94/356/EG.
  2. Bij de kikkerbiljetjes moet steekproefsgewijs een organoleptisch onderzoek worden verricht. Indien uit dat organoleptisch onderzoek blijkt dat de kikkerbiljetjes niet geschikt zijn voor menselijke consumptie, moeten maatregelen worden getroffen om ze uit de markt te nemen en te denatureren, zodat zij niet meer opnieuw voor menselijke consumptie kunnen worden gebruikt.
  3. Bovendien moet er een afzonderlijk lokaal zijn voor het opslaan en het wassen van de levende kikkers, en voor het slachten en het uitbloeden ervan. Vóór de slachting gestorven kikkers mogen niet voor menselijke consumptie worden bereid. Dit lokaal moet voldoen aan de voorschriften van hoofdstuk III, punt I.2, van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG en moet materieel gescheiden zijn van de ruimte waar de kikkerbiljetjes worden bereid.
  4. Onmiddellijk na de bereiding moeten de kikkerbiljetjes overvloedig met stromend drinkwater worden gewassen en dadelijk ofwel worden gekoeld tot de temperatuur van smeltend ijs, ofwel worden bevroren tot een temperatuur van ten hoogste  $-18^{\circ}\text{C}$ , ofwel worden verwerkt.
  5. Als de kikkerbiljetjes worden verwerkt, moet de verwerking plaatsvinden overeenkomstig hoofdstuk IV van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG.
  6. *Microbiologische controles*  
Ter bescherming van de volksgezondheid kunnen eventueel volgens de procedure van artikel 18 van deze richtlijn microbiologische criteria worden vastgesteld, met inbegrip van bemonsteringsschema's en analysemethoden.
  7. De kikkerbiljetjes moeten van een onmiddellijke verpakking en een verpakking worden voorzien, worden opgeslagen en worden vervoerd overeenkomstig de ter zake relevante hygiënische voorschriften van de hoofdstukken VI en VIII van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG.
  8. Op de verpakking en de onmiddellijke verpakking van de kikkerbiljetjes moet een identificatiemerk worden aangebracht dat de volgende aanduidingen bevat:
 

de naam of de beginletters van het land van verzending in hoofdletters: AT-B-DK-D-EL-E-F-FI-IRL-I-L-NL-P-SE-UK, gevolgd door het erkenningsnummer van de inrichting en een van de volgende afkortingen: CE, EC, EF, EG, EK of EY.
- C. Voor de invoer geldt hetgeen volgt:
1. Op de verpakkingen en de onmiddellijke verpakkingen van kikkerbiljetjes moeten op onuitwisbare wijze de naam of de ISO-code van het land van herkomst en het erkenningsnummer van de producerende inrichting zijn aangebracht.
  2. Het in artikel 10, lid 2, onder c), van deze richtlijn bedoelde model van het keuringscertificaat, waarvan elke partij kikkerbiljetjes uit derde landen vergezeld moet gaan, wordt vastgesteld als volgt:

▼ **M7**

MODEL KEURINGSCERTIFICAAT VOOR GEKOELDE, BEVROREN OF VERWERKTE  
KIKKERBILLETJES, AFKOMSTIG UIT DERDE LANDEN EN BESTEMD VOOR DE EUROPESE  
GEMEENSCHAP

*Opmerking voor de importeur:* Dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire controle en moet de zending vergezellen tot in de inspectiepost aan de grens.

Referentienummer: .....

Land van verzending:

Bevoegde autoriteit:

**I. Identificatie van de kikkerbiljetjes**

Beschrijving van het produkt:

— soorten (wetenschappelijke naam): .....

— staat van het produkt<sup>(1)</sup> en aard van de behandeling: .....

Codenummer (eventueel): .....

Aard van de verpakking: .....

Aantal colli: .....

Nettogewicht: .....

Vereiste temperatuur voor opslag en vervoer: .....

**II. Herkomst van de kikkerbiljetjes**

Naam en officieel erkenningsnummer van de door de bevoegde autoriteit voor uitvoer naar de EG erkende inrichting(en):

.....  
.....  
.....  
.....  
.....

