

## I

(Besluiten waarvan de publicatie voorwaarde is voor de toepassing)

**VERORDENING (EG) Nr. 668/2004 VAN DE COMMISSIE****van 10 maart 2004****tot wijziging van een aantal bijlagen bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de invoer van dierlijke bijproducten uit derde landen****(Voor de EER relevante tekst)**

DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap,

Gelet op Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad van 3 oktober 2002 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten <sup>(1)</sup>, laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 808/2003 van de Commissie <sup>(2)</sup>, en met name op artikel 28, tweede alinea, artikel 29, lid 3, en artikel 32, lid 1,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Verordening (EG) nr. 1774/2002 bepaalt dat bepaalde verwerkte producten die als voedermiddelen gebruikt kunnen worden, voeder voor gezelschapsdieren, hondenkluiwen en technische producten in de Gemeenschap ingevoerd mogen worden mits zij aan de desbetreffende eisen van die verordening voldoen.
- (2) Naar aanleiding van het advies van de Wetenschappelijke Stuurgroep van 10 en 11 mei 2001 over de veiligheid van collageen moeten specifieke hygiëne-eisen worden vastgesteld voor het verwerken en in de handel brengen van collageen dat als voedermiddel gebruikt kan worden. Bijlage VII bij Verordening (EG) nr. 1774/2002, die de specifieke hygiëne-eisen vermeldt voor het verwerken en het in de handel brengen van verwerkte dierlijke eiwitten en andere verwerkte producten die als voedermiddel gebruikt kunnen worden, moet dus dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (3) Bijlage VIII bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 vermeldt de eisen voor het in de handel brengen van voeder voor gezelschapsdieren, hondenkluiwen en technische producten. Deze bijlage moet worden gewijzigd om een aantal technische wijzigingen aan te brengen, om de eisen van artikel 28 van die verordening voor het in de handel brengen van bijproducten bestemd voor voeder van gezelschapsdieren afkomstig van dieren die met bepaalde stoffen behandeld zijn, op te nemen en om de eisen voor de invoer van vetderivaten en bepaalde verwerkte producten die bij de productie van voeder

voor gezelschapsdieren gebruikt worden, namelijk „smaakgevend ingewanden”, te verduidelijken. Bijlage VIII moet dus dienovereenkomstig worden gewijzigd.

- (4) Bijlage X bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 omvat modellen van gezondheidscertificaten voor het invoeren van bepaalde dierlijke bijproducten en daarvan afgeleide producten uit derde landen. Deze bijlage moet worden gewijzigd om extra modellen van invoercertificaten toe te voegen en een aantal technische wijzigingen in de bestaande modellen aan te brengen, waaronder overwegingen in verband met diergezondheid. Bijlage X moet dus dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (5) Bijlage XI bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 omvat lijsten van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van dierlijke bijproducten die niet voor menselijke consumptie bestemd zijn. Om de communautaire wetgeving zo duidelijk mogelijk te maken, moeten deze lijsten spoedig worden geconsolideerd en gecombineerd met de lijsten van landen waaruit de lidstaten producten van verscheidene diersoorten mogen invoeren die reeds bij de communautaire wetgeving inzake volksgezondheid en diergezondheid zijn vastgesteld. Ondertussen moeten de verwijzingen in bijlage XI naar deze lijsten reeds worden verduidelijkt en geactualiseerd. Bijlage XI moet dus dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (6) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

*Artikel 1***Wijziging van Verordening (EG) nr. 1774/2002**

De bijlagen I, VII, VIII, X en XI bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 worden gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

<sup>(1)</sup> PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

<sup>(2)</sup> PB L 117 van 13.5.2003, blz. 1.

*Artikel 2***Inwerkingtreding en toepassing**

Deze verordening treedt in werking op de derde dag volgende op die van haar bekendmaking in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Zij is van toepassing met ingang van 1 mei 2004.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 10 maart 2004.

*Voor de Commissie*

David BYRNE

*Lid van de Commissie*

---

## BIJLAGE

De bijlagen I, VII, VIII, X en XI bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 worden gewijzigd:

1. Bijlage I wordt als volgt gewijzigd:

a) Definitie nummer 40 wordt vervangen door:

„bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren: een bedrijf waar voeder voor gezelschapsdieren, hondenkluiwen of smaakgevende ingewanden worden geproduceerd en waar bepaalde dierlijke bijproducten worden gebruikt bij de productie van dergelijk voer of dergelijke kluiwen of smaakgevende ingewanden;”

b) De volgende definitie nummer 64 wordt toegevoegd:

„smaakgevende ingewanden”: een vloeibaar of gedehydrateerd verwerkt product van dierlijke oorsprong dat wordt gebruikt om de smaak van voeder voor gezelschapsdieren te verbeteren.”

2. Bijlage VII wordt als volgt gewijzigd:

a) Hoofdstuk II wordt als volgt gewijzigd:

i) Punt C, 9, d), wordt vervangen door:

„d) vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 1 van bijlage X.”

b) Hoofdstuk III wordt als volgt gewijzigd:

i) Punt C, 3, a), wordt vervangen door:

„a) ze afkomstig zijn uit derde landen die voorkomen op de lijst in deel V of deel VI van bijlage XI, naar gelang van het geval;”

ii) Punt C, 3, d), wordt vervangen door:

„d) ze vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 4 (B) van bijlage X.”

c) Hoofdstuk IV wordt als volgt gewijzigd:

i) Punt B, 2, e), wordt vervangen door:

„e) het vergezeld gaat van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 10 (A) van bijlage X.”

ii) Punt C, 3, d), wordt vervangen door:

„d) vergezeld gaat van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 9 van bijlage X.”

d) Hoofdstuk VI wordt als volgt gewijzigd:

i) Punt C, 4, d), wordt vervangen door:

„d) vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 11 of hoofdstuk 12 van bijlage X, naar gelang van het geval.”

e) Hoofdstuk VII wordt als volgt gewijzigd:

i) Punt B, 3, d), wordt vervangen door:

„d) vergezeld gaat van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 12 van bijlage X.”

f) Hoofdstuk VIII wordt als volgt gewijzigd:

i) Punt A, 1, b), wordt vervangen door:

„b) het materiaal gedurende 30 minuten continu met stoom wordt gekookt bij 145 °C en 4 bar;”

ii) Punt B, 2, d), wordt vervangen door:

„d) vergezeld gaat van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 12 van bijlage X.”

g) De volgende hoofdstukken IX en X worden toegevoegd:

„HOOFDSTUK IX

**Specifieke eisen voor collageen**

Naast de in hoofdstuk I genoemde eisen gelden de volgende bepalingen:

A. *Verwerkingsnormen*

1. Collageen moet worden vervaardigd volgens een procédé waarbij onverwerkt categorie 3-materiaal wordt gewassen, de pH met een zuur of base wordt bijgesteld en het materiaal één of meer keren gespoeld en vervolgens gefiltreerd en geëxtrudeerd wordt. Na deze behandeling mag het collageen eventueel worden gedroogd.
2. Het gebruik van andere conserveermiddelen dan krachtens de communautaire wetgeving zijn toegestaan, is verboden.
3. Collageen moet onder bevredigende hygiënische omstandigheden worden voorzien van een onmiddellijke verpakking, worden verpakt, opgeslagen en vervoerd. Met name geldt het volgende:
  - a) Er moet een ruimte zijn voor de opslag van materiaal voor onmiddellijke verpakking en ander verpakkingsmateriaal;
  - b) het aanbrengen van de onmiddellijke verpakking en de verpakking moet plaatsvinden in een ruimte of op een plaats die voor dat doel bestemd is, en
  - c) op de onmiddellijke verpakkingen en de verpakkingen van collageen moet vermeld staan „Collageen geschikt voor diervoeding”.

B. *Invoer*

4. De lidstaten moeten de invoer van collageen toestaan als dit:
  - a) afkomstig is uit een derde land dat voorkomt op een communautaire lijst in deel XI van bijlage XI;
  - b) afkomstig is van een bedrijf dat voorkomt op de in artikel 29, lid 4, bedoelde lijst;
  - c) overeenkomstig deze verordening is vervaardigd, en
  - d) vergezeld gaat van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 11 van bijlage X.”

„HOOFDSTUK X

**Specifieke eisen voor eiproducten**

Naast de in hoofdstuk I genoemde eisen gelden de volgende bepalingen:

A. *Verwerkingsnormen*

1. Eiproducten moeten:
  - a) met één van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of 7 zijn behandeld, of
  - b) zijn behandeld volgens een methode en parameters die ervoor zorgen dat het product voldoet aan de microbiologische normen van hoofdstuk I, punt 10, of
  - c) zijn behandeld overeenkomstig hoofdstuk V van de bijlage bij Richtlijn 89/437/EEG van de Raad van 20 juni 1989 inzake hygiëne- en gezondheidsvraagstukken bij de bereiding en het in de handel brengen van eiproducten (<sup>1</sup>).

B. *Invoer*

2. De lidstaten moeten de invoer van eiproducten toestaan als deze:
  - a) afkomstig zijn uit een derde land dat voorkomt op een communautaire lijst in deel XVI van bijlage XI;
  - b) afkomstig zijn van een bedrijf dat voorkomt op de in artikel 29, lid 4, bedoelde lijst;
  - c) overeenkomstig deze verordening zijn vervaardigd, en
  - d) vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 15 van bijlage X.”

(<sup>1</sup>) PB L 212 van 22.7.1989, blz. 87.