**III. Bestemming van de produkten**

De kikkerbiljetjes worden verzonden

van: .....  
(plaats van verzending)

naar: .....  
(land en plaats van bestemming)

per (vervoermiddel)<sup>(2)</sup>: .....

Naam en adres van de afzender: .....  
.....

Naam van de geadresseerde en adres van de plaats van bestemming: .....  
.....

<sup>(1)</sup> Gekoeld, bevroren, verwerkt

<sup>(2)</sup> Bij verzending per spoorwagon of vrachtwagen dient het kenteken of nummer te worden vermeld, bij verzending per vliegtuig dient het nummer van de vlucht te worden aangegeven en bij verzending per schip, de naam van het schip.

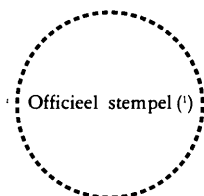
▼ M7**IV. Gezondheidsverklaring**

Ondergetekende, officieel inspecteur, verklaart met betrekking tot de hierboven beschreven kikkerbilletjes hetgeen volgt:

1. zij zijn afkomstig van kikkers die op een hygiënische manier zijn geslacht, uitgebloed, bereid en eventueel gekoeld, bevroren of verwerkt, verpakt en opgeslagen met inachtneming van het bepaalde in hoofdstuk 3, deel II, van bijlage II bij Richtlijn 91/118/EEG;
2. voor deze kikkerbilletjes is door de voor de inrichting verantwoordelijke persoon een programma inzake interne controle opgezet en uitgevoerd overeenkomstig Beschikking 94/356/EG;
3. zij hebben een officiële gezondheidscontrole ondergaan overeenkomstig de ter zake relevante bepalingen van hoofdstuk V van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG.

Ondergetekende, officieel inspecteur, verklaart kennis te hebben genomen van het bepaalde in hoofdstuk 3, deel II, van bijlage II bij Richtlijn 92/118/EEG, in de hoofdstukken III, IV, V, VI en VII van de bijlage bij Richtlijn 91/493/EEG en in Beschikking 94/356/EG.

Gedaan te ....., op .....



Naam in hoofdletters en handtekening van de officiële inspecteur (!)

(<sup>1</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de andere vermeldingen op het certificaat.