3. Bijlage VIII wordt als volgt gewijzigd:
- a) Hoofdstuk IV wordt vervangen door:

„HOOFDSTUK IV

**Eisen voor bloed en bloedproducten voor technisch of farmaceutisch gebruik, in-vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia, met uitzondering van serum van paardachtigen**

A. Invoer

1. Voor de invoer van bloed gelden de eisen van hoofdstuk XI.
2. De lidstaten moeten de invoer van bloedproducten toestaan als deze:
- a) afkomstig zijn uit derde landen die voorkomen op de lijst in deel VI van bijlage XI;
- b) afkomstig zijn van een bedrijf dat door de bevoegde autoriteit van het derde land is erkend en voldoet aan de bijzondere eisen van deze verordening, en
- c) vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 4 (C) van bijlage X.
3. De lidstaten moeten de invoer van bloedproducten toestaan als deze afkomstig zijn uit derde landen of delen van derde landen waar:
- hetzij:
- a) indien het gaat om bloedproducten van herkauwers:
- i) de dieren en producten afkomstig zijn uit een gebied waar in de laatste twaalf maanden geen enkel geval van mond- en klauwzeer, vesiculaire stomatitis, runderpest, „peste des petits ruminants”, Rift Valley Fever, paardenpest of bluetongue (\*) is gemeld, waar ten minste in de laatste twaalf maanden tegen geen van deze ziekten is ingeënt bij voor de ziekte vatbare soorten en waaruit overeenkomstig de communautaire wetgeving herkauwers van de genoemde soorten mogen worden ingevoerd. Het bloed waarmee deze producten zijn vervaardigd, moet zijn verzameld:
- in overeenkomstig de communautaire wetgeving erkende slachthuizen;
  - van levende dieren in overeenkomstig de communautaire wetgeving erkende inrichtingen, of
  - in slachthuizen die door de bevoegde autoriteit van het derde land zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteit. In dat geval moeten het adres en het erkenningsnummer van het slachthuis aan de Commissie en aan de lidstaten worden meegedeeld of op het certificaat worden vermeld,
- of
- ii) de producten één van de volgende behandelingen hebben ondergaan om de afwezigheid van ziekteverwekkers van de onder i) genoemde herkauwersziekten te garanderen:
- warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste drie uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
  - bestraling met een straling van 2,5 megarad of met gammastralen, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
  - wijziging van de pH-waarde in pH 5 gedurende twee uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
  - warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 90 °C, gevolgd door een test op de doeltreffendheid, of
  - een andere behandeling vastgesteld volgens de procedure van artikel 33, lid 2.
- iii) In afwijking van punt ii) mag een lidstaat de invoer van bloed en bloedproducten voor technisch of farmaceutisch gebruik, in-vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia uit landen waar bluetongue-seropositive dieren aanwezig zijn, toestaan mits het erkende technische bedrijf van eindbestemming zich in dezelfde lidstaat bevindt. De zending moet rechtstreeks naar dat bedrijf gaan en er moeten de nodige voorzorgen worden genomen om risico's van verspreiding van ziekten onder dieren of mensen te voorkomen, onder andere door afval en ongebruikt of overtollig materiaal veilig te verwijderen;
- hetzij

(\*) Dit omvat ook landen met seropositive herkauwers.

- b) indien het gaat om bloedproducten van dieren van de taxa Proboscidae en Artiodactyla of kruisingen daarvan, met uitzondering van herkauwers:
- i) de dieren en producten afkomstig zijn uit een gebied waar in de laatste twaalf maanden bij voor de ziekte vatbare soorten geen enkel geval van mond- en klauwzeer, vesiculaire varkensziekte, paardenpest, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, runderpest, „peste des petits ruminants”, de ziekte van Newcastle of aviare influenza is gemeld en waar ten minste in de laatste twaalf maanden tegen geen van deze ziekten is ingeënt,
  - of
  - ii) de producten één van de volgende behandelingen hebben ondergaan om de afwezigheid van ziekteverwekkers van de onder i) genoemde ziekten te garanderen:
    - warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste drie uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
    - bestraling met een straling van 2,5 megarad of met gammastralen, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
    - warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 90 °C, gevolgd door een test op de doeltreffendheid, of
    - een andere behandeling vastgesteld volgens de procedure van artikel 33, lid 2.
4. De bijzondere eisen voor de invoer van in-vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia kunnen zo nodig worden vastgesteld volgens de procedure van artikel 33, lid 2.”
- b) Hoofdstuk V wordt als volgt gewijzigd:
- i) Punt B, 2, a), wordt vervangen door:
    - „a) het afkomstig is van paardachtigen die geboren en opgegroeid zijn in een derde land dat voorkomt op de lijst in deel XIII van bijlage XI;”
  - ii) Punt B, 2, d), wordt vervangen door:
    - „d) het vergezeld gaat van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 4 (A) van bijlage X.”
- c) Hoofdstuk VI wordt als volgt gewijzigd:
- i) Punt C, 5, b), wordt vervangen door:
    - „b) ze afkomstig zijn uit een derde land of, in geval van regionalisatie overeenkomstig de communautaire wetgeving, uit een deel van een derde land dat voorkomt op de lijst in deel XIV, onder A, van bijlage XI en dat:
      - i) ten minste de laatste twaalf maanden vóór de verzending vrij was van de volgende ziekten:
        - klassieke varkenspest,
        - Afrikaanse varkenspest en
        - runderpest, en
      - ii) de laatste twaalf maanden vóór de verzending vrij was van mond- en klauwzeer en waar in de laatste twaalf maanden vóór de verzending niet tegen mond- en klauwzeer is ingeënt;”
  - ii) Punt C, 6, c), wordt vervangen door:
    - „c) ze afkomstig zijn van:
      - i) een derde land of, in geval van regionalisatie overeenkomstig de communautaire wetgeving, een deel van een derde land dat voorkomt op de lijst in deel XIV, onder B, van bijlage XI en overeenkomstig punt 2 zijn behandeld, of
      - ii) dieren afkomstig uit andere derde landen of delen van derde landen, en overeenkomstig punt 2, onder c) of d), zijn behandeld, of
      - iii) herkauwers, overeenkomstig punt 2 zijn behandeld en afkomstig zijn uit een derde land of, in geval van regionalisatie overeenkomstig de communautaire wetgeving, uit een deel van een derde land dat voorkomt op de lijst in deel XIV, onder C, van bijlage XI. In dit geval wordt het onder b) bedoelde certificaat vervangen door een attest volgens het model in hoofdstuk 5 (C) van bijlage X, waarin wordt verklaard of bewezen dat aan deze eisen is voldaan;”

- d) Hoofdstuk VII wordt als volgt gewijzigd:
- i) Het volgende punt B, 5, c), wordt toegevoegd:  
„c) ze afkomstig zijn uit derde landen die voorkomen op de lijst in deel XV, onder A, van bijlage XI.”
  - ii) Punt B, 6, a), wordt vervangen door:  
„a) die voorkomen op de lijst in deel XV, onder B of C, van bijlage XI, naar gelang van het geval, en”
- e) Hoofdstuk VIII wordt als volgt gewijzigd:
- i) Het volgende punt B, 3, c), wordt toegevoegd:  
„c) afkomstig zijn uit derde landen die voorkomen op de lijst in deel VIII van bijlage XI.”
- f) Hoofdstuk IX wordt vervangen door:

„HOOFDSTUK IX

**Eisen voor producten van de bijenteelt**

A. *Grondstoffen*

1. Producten van de bijenteelt die uitsluitend voor gebruik in de bijenteelt bestemd zijn:
- a) mogen niet komen uit een gebied waarvoor een verbod geldt in verband met een uitbraak van:
    - i) Amerikaans vuilbroed (*Paenibacillus larvae larvae*), tenzij de bevoegde autoriteit het risico verwaarloosbaar heeft bevonden, een specifieke vergunning voor alleen die lidstaat heeft verleend en de nodige maatregelen heeft genomen om de verspreiding van de ziekte tegen te gaan;
    - ii) acariose (*Acarapis woodi* (Rennie)), tenzij het gebied van bestemming aanvullende garanties heeft gekregen op grond van artikel 14, lid 2, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad <sup>(1)</sup>;
    - iii) kleine bijenkastkever (*Aethina tumida*), of
    - iv) *Tropilaelaps* spp. (*Tropilaelaps* spp), en
  - b) moeten voldoen aan de eisen van artikel 8, onder a), van Richtlijn 92/65/EEG.

B. *Invoer*

2. Aangezien de kleine bijenkastkever en *Tropilaelaps* spp. in de Gemeenschap niet voorkomen, moeten voor de invoer van producten van de bijenteelt de volgende extra vrijwaringsmaatregelen worden vastgesteld.
3. De lidstaten moeten de invoer van producten van de bijenteelt die voor gebruik in de bijenteelt bestemd zijn, toestaan als deze:
- a) afkomstig zijn uit derde landen die voorkomen op de lijst in deel XII van bijlage XI;
  - b)
    - i) nieuw zijn, nog niet gebruikt zijn en niet met bijen of gebruikte producten van de bijenteelt in contact gekomen zijn, of
    - ii) gedurende ten minste 24 uur aan een temperatuur van - 12 °C of lager blootgesteld zijn, of,
    - iii) in het geval van was, als het materiaal vóór de uitvoer geraffineerd of gesmolten is;
  - c) vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 13 van bijlage X.”
- g) Hoofdstuk X wordt als volgt gewijzigd:
- i) Het volgende punt 1, d), wordt toegevoegd:  
„d) de producten afkomstig zijn uit derde landen die voorkomen op de lijst in deel XVII van bijlage XI.”
  - ii) In lid 2, onder a), iv), komt het vierde streepje te luiden als volgt:  
„— vóór het drogen zijn verast tot een kerntemperatuur van ten minste 800 °C gedurende één uur, of”

<sup>(1)</sup> 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 regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt (PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54).

iii) Punt 2, b), wordt vervangen door:

„b) een verklaring van de importeur volgens het model in hoofdstuk 16 van bijlage X, die in ten minste één van de officiële talen van de lidstaat waar de zending de Gemeenschap binnenkomt, en ten minste één van de officiële talen van de lidstaat van bestemming moet zijn opgesteld.”

iv) Punt 4 wordt vervangen door:

„4. Na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde grenscontrole moeten de goederen, in overeenstemming met de eisen van artikel 8, lid 4, van die richtlijn, onmiddellijk naar het technische bedrijf worden vervoerd.”

h) Hoofdstuk XI wordt vervangen door:

#### „HOOFDSTUK XI

#### **Dierlijke bijproducten voor de productie van diervoeder, waaronder voeder voor gezelschapsdieren, en farmaceutische en andere technische producten**

De lidstaten moeten de invoer van dierlijke bijproducten bestemd voor de productie van diervoeder, waaronder voeder voor gezelschapsdieren, farmaceutische producten en andere technische producten, toestaan als deze:

1. afkomstig zijn uit derde landen die voorkomen op de lijsten in deel VI en deel VII, onder A, B en C, van bijlage XI;
2. uitsluitend bestaan uit dierlijke bijproducten zoals bedoeld in artikel 6, lid 1, onder a) tot en met j), en/of, indien ze voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren bestemd zijn, uit materiaal afkomstig van dieren die zijn behandeld zoals bedoeld in artikel 28, tweede alinea.

Dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt, mogen echter uitsluitend bestaan uit dierlijke bijproducten zoals bedoeld in artikel 6, lid 1, onder a) en b), en dierlijke bijproducten die in rauw voeder voor gezelschapsdieren worden gebruikt, mogen uitsluitend bestaan uit dierlijke bijproducten zoals bedoeld in artikel 6, lid 1, onder a);

3. op het bedrijf van herkomst zijn diepgevroren of overeenkomstig de communautaire wetgeving op een dergelijke wijze zijn bewaard dat ze van de verzending tot de levering aan het bedrijf van herkomst niet kunnen bederven;
4. zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen;
5. in een nieuwe, lekvrije verpakking zijn verpakt;
6. vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 8 (A) of hoofdstuk 3 (D) van bijlage X.
7. na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde grenscontroles, in overeenstemming met de eisen van artikel 8, lid 4, van die richtlijn, rechtstreeks worden vervoerd naar:
  - a) een bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren of een technisch bedrijf dat gegarandeerd heeft dat de dierlijke bijproducten uitsluitend voor de productie van — zo nodig door de bevoegde autoriteit gespecificeerd(e) — voeder voor gezelschapsdieren of technische producten zullen worden gebruikt en het bedrijf niet onbehandeld zullen verlaten, of
  - b) een intermediair bedrijf, of
  - c) gemachtigde en geregistreerde gebruikers of verzamelcentra die gegarandeerd hebben dat de dierlijke bijproducten uitsluitend voor een — zo nodig door de bevoegde autoriteit gespecificeerd — toegestaan doel zullen worden gebruikt,

en

8.1. in het geval van grondstoffen voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren afkomstig van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG verboden stoffen, zoals bedoeld artikel 28, tweede alinea, van deze richtlijn:

- a) alvorens ze de Gemeenschap binnenkomen, in het derde land worden gemerkt met een kruis van vloeibare houtskool of actieve kool op elke buitenzijde van elk diepgevroren blok, op een dergelijke wijze dat de markering ten minste 70 % van de diagonale lengte van de zijkant van het diepgevroren blok bestrijkt en ten minste 10 cm breed is;
- b) indien ze niet diepgevroren zijn, alvorens ze de Gemeenschap binnenkomen, in het derde land met vloeibare houtskool worden bespoten of met houtskoolpoeder worden gemerkt, op een dergelijke wijze dat de houtskool duidelijk zichtbaar is op het materiaal;



- c) rechtstreeks worden vervoerd naar:
- i) het bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren van bestemming, overeenkomstig punt 7, onder a),  
of
  - ii) een intermediair bedrijf, overeenkomstig punt 7, onder b), en van daaruit rechtstreeks naar het onder i) bedoelde bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren, mits in dit intermediaire bedrijf:
    - alleen materiaal zoals bedoeld in dit punt 8.1 wordt gehanteerd, of
    - alleen materiaal bestemd voor één bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren zoals bedoeld onder i), wordt gehanteerd,
- en
- d) de onder a) en b) bedoelde markering mag alleen in het bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren van bestemming en alleen onmiddellijk vóór het gebruik van het materiaal voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren worden verwijderd.
- 8.2. Indien een zending bestaat uit zowel grondstoffen die zijn behandeld zoals bedoeld in punt 8.1, als andere, niet behandelde grondstoffen, moeten alle grondstoffen in de zending overeenkomstig punt 8.1, onder a) en b), worden gemerkt.
- 8.3. De in punt 8.1, onder a) en b), en punt 8.2 bedoelde markering moet zichtbaar blijven van de verzending tot de levering aan het bedrijf voor de productie van voeder van gezelschapsdieren van bestemming.”
- i) Hoofdstuk XII wordt vervangen door:

„HOOFDSTUK XII

**Gesmolten vet afkomstig van categorie 2-materiaal voor oleochemische doeleinden**

A. *Verwerkingsnormen*

1. Gesmolten vet afkomstig van categorie 2-materiaal moet zijn vervaardigd volgens de methoden 1 tot en met 5 zoals bedoeld in bijlage V, hoofdstuk III.
2. Gesmolten vet van herkauwers moet zo worden gezuiverd dat het maximumgehalte aan resterende onoplosbare onzuiverheden niet meer dan 0,15 gewichtsprocent bedraagt.

B. *Invoer van gesmolten vet*

3. De lidstaten moeten de invoer van gesmolten vet afkomstig van categorie 2-materiaal dat bestemd is om te worden verwerkt volgens een methode die ten minste aan de normen van één van de in bijlage VI, hoofdstuk III, beschreven procédés voldoet, toestaan als het:
  - a) afkomstig is uit een derde land dat voorkomt op een communautaire lijst in deel IV van bijlage XI;
  - b) overeenkomstig deze verordening is vervaardigd, en
  - c) vergezeld gaat van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 10 (B) van bijlage X.
4. Het gesmolten vet moet rechtstreeks vanuit het land van herkomst over land en/of over zee worden vervoerd naar een inspectiepost aan de grens in de Gemeenschap.
5. Na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde controles moet het gesmolten vet, in overeenstemming met de eisen van artikel 8, lid 4, van die richtlijn, onmiddellijk naar een categorie 2-oleochemisch bedrijf worden vervoerd om tot vetderivaten te worden verwerkt.
6. In het in punt 3 bedoelde gezondheidscertificaat moet worden verklaard dat:
  - i) het gesmolten vet alleen zal worden gebruikt voor verdere verwerking volgens een methode die ten minste aan de normen van één van de in bijlage VI, hoofdstuk III, beschreven procédés voldoet, en
  - ii) de daaruit verkregen vetderivaten alleen zullen worden gebruikt in biologische meststoffen of bodemverbeteraars of voor ander technisch gebruik dan in cosmetische, farmaceutische en medische producten.
7. Het in punt 3 bedoelde gezondheidscertificaat moet worden voorgelegd aan de bevoegde autoriteit van de inspectiepost aan de grens waar de goederen het grondgebied van de Gemeenschap binnenkomen; daarna moet een kopie de zending tot het bedrijf van bestemming vergezellen.
8. Na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde controles moet het gesmolten vet, in overeenstemming met artikel 8, lid 4, van die richtlijn, rechtstreeks naar het bedrijf van bestemming worden vervoerd.”

j) De volgende hoofdstukken XIII en XIV worden toegevoegd:

#### „HOOFDSTUK XIII

##### **Vetderivaten**

###### A. *Verwerkingsnormen*

1. Indien gesmolten vet afkomstig van categorie 2-materiaal voor de vervaardiging van vetderivaten wordt gebruikt, moet een methode worden gebruikt die ten minste aan de normen van één van de in bijlage VI, hoofdstuk III, beschreven procédés voldoet.

###### B. *Invoer*

2. De lidstaten moeten de invoer van vetderivaten toestaan als elke zending van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 14 (A) of 14 (B) van bijlage X vergezeld gaat.
3. In het in punt 2 bedoelde gezondheidscertificaat moet worden verklaard:
  - a) of het vet afkomstig is van categorie 2- of 3-materiaal;
  - b) in het geval van vetderivaten afkomstig van categorie 2-materiaal, dat de producten:
    - i) zijn vervaardigd volgens een methode die ten minste voldoet aan de normen van één van de in bijlage VI, hoofdstuk III, beschreven procédés, en
    - ii) alleen zullen worden gebruikt in biologische meststoffen of bodemverbetersaars of voor ander technisch gebruik dan in cosmetische, farmaceutische en medische producten.
4. Het in punt 2 bedoelde gezondheidscertificaat moet worden voorgelegd aan de bevoegde autoriteit van de inspectiepost aan de grens waar de goederen het grondgebied van de Gemeenschap binnenkomen; daarna moet een kopie de zending tot het bedrijf van bestemming vergezellen.
5. Na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde controles moeten de vetderivaten, in overeenstemming met artikel 8, lid 4, van die richtlijn, rechtstreeks naar de bedrijven van bestemming worden vervoerd.

#### HOOFDSTUK XIV

##### **Specifieke eisen voor smaakgevende ingewanden voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren**

Naast de in hoofdstuk I genoemde erkenningseisen gelden de volgende bepalingen:

###### A. *Grondstoffen*

1. Voor de vervaardiging van vloeibare of gedehydrateerde verwerkte producten van dierlijke oorsprong die worden gebruikt om de smaak van voeder voor gezelschapsdieren te verbeteren, mogen alleen in artikel 6, lid 1, onder a) tot en met j), vermelde dierlijke bijproducten worden gebruikt.

###### B. *Verwerkingsnormen*

2. De smaakgevende ingewanden moeten zijn behandeld volgens een methode en parameters die ervoor zorgen dat het product voldoet aan de microbiologische normen van bijlage VIII, hoofdstuk II, punt 6. Na de behandeling moeten de nodige voorzorgen worden genomen om ervoor te zorgen dat het product niet aan verontreiniging wordt blootgesteld.
3. Het eindproduct moet:
  - a) worden verpakt in een nieuwe of gesteriliseerde verpakking; of
  - b) in bulk worden vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit erkend ontsmettingsmiddel.

###### C. *Invoer*

4. De lidstaten moeten de invoer van smaakgevende ingewanden toestaan als deze:
  - a) afkomstig zijn uit derde landen die voorkomen op de lijst in deel VII, onder C, van bijlage XI;
  - b) afkomstig zijn van bedrijven voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren die door de bevoegde autoriteit van het derde land zijn erkend en voldoen aan de bijzondere eisen van artikel 18;
  - c) overeenkomstig deze verordening zijn vervaardigd, en
  - d) vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat volgens het model in hoofdstuk 3 (E) van bijlage X.