BIJLAGE III

I

GECONSOLIDEERDE VERSIE VAN DE BIJLAGEN A EN B VAN  
RICHTLIJN 89/662/EEG

„BIJLAGE A

VETERINAIRE WETGEVING

HOOFDSTUK I

- Richtlijn 64/433/EEG van de Raad van 26 juni 1964 inzake gezondheidsvraagstukken op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in vers vlees (PB nr. 121 van 29. 7. 1964, blz. 2012/64),
- Richtlijn 71/118/EEG van de Raad van 15 februari 1971 inzake gezondheidsvraagstukken op het gebied van het handelsverkeer in vers vlees van pluimvee (PB nr. L 55 van 8. 3. 1971, blz. 23),
- Richtlijn 72/461/EEG van de Raad van 12 december 1972 inzake veterinaire-rechtelijke vraagstukken op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in vers vlees (PB nr. L 302 van 31. 12. 1972, blz. 24),
- Richtlijn 77/99/EEG van de Raad van 21 december 1976 inzake gezondheidsvraagstukken op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in vleesprodukten (PB nr. L 26 van 31. 1. 1977, blz. 85),
- Richtlijn 80/215/EEG van de Raad van 22 januari 1980 inzake veterinaire-rechtelijke vraagstukken op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in vleesprodukten (PB nr. L 47 van 21. 2. 1980, blz. 4),
- Richtlijn 88/657/EEG van de Raad van 14 december 1988 tot vaststelling van de eisen voor de produktie van en het handelsverkeer in gehakt, vlees in stukken van minder dan 100 gram en vleesbereidingen (PB nr. L 382 van 31. 12. 1988, blz. 3),
- Richtlijn 89/437/EEG van de Raad van 20 juni 1989 in zake hygiëne- en gezondheidsvraagstukken bij de bereiding en het in de handel brengen van eiprodukten (PB nr. L 212 van 22. 7. 1989, blz. 87),
- Richtlijn 91/67/EEG van de Raad van 28 januari 1991 inzake veterinaire-rechtelijke voorschriften voor het in de handel brengen van aquicultuurdieren en aquicultuurprodukten (PB nr. L 46 van 19. 2. 1991, blz. 1),
- Richtlijn 91/492/EEG van de Raad van 15 juli 1991 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften voor de produktie en het in de handel brengen van levende tweekleppige weekdieren (PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 1),
- Richtlijn 91/493/EEG van de Raad van 22 juli 1991 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften voor de produktie en het in de handel brengen van visserijprodukten (PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 15),
- Richtlijn 91/494/EEG van de Raad van 26 juni 1991 tot vaststelling van veterinaire-rechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer uit derde landen van vers vlees van pluimvee (PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 35),
- Richtlijn 91/495/EEG van de Raad van 27 november 1991 inzake gezondheidsvoorschriften en veterinaire-rechtelijke voorschriften voor de produktie en het in de handel brengen van konijnvlees en vlees van gekweekt wild (PB nr. L 268 van 24. 9. 1991, blz. 41),
- Richtlijn 92/45/EEG van de Raad van 16 juni 1992 betreffende de gezondheidsvoorschriften en veterinaire-rechtelijke voorschriften voor het doden van vrij wild en het in de handel brengen van vlees van vrij wild (PB nr. L 268 van 14. 9. 1992, blz. 35),
- Richtlijn 92/46/EEG van de Raad van 16 juni 1992 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften voor de produktie en het in de handel brengen van rauwe melk, warmtebehandelde melk en produkten op basis van melk (PB nr. L 268 van 14. 9. 1992, blz. 1).

HOOFDSTUK II

- Richtlijn 92/118/EEG van de Raad van 17 december 1992 tot vaststelling van de veterinaire-rechtelijke en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van produkten waarvoor ten aanzien van deze voorschriften geen specifieke communautaire wetgeving geldt als bedoeld in bijlage A, hoofdstuk I, van Richtlijn 89/662/EEG, en, wat ziekteverwekkers betreft, van Richtlijn 90/425/EEG.



*BIJLAGE B*

**PRODUKTEN WAARVOOR GEEN COMMUNAUTAIRE HARMONISATIE GELDT, MAAR WAARVAN HET HANDELSVERKEER ZAL WORDEN ONDERWORPEN AAN DE CONTROLES VOORZIEN BIJ DEZE RICHTLIJN**

Andere produkten van dierlijke oorsprong die niet voorkomen in bijlage A van de onderhavige richtlijn en evenmin in de bijlage van Richtlijn 90/425/EEG: deze produkten worden vastgesteld volgens de procedure van artikel 18 van de onderhavige richtlijn.”