4. Bijlage X wordt vervangen door:

„Bijlage X

**MODELLEN VAN GEZONDHEIDSCERTIFICATEN VOOR DE INVOER VAN BEPAALDE DIERLIJKE BIJPRODUCTEN EN DAARVAN AFGELEIDE PRODUCTEN UIT DERDE LANDEN**

*Noten*

- a) Het land van uitvoer stelt een veterinaire certificaat op volgens het model voor de betrokken dierlijke bijproducten in deze bijlage X. Op het certificaat worden, in de in het model aangegeven volgorde, de verklaringen opgenomen die voor alle derde landen vereist zijn en, in voorkomend geval, ook de aanvullende garanties die voor het derde land van uitvoer of een deel daarvan vereist zijn.
- b) Het originele exemplaar van elk certificaat bestaat uit één dubbelzijdig blad of heeft een zodanige vorm dat alle bladzijden een ondeelbaar geheel vormen.
- c) Het wordt opgesteld in ten minste één van de officiële talen van de EU-lidstaat waar de controle in de grensinspectiepost wordt uitgevoerd, en van de EU-lidstaat van bestemming. Deze lidstaten kunnen evenwel toestaan dat in plaats van de eigen taal een andere communautaire taal wordt gebruikt, zo nodig vergezeld van een officiële vertaling.
- d) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending extra bladen aan het certificaat worden gehecht, worden deze bladen beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat en moeten op elke bladzijde de handtekening en het stempel van de certificerende officiële dierenarts worden aangebracht.
- e) Wanneer het certificaat, inclusief de onder d) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan genummerd — (bladzijdenummer) van (totaal aantal bladzijden) — en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het codenummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.
- f) Het originele exemplaar van het certificaat moet door een officiële dierenarts worden ingevuld en ondertekend. De bevoegde autoriteiten van het land van uitvoer zien er daarbij op toe dat beginselen van certificering worden toegepast die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG van de Raad (PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28).
- g) De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor de stempels, met uitzondering van reliëfstempels en watermerken.
- h) Het originele exemplaar van het certificaat vergezelt de zending tot in de EU-grensinspectiepost.

## HOOFDSTUK 1

**Gezondheidscertificaat**

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten, met inbegrip van mengsels en producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die dergelijke eiwitten bevatten, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<b>1. Afzender</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... ..... .....	<p style="text-align: center;"><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Voor niet voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten, met inbegrip van mingsels en producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die dergelijke eiwitten bevatten, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): ..... ORIGINEEL</p>
<b>2. Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... .....	<b>3. Herkomst van de verwerkte dierlijke eiwitten of de producten</b> 3.1. Land: ..... 3.2. Gebiedscode: .....
<b>5. Bestemming van de verwerkte dierlijke eiwitten of de producten</b> 5.1. EU-lidstaat: ..... 5.2. Naam en adres van de bestemming: ..... .....	<b>4. Bevoegde autoriteit</b> 4.1. Bevoegd ministerie: ..... 4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: ..... .....
<b>7. Vervoermiddel en identificatie van de zending</b> 7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (2) 7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): ..... 7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: ..... .....	<b>6. Plaats van lading voor uitvoer</b> ..... ..... .....
<b>8. Identificatie van de verwerkte dierlijke eiwitten of de producten</b> 8.1. Aard van de verwerkte dierlijke eiwitten of de producten: ..... 8.2. Verwerkte dierlijke eiwitten van: ..... (diersoort). 8.3. Adres en erkenningsnummer van de erkende inrichting van oorsprong: ..... .....	7.4. Aard van de verpakking: ..... ..... 7.5. Aantal colli: ..... 7.6. Nettogewicht: ..... 7.7. Referentienummer van de partij: ..... ..... 7.8. Aard van de verpakking: .....
<b>9. Gezondheidsverklaring</b> Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (3), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en dat: 9.1. de hierboven beschreven verwerkte dierlijke eiwitten of producten uitsluitend bestaan uit verwerkte dierlijke eiwitten die niet voor menselijke consumptie zijn bestemd en die:	

- a) zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 17 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd; en
- b) uitsluitend zijn vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:
- (<sup>2</sup>) *hetzij* [- delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- delen van geslachte dieren die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard; ]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren van dieren die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving; ]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- bloed verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving; ]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen; ]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen; ]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren; ]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen; ]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- eierschalen, bijproducten van broederijen en bijproducten van gebarsten eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte; ]
- en
- c) volgens de volgende norm zijn verwerkt:
- (<sup>2</sup>) *hetzij* [ verhitting tot een kerntemperatuur van meer dan 133 °C gedurende ten minste 20 minuten zonder onderbreking bij een (absolute) druk van ten minste 3 bar, geproduceerd door verzadigde stoom, waarbij de deeltjes vóór de verwerking maximaal 50 mm groot zijn; ]
  - (<sup>2</sup>) *of* [ in het geval van niet van zoogdieren afkomstige eiwitten, met uitzondering van vismeel, de verwerkingsmethode ..... zoals bedoeld in hoofdstuk III van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 1774/2002; ]
  - (<sup>2</sup>) *of* [ in het geval van vismeel:
  - (<sup>2</sup>) *of* [ de verwerkingsmethode ..... zoals bedoeld in hoofdstuk III van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 1774/2002; ]
  - (<sup>2</sup>) *of* [ verhitting tot een kerntemperatuur van ten minste 80 °; ]
- 9.2. De bevoegde autoriteit heeft onmiddellijk vóór de verzending een aselekt monster onderzocht en heeft vastgesteld dat het aan de volgende normen voldoet (<sup>4</sup>):
- |                           |                                       |
|---------------------------|---------------------------------------|
| Salmonella: geen in 25 g: | n = 5, c = 0, m = 0, M = 0            |
| Enterobacteriaceae:       | n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g. |
- 9.3. Het eindproduct:
- (<sup>2</sup>) *hetzij* [ is in nieuwe of gesteriliseerde zakken verpakt; ]
  - (<sup>2</sup>) *hetzij* [ is in bulk vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit erkend ontsmettingsmiddel, ]
- en is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE”.
- 9.4. Het eindproduct is in gesloten opslagplaatsen opgeslagen.

9.5. Het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling opnieuw met ziekteverwekkers wordt besmet.

**Officieel stempel en handtekening**

Gedaan te ..... op .....  
(Plaats) (Datum)

(Stempel) <sup>(5)</sup>

.....  
(Handtekening van de officiële dierenarts) <sup>(5)</sup>

.....  
(Naam, functie en titel in hoofdletters)

*Noten*

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>3</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>4</sup>) Daarbij geldt het volgende:

n = aantal te testen monsters;

m = drempelwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als bevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in geen enkel monster groter is dan m;

M = maximumwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als onbevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in één of meer monsters gelijk is aan of hoger ligt dan M, en

c = aantal monsters waarvoor de bacterietelling een resultaat tussen m en M te zien mag geven en waarbij het monster nog als aanvaardbaar wordt beschouwd als het resultaat van de bacterietelling voor de overige monsters niet hoger is dan m.

(<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 2 (A)

## Gezondheidscertificaat

voor niet voor menselijke consumptie bestemde melk en producten op basis van melk die één warmtebehandeling hebben ondergaan, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p><b>voor niet voor menselijke consumptie bestemde melk en producten op basis van melk die één warmtebehandeling hebben ondergaan, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): ..... ORIGINEEEL</p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van de melk/het product op basis van melk</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van de melk/het product op basis van melk</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> <sup>(2)</sup></p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) <sup>(3)</sup></p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer:</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Referentienummer van de partij:</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de melk/het product op basis van melk</b></p> <p>8.1. Beschrijving van de melk/het product op basis van melk: .....</p> <p>8.2. Melk van: ..... (diersoort)</p> <p>8.3. Adres en registratienummer van het behandlungs- of verwerkingsbedrijf <sup>(3)</sup>: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(4)</sup>, zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en dat:</p> <p>9.1. .... (land van uitvoer), ..... (gebied) <sup>(5)</sup> de laatste twaalf maanden vóór de uitvoer vrij was van mond- en klauwzeer en runderpest en dat er in de laatste twaalf maanden vóór de uitvoer niet tegen mond- en klauwzeer of runderpest is ingeënt;</p>	

- 9.2. de in dit certificaat bedoelde melk/het in dit certificaat bedoelde product op basis van melk:
- a) is vervaardigd van rauwe melk afkomstig van dieren:
    - die geen klinische tekenen vertonen van een ziekte die via de melk op mens of dier kan worden overgedragen, en
    - van bedrijven waarvoor geen officiële beperkende maatregelen gelden in verband met mond- en klauwzeer of runderpest, en
  - b) een warmtebehandeling heeft ondergaan met verhitting tot ... (temperatuur) gedurende ... (duur), die voor een negatieve reactie op de fosfatasetest zorgt, in het geval van melkpoeder of een melkpoederproduct gevolgd door een droogprocédé.
- 9.3. Er zijn de nodige voorzorgsmaatregelen genomen om te voorkomen dat de melk/het product op basis van melk na verwerking wordt verontreinigd.
- 9.4. De melk/het product op basis van melk is verpakt:
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [in nieuwe recipiënten;]
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [in voertuigen of bulkcontainers die vóór het laden zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit erkend product;]
- waarop de aard van de melk/het product op basis van melk is vermeld en etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” zijn aangebracht.

#### Officieel stempel en handtekening

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

(Plaats) (Datum)

.....

(Stempel) (<sup>6</sup>) (Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>6</sup>)

.....

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) Alleen in te vullen als de toestemming voor invoer in de Gemeenschap slechts geldt voor bepaalde gebieden van het betrokken derde land.
- (<sup>6</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.



HOOFDSTUK 2 (B)  
Gezondheidscertificaat

voor niet voor menselijke consumptie bestemde warmtebehandelde producten op basis van melk met een pH van minder dan 6, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... ..... ..... ..... .....	<p align="center"><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p align="center"><b>voor niet voor menselijke consumptie bestemde warmtebehandelde producten op basis van melk met een pH van minder dan 6, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): ORIGINEEL</p>
2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... .....	
5. <b>Bestemming van het product op basis van melk</b>	<p><b>4. Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p>
5.1. EU-lidstaat: .....	<p><b>6. Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
5.2. Naam en adres van de bestemming: .....	
7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2)	<p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Referentienummer van de partij: .....</p>
7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3)	
7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....	
7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....	
8. <b>Identificatie van het product op basis van melk</b>	<p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
8.1. Beschrijving van het product op basis van melk: .....	
8.2. Melk van: ..... (diersoort)	
9. <b>Gezondheidsverklaring</b>	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en dat:</p>
9.1. het product op basis van melk als bedoeld in dit certificaat:	
a) is vervaardigd van rauwe melk afkomstig van dieren:	

i) die geen klinische tekenen vertonen van een ziekte die via de melk op mens of dier kan worden overgedragen, en

ii) van bedrijven waarvoor geen officiële beperkende maatregelen gelden in verband met mond- en klauwzeer of runderpest, en

b) een warmtebehandeling heeft ondergaan met verhitting tot ..... (temperatuur) gedurende ..... (duur), die voor een negatieve reactie op de fosfatasetest zorgt, in het geval van melkpoeder of een melkpoederproduct gevolgd door een droogprocédé, en

c) een zuurbehandeling heeft ondergaan waarbij de pH van het product gedurende ten minste één uur lager dan 6 is geweest.

9.2. Er zijn de nodige voorzorgsmaatregelen genomen om te voorkomen dat het product op basis van melk na verwerking wordt verontreinigd.

9.3. Het product op basis van melk is verpakt:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [in nieuwe recipiënten;]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [in voertuigen of bulkcontainers die vóór het laden zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit erkend product;]

waarop de aard van het product op basis van melk is vermeld en waarop etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” zijn aangebracht.

**Officieel stempel en handtekening**

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

(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>5</sup>) .....

(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>5</sup>)

.....

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

**Noten**

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 2 (C)

## Gezondheidscertificaat

voor niet voor menselijke consumptie bestemde melk en producten op basis van melk die gesteriliseerd zijn of een dubbele warmtebehandeling hebben ondergaan, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p><b>voor niet voor menselijke consumptie bestemde melk en producten op basis van melk die gesteriliseerd zijn of een dubbele warmtebehandeling hebben ondergaan, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): ..... ORIGINEEL</p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van de melk/het product op basis van melk</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p> <p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>5. <b>Bestemming van de melk/het product op basis van melk</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2)</p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3)</p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer:</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Referentienummer van de partij:</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de melk/het product op basis van melk</b></p> <p>8.1. Beschrijving van de melk/het product op basis van melk: .....</p> <p>8.2. Melk van: ..... (diersoort)</p> <p>8.3. Adres en registratienummer van het behandelings- of verwerkingsbedrijf (3): .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en dat:</p> <p>9.1. de melk/het product op basis van melk als bedoeld in dit certificaat:</p> <p>a) is vervaardigd van rauwe melk afkomstig van dieren:</p>	

i) die geen klinische tekenen vertonen van een ziekte die via de melk op mens of dier kan worden overgedragen, en

ii) van bedrijven waarvoor geen officiële beperkende maatregelen gelden in verband met mond- en klauwzeer of runderpest, en

b) één van de volgende behandelingen heeft ondergaan:

(<sup>3</sup>) *hetzij* i) een zodanige sterilisatie dat de Fc-waarde ten minste 3 bedraagt; ]

(<sup>3</sup>) *hetzij* ii) een eerste warmtebehandeling, met verhitting tot ..... (temperatuur) gedurende ..... (duur), die voor een negatieve reactie op de fosfasetest zorgt, gevolgd door een tweede warmtebehandeling, met verhitting tot ..... (temperatuur) gedurende ..... (duur), die voor een negatieve reactie op de fosfasetest zorgt, in het geval van melkpoeder of een melkpoederproduct gevolgd door een droogprocédé. ]

9.2. Er zijn de nodige voorzorgsmaatregelen genomen om te voorkomen dat de melk/het product op basis van melk na verwerking wordt verontreinigd.

9.3. De melk/het product op basis van melk is verpakt:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ in nieuwe recipiënten; ]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ in voertuigen of bulkcontainers die vóór het laden zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit erkend product; ]

waarop de aard van de melk/het product op basis van melk is vermeld en etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” zijn aangebracht.

**Officieel stempel en handtekening**

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

(Plaats) (Datum)

.....

(Stempel) (<sup>5</sup>) (Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>5</sup>)

.....

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

**Noten**

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 3 (A)

**Gezondheidscertificaat**

voor blikvoeder voor gezelschapsdieren, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p style="text-align: center;"><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p style="text-align: center;"><b>voor blikvoeder voor gezelschapsdieren, bestemd</b></p> <p style="text-align: center;"><b>voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): ..... ORIGINEEL</p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van het voeder voor gezelschapsdieren</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van het voeder voor gezelschapsdieren</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2)</p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3)</p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer:</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Referentienummer van de partij:</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van het voeder voor gezelschapsdieren</b></p> <p>8.1. Het voeder voor gezelschapsdieren is vervaardigd van grondstoffen van: ..... (diersoort)</p> <p>8.2. Adres en registratienummer van de erkende inrichting: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat het hierboven beschreven voeder voor gezelschapsdieren:</p> <p>9.1. is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 18 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd;</p> <p>9.2. uitsluitend is vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:</p>	

( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[ - delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;]
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[ - delen van geslachte dieren die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard;]
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[ - huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren van dieren die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;]
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[ - bloed verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;]
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[ - dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen;]
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[ - andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen;]
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[ - rauwe melk afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[ - op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren;]
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[ - verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen;]
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[ - eierschalen, bijproducten van broederijen en bijproducten van gebarsten eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]
9.3.	in hermetisch gesloten recipiënten een warmtebehandeling heeft ondergaan tot een Fc-waarde van ten minste 3;
9.4.	in een laboratorium volgens diagnostische methoden is geanalyseerd op basis van een aselechte steekproef van ten minste vijf recipiënten van elke partij om te garanderen dat de gehele zending een adequate warmtebehandeling zoals bedoeld in punt 9.1 heeft ondergaan;
9.5.	met de nodige voorzorgen is behandeld om te voorkomen dat het na behandeling opnieuw met ziekteverwekkende agentia wordt verontreinigd.
<b>Officieel stempel en handtekening</b>	
Gedaan te ..... op .....	
(Plaats)	(Datum)
(Stempel) ( <sup>5</sup> )	(Handtekening van de officiële dierenarts) ( <sup>5</sup> )
	(Naam, functie en titel in hoofdletters)

**Noten**

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.



( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[- delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;]	
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[- delen van geslachte dieren die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard;]	
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[- huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren van dieren die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;]	
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[- bloed verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;]	
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[- dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen;]	
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[- andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen;]	
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[- rauwe melk afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]	
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[- op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren;]	
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[- verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen;]	
( <sup>3</sup> ) <i>en/of</i>	[- eierschalen, bijproducten van broederijen en bijproducten van gebarsten eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]	
9.3.	een warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 90 °C heeft ondergaan;	
9.4.	is onderzocht op basis van een aselechte steekproef van ten minste vijf monsters van elke partij die tijdens of na de opslag in het verwerkend bedrijf zijn genomen, en aan de volgende normen voldoet ( <sup>5</sup> ):	
Salmonella:	afwezig in 25 g:	n = 5, c = 0, m = 0, M = 0
Enterobacteriaceae:		n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;
9.5.	met de nodige voorzorgen is behandeld om te voorkomen dat het na behandeling opnieuw met ziekteverwekkende agentia wordt verontreinigd;	
9.6.	is verpakt in nieuwe verpakkingen met etiketten waarop „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” is vermeld.	
<b>Officieel stempel en handtekening</b>		
Gedaan te ..... op .....		
(Plaats)		(Datum)
.....		.....
(Stempel) ( <sup>6</sup> )	(Handtekening van de officiële dierenarts) ( <sup>6</sup> )	
.....		
(Naam, functie en titel in hoofdletters)		

## Noten

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>5</sup>) Daarbij geldt het volgende:

n = aantal te testen monsters;

m = drempelwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als bevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in geen enkel monster groter is dan m;

M = maximumwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als onbevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in één of meer monsters gelijk is aan of hoger ligt dan M;

c = aantal monsters waarvoor de bacterietelling een resultaat tussen m en M te zien mag geven en waarbij het monster nog als aanvaardbaar wordt beschouwd als het resultaat van de bacterietelling voor de overige monsters niet hoger is dan m.

(<sup>6</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.



## HOOFDSTUK 3 (C)

**Gezondheidscertificaat**

voor hondenkluiven bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p style="text-align: center;"><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b> <b>voor hondenkluiven bestemd voor verzending naar</b> <b>de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): <span style="float: right;">ORIGINEEL</span></p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van de hondenkluiven</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van de hondenkluiven</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2)</p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3)</p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de hondenkluiven</b></p> <p>8.1. De hondenkluiven zijn vervaardigd van grondstoffen van: .....</p> <p>..... (diersoort)</p> <p>8.2. Adres en registratienummer van de erkende inrichting: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven hondenkluiven:</p> <p>9.1. zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 18 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd;</p> <p>9.2. uitsluitend zijn vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [- delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;]</p>	

(<sup>3</sup>) *en/of* [- delen van geslachte dieren die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard;]

(<sup>3</sup>) *en/of* [- huiden verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;]

(<sup>3</sup>) *en/of* [- dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen;]

(<sup>3</sup>) *en/of* [- verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen;]

9.3. één van de volgende behandelingen hebben ondergaan:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [in het geval van hondenkluiwen vervaardigd van huiden van hoefdieren, een warmtebehandeling die voldoende is om ziekteverwekkers (waaronder salmonella) te doden;]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [in het geval van hondenkluiwen vervaardigd van andere dierlijke bijproducten dan huiden van hoefdieren, een warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 90 °C;]

9.4. zijn onderzocht op basis van een aselechte steekproef van ten minste vijf monsters van elke partij die tijdens of na de opslag in het verwerkend bedrijf zijn genomen, en aan de volgende normen voldoet (<sup>5</sup>):

Salmonella: afwezig in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0

Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;

9.5. met de nodige voorzorgen zijn behandeld om te voorkomen dat ze na behandeling opnieuw met ziekteverwekkende agentia worden verontreinigd;

9.6. zijn verpakt in nieuwe verpakkingen.