II

**GECONSOLIDEERDE VERSIE VAN DE BIJLAGEN A EN B VAN RICHTLIJN 90/425/EEG**

*„BIJLAGE A*

**HOOFDSTUK I**

**VETERINAIRE WETGEVING**

Deel 1

- Richtlijn 64/432/EEG van de Raad van 26 juni 1964 inzake veterinairerechtelijke vraagstukken op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in runderen en varkens (PB nr. 121 van 29. 7. 1964, blz. 1977/64),
- Richtlijn 88/407/EEG van de Raad van 14 juni 1988 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften van toepassing op het intracommunautaire handelsverkeer in diepgevroren sperma van runderen en de invoer daarvan (PB nr. L 194 van 22. 7. 1988, blz. 10),
- Richtlijn 89/556/EEG van de Raad van 25 september 1989 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer in embryo's van als huisdier gehouden runderen en de invoer daarvan uit derde landen (PB nr. L 302 van 19. 10. 1989, blz. 1),
- Richtlijn 90/426/EEG van de Raad van 26 juni 1990 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het verkeer van paardachtigen en de invoer van paardachtigen uit derde landen (PB nr. L 224 van 18. 8. 1990, blz. 42),
- Richtlijn 90/429/EEG van de Raad van 26 juni 1990 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften van toepassing op het intracommunautaire handelsverkeer in sperma van varkens en de invoer daarvan (PB nr. L 224 van 18. 8. 1990, blz. 62),
- Richtlijn 90/539/EEG van de Raad van 15 oktober 1990 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer uit derde landen van pluimvee en broedeieren (PB nr. L 303 van 31. 10. 1990, blz. 6),
- Richtlijn 90/667/EEG van de Raad van 27 november 1990 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften voor de verwijdering en verwerking van dierlijke afval, voor het in de handel brengen van dierlijke afval en ter voorkoming van de aanwezigheid van ziekteverwekkers in diervoeders van dierlijke oorsprong (vissen daaronder begrepen) en tot wijziging van Richtlijn 90/425/EEG (PB nr. L 363 van 27. 12. 1990, blz. 51),
- Richtlijn 91/67/EEG van de Raad van 28 januari 1991 inzake veterinairerechtelijke voorschriften voor het in de handel brengen van aquicultuurdieren en aquicultuurprodukten (PB nr. L 46 van 19. 2. 1991, blz. 1),
- Richtlijn 91/68/EEG van de Raad van 28 januari 1991 inzake veterinairerechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer in schapen en geiten (PB nr. L 46 van 19. 2. 1991, blz. 19),
- Richtlijn 91/628/EEG van de Raad van 19 november 1991 inzake de bescherming van dieren tijdens het vervoer en tot wijziging van de Richtlijnen 90/425/EEG en 91/496/EEG (PB nr. L 340 van 11. 12. 1991, blz. 17).

Deel 2

Richtlijn 92/65/EEG van de Raad van 13 juli 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke communautaire regel-

**▼B**

geving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt (PB nr. L 268 van 14. 9. 1992, blz. 54).

— Voor ziekteverwekkers

Richtlijn 92/118/EEG van de Raad van 17 december 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van produkten waarvoor ten aanzien van deze voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving geldt als bedoeld in bijlage A, hoofdstuk I, van Richtlijn 89/662/EEG, en, wat ziekteverwekkers betreft, van Richtlijn 90/425/EEG.

**HOOFDSTUK II****ZOÏTECHNISCHE WETGEVING**

- Richtlijn 77/504/EEG van de Raad van 25 juli 1977 betreffende raszuivere fokrunderen (PB nr. L 206 van 12. 8. 1977, blz. 8),
- Richtlijn 88/661/EEG van de Raad van 19 december 1988 betreffende de zoötechnische normen die gelden voor fokvarkens (PB nr. L 382 van 31. 12. 1988, blz. 36),
- Richtlijn 89/361/EEG van de Raad van 30 mei 1989 betreffende raszuivere fokschapen en -geiten (PB nr. L 153 van 8. 6. 1989, blz. 30),
- Richtlijn 90/427/EEG van de Raad van 26 juni 1990 tot vaststelling van zoötechnische en genealogische voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer in paardachtigen (PB nr. L 224 van 18. 8. 1990, blz. 55),
- Richtlijn 91/174/EEG van de Raad van 25 maart 1991 inzake zoötechnische en genealogische voorschriften voor de handel in rasdieren (PB nr. L 85 van 5. 4. 1991, blz. 37).

**▼B**

*BIJLAGE B*

**DIEREN EN PRODUKTEN WAARVOOR GEEN HARMONISATIE  
GELDT, MAAR WAARVAN HET HANDELSVERKEER ZAL WORDEN  
ONDERWORPEN AAN DE CONTROLES VOORZIEN BIJ DEZE  
RICHTLIJN**

**HOOFDSTUK I**

Veterinaire wetgeving — Andere levende dieren die niet voorkomen in bijlage A, hoofdstuk I.

**HOOFDSTUK II**

Veterinaire wetgeving — Sperma, eicellen en embryo's die niet voorkomen in bijlage A, hoofdstuk I."