**Officieel stempel en handtekening**

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

(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>6</sup>) (Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>6</sup>)

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

## Noten

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) Daarbij geldt het volgende:
- n = aantal te testen monsters;
- m = drempelwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als bevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in geen enkel monster groter is dan m;
- M = maximumwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als onbevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in één of meer monsters gelijk is aan of hoger ligt dan M;
- c = aantal monsters waarvoor de bacterietelling een resultaat tussen m en M te zien mag geven en waarbij het monster nog als aanvaardbaar wordt beschouwd als het resultaat van de bacterietelling voor de overige monsters niet hoger is dan m.
- (<sup>6</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 3 (D)

**Gezondheidscertificaat**

*voor rauw voeder voor gezelschapsdieren voor rechtstreekse verkoop of dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap*

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p><b>voor rauw voeder voor gezelschapsdieren voor rechtstreekse verkoop of dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): ..... ORIGINEEL</p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van het rauwe voeder voor gezelschapsdieren/de dierlijke bijproducten</b> (2)</p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p> <p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>5. <b>Bestemming van het rauwe voeder voor gezelschapsdieren/de dierlijke bijproducten</b> (2)</p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (3)</p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (2)</p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Referentienummer van de partij: .....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van het rauwe voeder voor gezelschapsdieren/de dierlijke bijproducten</b> (2)</p> <p>8.1. Het rauwe voeder voor gezelschapsdieren is/de dierlijke bijproducten (2) zijn afkomstig van: .....</p> <p>..... (diersoort)</p> <p>8.2. Adres en registratienummer van de erkende inrichting: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en dat het hierboven beschreven rauwe voeder voor gezelschapsdieren/de hierboven beschreven dierlijke bijproducten:</p> <p>9.1. bestaan uit dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>9.2. bestaan uit dierlijke bijproducten:</p>	

- a) die vervaardigd zijn van vlees dat voldoet aan de veterinairerechtelijke voorschriften en de gezondheidsvoorschriften van:
- Beschikking 79/542/EEG van de Raad <sup>(5)</sup>, mits de dieren waarvan het vlees afkomstig is, afkomstig zijn uit een in die beschikking vermeld grondgebied of deel van een grondgebied ... (ISO-code) dat in de laatste twaalf maanden vrij was van mond- en klauwzeer, runderpest, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest en vesiculaire varkensziekte en waar gedurende die periode niet is ingeënt (alleen van toepassing op vatbare soorten);
  - en/of Beschikking 94/984/EG van de Commissie <sup>(6)</sup>, mits de dieren waarvan het vlees afkomstig is, afkomstig zijn uit een in die beschikking vermeld grondgebied of deel van een grondgebied ... (ISO-code) dat in de laatste twaalf maanden vrij was van de ziekte van Newcastle en aviaire influenza;
  - en/of Beschikking 2000/585/EG van de Commissie <sup>(7)</sup>, mits de dieren waarvan het vlees afkomstig is, afkomstig zijn uit een in die beschikking vermeld grondgebied of deel van een grondgebied ... (ISO-code) dat in de laatste twaalf maanden vrij was van mond- en klauwzeer, runderpest, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle en aviaire influenza en waar gedurende die periode niet is ingeënt (alleen van toepassing op vatbare soorten);
- b) afkomstig zijn van dieren die in de laatste 24 uur vóór het slachten in het slachthuis zijn gekeurd, zonder dat daarbij symptomen zijn geconstateerd van de in bovengenoemde beschikkingen vermelde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, en
- c) afkomstig zijn van dieren die in het slachthuis, tot het tijdstip waarop zij zijn geslacht of gedood, zijn behandeld overeenkomstig Richtlijn 93/119/EG van de Raad <sup>(8)</sup> betreffende dierenwelzijn;
- 9.3. uitsluitend bestaan uit de volgende dierlijke bijproducten:
- a) in het geval van dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt:
- i) delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn, en
  - ii) delen van geslachte dieren die ongeschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;
- b) in het geval van dierlijke bijproducten die in rauw voeder voor gezelschapsdieren worden gebruikt:
- delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn, en
- 9.4. zijn verkregen en bereid zonder contact met ander materiaal dat niet aan de eisen van bovengenoemde beschikkingen voldoet, en zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen;
- 9.5. zijn verpakt in een eindverpakking met een etiket waarop „RAUWE DIERLIJKE BIJPRODUCTEN - NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” of „DIERLIJKE BIJPRODUCTEN VOOR GEBRUIK ALS VOEDER VOOR PELSDIEREN - NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” is vermeld, en vervolgens in nieuwe, lekvrije en officieel verzegelde recipiënten met een etiket waarop „RAUWE DIERLIJKE BIJPRODUCTEN - NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” of „DIERLIJKE BIJPRODUCTEN VOOR GEBRUIK ALS VOEDER VOOR PELSDIEREN - NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” en de naam en het adres van het bedrijf van bestemming zijn vermeld;
- 9.6. in het geval van rauw voeder voor gezelschapsdieren, zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 18 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd.

**Officieel stempel en handtekening**

Gedaan te ..... op.....  
 (Plaats) (Datum)

(Stempel) <sup>(9)</sup>

.....  
 (Handtekening van de officiële dierenarts) <sup>(9)</sup>

.....  
 (Naam, functie en titel in hoofdletters)

*Noten*

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>3</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) SANCO/10167/2002 Rev 21 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften van de Gemeenschap voor de invoer van dieren en van vers vlees, met inbegrip van gehakt vlees, uit derde landen en tot wijziging van de Beschikkingen 79/542/EEG, 2000/572/EG en 2000/585/EG.
- (<sup>6</sup>) Beschikking 94/984/EG van de Commissie van 20 december 1994 tot vaststelling van de diergezondheidsvoorschriften en de voorschriften inzake veterinaire certificaten voor de invoer van vers vlees van pluimvee uit bepaalde derde landen (PB L 378 van 31.12.1994, blz. 11).
- (<sup>7</sup>) Beschikking 2000/585/EG van de Commissie van 7 september 2000 tot vaststelling van de veterinaire voorschriften, de gezondheidsvoorschriften en de voorschriften inzake veterinaire certificering voor de invoer van vlees van vrij wild, vlees van gekweekt wild en konijnenvlees uit derde landen en tot intrekking van de Beschikkingen 97/217/EG, 97/218/EG, 97/219/EG en 97/220/EG (PB L 251 van 6.10.2000, blz. 1).
- (<sup>8</sup>) Richtlijn 93/119/EG van de Raad van 22 december 1993 inzake de bescherming van dieren bij het slachten of doden (PB L 340 van 31.12.1993, blz. 21).
- (<sup>9</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.



- 9.2. zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 18 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd;
- 9.3. uitsluitend zijn vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [- delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- delen van geslachte dieren die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren van dieren die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- bloed verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen;]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- rauwe melk afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- eierschalen, bijproducten van broederijen en bijproducten van gearsten eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte; ]
- 9.4. overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk XIV, van Verordening (EG) nr. 1774/2002 zijn behandeld om ziekteverwekkers te doden.
- 9.5. De bevoegde autoriteit heeft onmiddellijk vóór de verzending een aselekt monster onderzocht en heeft vastgesteld dat het aan de volgende normen voldoet (<sup>5</sup>):
- |                     |                  |                                       |
|---------------------|------------------|---------------------------------------|
| Salmonella:         | afwezig in 25 g: | n = 5, c = 0, m = 0, M = 0            |
| Enterobacteriaceae: |                  | n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g. |
- 9.6. Het eindproduct is:
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [in nieuwe of gesteriliseerde zakken verpakt; ]
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [in bulk vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit erkend ontsmettingsmiddel; ]
- waarop etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” zijn aangebracht.
- 9.7. Het eindproduct is in gesloten opslagplaatsen opgeslagen.
- 9.8. Het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling met ziekteverwekkers wordt besmet.

**Officieel stempel en handtekening**

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

(Plaats) (Datum)

.....

(Stempel) (<sup>6</sup>) (Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>6</sup>)

.....

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

*Noten*

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) Daarbij geldt het volgende:
- n = aantal te testen monsters;
  - m = drempelwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als bevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in geen enkel monster groter is dan m;
  - M = maximumwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als onbevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in één of meer monsters gelijk is aan of hoger ligt dan M;
  - c = aantal monsters waarvoor de bacterietelling een resultaat tussen m en M te zien mag geven en waarbij het monster nog als aanvaardbaar wordt beschouwd als het resultaat van de bacterietelling voor de overige monsters niet hoger is dan m.
- (<sup>6</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.



## HOOFDSTUK 4 (A)

## Gezondheidscertificaat

voor de invoer van serum van paardachtigen voor technisch of farmaceutisch gebruik, in-vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p><b>voor de invoer van serum van paardachtigen voor</b></p> <p><b>technisch of farmaceutisch gebruik, in-</b></p> <p><b>vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia, bestemd</b></p> <p><b>voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): .....                                ORIGINEEEL</p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van het serum</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van het serum</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2)</p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3)</p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>.....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p>
<p>8. <b>Identificatie van het serum</b></p> <p>8.1. Serum van: ..... (diersoort)</p> <p>8.2. Adres en veterinair controlednummer van de geregistreerde inrichting waar het serum is verzameld: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat het hierboven beschreven serum van paardachtigen:</p> <p>9.1. bestaat uit dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>9.2. uitsluitend bestaat uit serum van paardachtigen dat niet voor menselijke consumptie of diervoeding is bestemd;</p> <p>9.3. afkomstig is uit een land waar voor de volgende ziekten een aangifteplicht bestaat: paardenpest, dourine, kwade droes, paardenencefalomyelitis (alle vormen, met inbegrip van VEE), infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis, rabiës en miltvuur;</p>	

- 9.4. onder toezicht van een dierenarts is verkregen van paardachtigen die op het moment waarop het serum werd verzameld, vrij waren van klinische symptomen van besmettelijke ziekten of is verkregen van paardachtigen die niet vóór het slachten zijn gekeurd;
- 9.5. afkomstig is van paardachtigen die sedert hun geboorte hebben verbleven op het grondgebied van een derde land of, in geval van officiële regionalisatie overeenkomstig de communautaire wetgeving, in delen van het grondgebied van een derde land waar:
- in de laatste twee jaar geen Venezolaanse paardenencefalomyelitis is voorgekomen;
  - in de laatste zes maanden geen dourine is voorgekomen en
  - waar in de laatste zes maanden geen kwade droes is voorgekomen;
- 9.6. afkomstig is van paardachtigen die niet hebben verbleven op een bedrijf waarvoor om veterinaire redenen verbodsmaatregelen van kracht waren of waar:
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [ a) in het geval van paardenencefalomyelitis, alle met deze ziekte besmette paardachtigen ten minste zes maanden vóór de verzameling van het serum zijn geslacht;
- in het geval van infectieuze anemie, alle besmette dieren zijn geslacht en de resterende dieren negatief hebben gereageerd op twee Cogginstests die met een tussenpoos van drie maanden zijn verricht;
  - in het geval van vesiculaire stomatitis, het verbod ten minste zes maanden vóór de verzameling van het serum is opgeheven;
  - in het geval van rabiës, het laatste geval ten minste één maand vóór de verzameling is geconstateerd en
  - in het geval van miltvuur, het laatste geval ten minste 15 dagen vóór de verzameling is geconstateerd; ]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ alle op het bedrijf aanwezige dieren van voor de ziekte vatbare soorten ten minste 30 dagen (in het geval van miltvuur 15 dagen) vóór de verzameling van het serum zijn geslacht en de bedrijfsruimte is ontsmet;]

9.7. met de nodige voorzorgen is behandeld om verontreiniging met ziekteverwekkers tijdens de productie, de hantering en de verpakking te voorkomen;

9.8. is verpakt in verzegelde, lekvrije recipiënten, waarop duidelijk de vermelding „SERUM VAN PAARDACHTIGEN” is aangebracht en waarop het registratienummer is vermeld van de inrichting waar het serum is verzameld.

#### Officieel stempel en handtekening

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

(Plaats) (Datum)

.....

(Stempel) (<sup>5</sup>) (Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>5</sup>)

.....

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

- (1) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (2) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (5) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.



9.3. zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 17 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd;

9.4. uitsluitend vervaardigd (afkomstig) zijn van de volgende dierlijke bijproducten:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ bloed van geslachte dieren dat overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt is verklaard, maar dat om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd is; ]

(<sup>3</sup>) *en/of* [ bloed van geslachte dieren dat voor menselijke consumptie ongeschikt is verklaard, maar dat geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoont en dat afkomstig is van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard; ]

9.5. zijn behandeld:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ volgens de verwerkingsmethode ..... (<sup>5</sup>) zoals bedoeld in bijlage V, hoofdstuk III, van Verordening (EG) nr. 1774/2002; ]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ volgens een methode en parameters die ervoor zorgen dat het product voldoet aan de microbiologische normen van hoofdstuk I, punt 10, van Verordening (EG) nr. 1774/2002; ]

om ziekteverwekkers te doden.

9.6. De bevoegde autoriteit heeft onmiddellijk vóór de verzending een aselekt monster onderzocht en heeft vastgesteld dat het aan de volgende normen voldoet (<sup>6</sup>):

Salmonella: afwezig in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0

Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g.

9.7. Het eindproduct is:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ in nieuwe of gesteriliseerde zakken verpakt; ]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ in bulk vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit erkend ontsmettingsmiddel; ]

waarop etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” zijn aangebracht.

9.8. Het eindproduct is in gesloten opslagplaatsen opgeslagen.

9.9. Het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling met ziekteverwekkers wordt besmet.

---

**Officieel stempel en handtekening**

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

(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>7</sup>) (Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>7</sup>)

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

**Noten**

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) De gebruikte methode (1 tot en met 5 of 7) invullen.
- (<sup>6</sup>) Daarbij geldt het volgende:
- n = aantal te testen monsters;
  - m = drempelwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als bevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in geen enkel monster groter is dan m;
  - M = maximumwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als onbevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in één of meer monsters gelijk is aan of hoger ligt dan M;
  - c = aantal monsters waarvoor de bacterietelling een resultaat tussen m en M te zien mag geven en waarbij het monster nog als aanvaardbaar wordt beschouwd als het resultaat van de bacterietelling voor de overige monsters niet hoger is dan m.
- (<sup>7</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 4 (C)

## Gezondheidscertificaat

*voor bloedproducten voor technisch of farmaceutisch gebruik, in-vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia, met uitzondering van serum van paardachtigen, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap*

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

1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... ..... ..... .....	<b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b> <b>voor bloedproducten voor technisch of</b> <b>farmaceutisch gebruik, in-vitrodiagnostica en</b> <b>laboratoriumreagentia, met uitzondering van serum</b> <b>van paardachtigen, bestemd voor verzending naar de</b> <b>Europese Gemeenschap</b>
	Referentienummer (1): ..... ORIGINEEL
2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... .....	<b>3. Herkomst van de bloedproducten</b> 3.1. Land: ..... 3.2. Gebiedscode: .....
	<b>4. Bevoegde autoriteit</b> 4.1. Bevoegd ministerie: ..... 4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: ..... .....
5. <b>Bestemming van de bloedproducten</b> 5.1. EU-lidstaat: ..... 5.2. Naam en adres van de bestemming: ..... ..... .....	<b>6. Plaats van lading voor uitvoer</b> ..... ..... ..... .....
7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2) 7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3) 7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): ..... 7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: ..... ..... .....	7.4. Aard van de verpakking: ..... ..... 7.5. Aantal colli: ..... 7.6. Nettogewicht: ..... 7.7. Referentienummer van de partij: ..... ..... .....
	<b>8. Identificatie van de bloedproducten</b> 8.1. Aard van de bloedproducten: ..... 8.2. Diersoorten waarvan de bloedproducten afkomstig zijn: ..... ..... 8.3. Adres en registratienummer van de erkende inrichting: ..... .....
<b>9. Gezondheidsverklaring</b> Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven bloedproducten: 9.1. bestaan uit bloedproducten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen; 9.2. uitsluitend bestaan uit bloedproducten die niet voor menselijke consumptie zijn bestemd;	

9.3. uitsluitend zijn vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:

- (<sup>3</sup>) *hetzij* [ - [ bloed van geslachte dieren dat overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt is verklaard, maar dat om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd is; ]
- (<sup>3</sup>) *en/of* [ - bloed van geslachte dieren dat voor menselijke consumptie ongeschikt is verklaard, maar dat geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoont en dat afkomstig is van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard; ]
- (<sup>3</sup>) *en/of* [ - bloed verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving; ]
- (<sup>3</sup>) *en/of* [ - bloed en bloedproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten; ]
- (<sup>3</sup>) *en/of* [ - bloed en bloedproducten afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte; ]
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [ 9.4. in het geval van bloedproducten afkomstig van herkauwers, afkomstig zijn uit een derde land of een deel van een derde land waar:
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [ de dieren en producten afkomstig zijn uit een gebied waar in de laatste twaalf maanden geen enkel geval van mond- en klauwzeer, vesiculaire stomatitis, runderpest, peste des petits ruminants, Rift Valley Fever of bluetongue (<sup>5</sup>) is gemeld, waar ten minste in de laatste twaalf maanden tegen geen van deze ziekten is ingeënt en waaruit overeenkomstig de communautaire wetgeving herkauwers mogen worden ingevoerd. Het bloed waarmee deze producten zijn vervaardigd, moet zijn verzameld:
    - (<sup>3</sup>) *hetzij* [ in overeenkomstig de communautaire wetgeving erkende slachthuizen; ]
    - (<sup>3</sup>) *of* [ van levende dieren in overeenkomstig de communautaire wetgeving erkende inrichtingen; ]
    - (<sup>3</sup>) *of* [ in slachthuizen die door de bevoegde autoriteit van het derde land zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteit. In dat geval moeten het adres en het erkenningsnummer van het slachthuis aan de Commissie en aan de lidstaten worden meegedeeld of op het certificaat worden vermeld; ] ]
    - (<sup>3</sup>) *of* [de producten één van de volgende behandelingen hebben ondergaan om de afwezigheid van ziekteverwekkers van de volgende herkauwersziekten te garanderen: mond- en klauwzeer, vesiculaire stomatitis, runderpest, peste des petits ruminants, Rift Valley Fever of bluetongue (<sup>5</sup>):
      - (<sup>3</sup>) *hetzij* [ warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste drie uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid; ]
      - (<sup>3</sup>) *of* [ bestraling met een straling van 2,5 megarad of met gammastralen, gevolgd door een test op de doeltreffendheid; ]
      - (<sup>3</sup>) *of* [ wijziging van de pH-waarde in pH 5 gedurende twee uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid; ]
      - (<sup>3</sup>) *of* [ warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 90 °C, gevolgd door een test op de doeltreffendheid; ]
      - (<sup>3</sup>) *of* [ bluetongue-seropositieve dieren aanwezig zijn, en dat het bloed en de bloedproducten bestemd zijn voor technisch of farmaceutisch gebruik, in-vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia en in de erkende bedrijven [erkeningsnummer] in [lidstaat] (<sup>6</sup>) zullen worden verwerkt; ]
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [ 9.4. in het geval van bloedproducten afkomstig van niet-herkauwers, afkomstig zijn uit een derde land of een deel van een derde land waar:
    - (<sup>3</sup>) *hetzij* [ de dieren en de producten afkomstig zijn uit een gebied waar in de laatste twaalf maanden bij voor de ziekte vatbare soorten geen enkel geval van mond- en klauwzeer, vesiculaire varkensziekte, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, de ziekte van Newcastle of aviaire influenza is gemeld en waar ten minste in de laatste twaalf maanden tegen geen van deze ziekten is ingeënt. Het gezondheidscertificaat moet worden opgesteld volgens het model voor de diersoort waarvan de bloedproducten afkomstig zijn; ]
    - (<sup>3</sup>) *hetzij* [ de producten gedurende ten minste drie uur een warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C hebben ondergaan, gevolgd door een test op de doeltreffendheid, om de afwezigheid van volgende ziekten te garanderen: mond- en klauwzeer, vesiculaire varkensziekte, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, de ziekte van Newcastle of aviaire influenza. ] ]

9.5. Het eindproduct is:

- (<sup>3</sup>) *hetzij* [ in nieuwe of gesteriliseerde zakken verpakt; ]
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [ in bulk vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit erkend ontsmettingsmiddel; ]
- waarop etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE OF DIERVOEDING” zijn aangebracht.

9.6. Het eindproduct is in gesloten opslagplaatsen opgeslagen.

9.7. Het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling met ziekteverwekkers wordt besmet.

**Officieel stempel en handtekening**

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

(Plaats) (Datum)

.....

(Stempel) <sup>(7)</sup> (Handtekening van de officiële dierenarts) <sup>(7)</sup>

.....

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

*Noten*

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kenteknummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) In het geval van landen waar bluetongue-seropositieve dieren aanwezig zijn, zijn de bloedproducten behandeld of hebben de dieren een seronegatief testresultaat gegeven.
- (<sup>6</sup>) Dit moet de lidstaat zijn waar de producten het grondgebied van de Gemeenschap binnenkomen.
- (<sup>7</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 5 (A)

**Gezondheidscertificaat**

voor verse of gekoelde huiden van hoefdieren, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p><b>voor verse of gekoelde huiden van hoefdieren,</b></p> <p><b>bestemd voor verzending naar de Europese</b></p> <p><b>Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): ..... ORIGINEEL</p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van de huiden</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van de huiden</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2)</p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3)</p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Nummer(s) van het (de) zegel(s) op de container(s), vrachtwagen(s), goederenwagon(s) of baal (balen):</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de huiden</b></p> <p>8.1. Huiden van: ..... (diersoort)</p> <p>8.2. Adres en veterinair controlenummer van de geregistreerde en gecontroleerde inrichting: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven huiden:</p> <p>9.1. zijn verkregen van dieren die:</p> <p>a) worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;</p> <p>b) geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen;</p>	



- c) niet zijn gedood om een epizoötie uit te roeien;
- 9.2. afkomstig zijn uit een land of, in geval van regionalisatie overeenkomstig de communautaire wetgeving, uit een deel van een land waaruit de invoer van alle soorten vers vlees van de betrokken diersoorten is toegestaan en dat:
- a) ten minste de laatste twaalf maanden vóór de verzending vrij was van de volgende ziekten:
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [klassieke varkenspest en  
- Afrikaanse varkenspest;]
- (<sup>3</sup>) *en/of* [-runderpest;]
- en
- b) ten minste de laatste 24 maanden vóór de verzending vrij was van mond- en klauwzeer en waar in de laatste twaalf maanden vóór de verzending niet tegen mond- en klauwzeer is ingeënt;
- 9.3. zijn verkregen van:
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [dieren die ten minste de laatste drie maanden vóór het slachten of, indien ze jonger waren dan drie maanden, sedert hun geboorte, op het grondgebied van het land van herkomst hebben verbleven;]
- (<sup>3</sup>) *of* [indien het om huiden van tweehoevigen gaat, dieren van bedrijven waar zich in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van mond- en klauwzeer heeft voorgedaan en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km in de laatste 30 dagen geen enkel geval van mond- en klauwzeer heeft voorgedaan;]
- (<sup>3</sup>) *of* [indien het om huiden van varkens gaat, dieren van bedrijven waar zich in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van vesiculaire varkensziekte en in de laatste 40 dagen geen enkele uitbraak van klassieke varkenspest of van Afrikaanse varkenspest heeft voorgedaan en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km in de laatste 30 dagen geen enkel geval van bovengenoemde ziekten heeft voorgedaan;]
- (<sup>3</sup>) *of* [dieren die in de laatste 24 uur vóór het slachten in het slachthuis zijn gekeurd, waarbij geen symptomen van [ mond- en klauwzeer ], [ runderpest ], [ klassieke varkenspest ], [ Afrikaanse varkenspest ] of [ vesiculaire varkensziekte ](<sup>3</sup>) zijn geconstateerd;]
- 9.4. zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat ze opnieuw met ziekteverwekkers worden besmet.

#### Officieel stempel en handtekening

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

(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>5</sup>)

.....  
(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>5</sup>)

.....  
(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 5 (B)

**Gezondheidscertificaat**

voor behandelde huiden van hoefdieren, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p><b>voor behandelde huiden van hoefdieren, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): ..... ORIGINEEL</p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van de huiden</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van de huiden</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2)</p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3)</p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Nummer(s) van het (de) zegel(s) op de container(s), vrachtwagen(s), goederenwagon(s) of baal (balen):</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de huiden</b></p> <p>8.1. Huiden van: ..... (diersoort)</p> <p>8.2. Adres en veterinair controlenummer van de geregistreerde en gecontroleerde inrichting: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven huiden:</p> <p>9.1. zijn verkregen van dieren die:</p> <p>a) geen klinische symptomen van een op mens of dier overdraagbare ziekte vertoonden, en</p> <p>b) niet zijn gedood om een epizoötie uit te roeien;</p>	

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ 9.2. zijn verkregen van dieren die afkomstig zijn uit een land of een deel van een land waarvoor geen beperkingen uit hoofde van de communautaire wetgeving zijn opgelegd ten gevolge van een uitbraak van een ernstige overdraagbare ziekte waarvoor dieren van de betrokken soort vatbaar zijn en die:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ zijn gedroogd; ]

(<sup>3</sup>) *of* [ vóór de verzending gedurende ten minste 14 dagen nat of droog zijn gezouten; ]

(<sup>3</sup>) *of* [ gedurende zeven dagen zijn gezouten met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd; ]

(<sup>3</sup>) *of* [ gedurende 42 dagen zijn gedroogd bij een temperatuur van ten minste 20 °C; ]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ 9.2. die:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ vóór de verzending gedurende ten minste 14 dagen nat of droog zijn gezouten; ]

(<sup>3</sup>) *of* [ gedurende zeven dagen zijn gezouten met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd; ] ]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ 9.2. die, vóór de verzending per schip, op ..... zijn gezouten. ]

9.3. De zending is niet in aanraking geweest met andere producten van dierlijke oorsprong of met levende dieren die verspreiding van een ernstige overdraagbare ziekte zouden kunnen veroorzaken.

#### Officieel stempel en handtekening

Gedaan te ..... op .....  
(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>5</sup>)

.....  
(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>5</sup>)

.....  
(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 5 (C)

## Officiële verklaring

voor behandelde huiden van herkauwers, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap, die vóór de invoer gedurende 21 dagen apart gehouden zijn of gedurende 21 dagen zonder onderbreking zijn vervoerd

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p style="text-align: center;"><b>Officiële verklaring</b></p> <p style="text-align: center;"><b>voor behandelde huiden van herkauwers, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap, die vóór de invoer gedurende 21 dagen apart gehouden zijn of gedurende 21 dagen zonder onderbreking zijn vervoerd</b></p> <p>Referentienummer <sup>(1)</sup>: <span style="float: right;">ORIGINEEL</span></p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	
<p>5. <b>Bestemming van de huiden</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> <sup>(2)</sup></p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) <sup>(3)</sup></p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Nummer(s) van het (de) zegel(s) op de container(s), vrachtwagen(s), goederenwagon(s) of baal (balen):</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de huiden</b></p> <p>8.1. Huiden van: ..... (diersoort)</p> <p>8.2. Adres en veterinair controlenummer van de inrichting: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(4)</sup>, zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven huiden:</p> <p>9.1. zijn verkregen van dieren die:</p> <p style="margin-left: 20px;">a) geen klinische symptomen van een op mens of dier overdraagbare ziekte vertoonden en</p> <p style="margin-left: 20px;">b) niet zijn gedood om een epizoötie uit te roeien;</p> <p>9.2. en dat ze:</p>	

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ zijn gedroogd; ]

(<sup>3</sup>) *of* [ vóór de verzending gedurende ten minste 14 dagen nat of droog zijn gezouten; ]

(<sup>3</sup>) *of* [ gedurende zeven dagen zijn gezouten met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd; ]

(<sup>3</sup>) *of* [ gedurende 42 dagen zijn gedroogd bij een temperatuur van ten minste 20 °C; ]

9.3. niet in aanraking zijn geweest met andere producten van dierlijke oorsprong of met levende dieren die verspreiding van een ernstige overdraagbare ziekte zouden kunnen veroorzaken;

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ 9.4. na de in punt 9.2 beschreven behandeling gedurende 21 dagen onmiddellijk vóór de verzending onder officieel toezicht apart gehouden zijn; ]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ 9.4. volgens de verklaring van de vervoerder gedurende ten minste 21 dagen zullen worden vervoerd. ]

#### Officieel stempel en handtekening

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

(Plaats)

(Datum)

(Stempel) (<sup>5</sup>)

(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>5</sup>)

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 6 (A)

**Gezondheidscertificaat**

voor behandelde jachttrofeeën van vogels en hoefdieren die uitsluitend uit beenderen, horens, hoeven, klauwen, geweien, tanden of huiden bestaan, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p><b>Gezondheidscertificaat</b></p> <p><b>voor behandelde jachttrofeeën van vogels en hoefdieren die uitsluitend uit beenderen, horens, hoeven, klauwen, geweien, tanden of huiden bestaan, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer <sup>(1)</sup>: ..... ORIGINEEL</p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van de jachttrofeeën</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van de jachttrofeeën:</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> <sup>(2)</sup></p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) <sup>(3)</sup></p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal stuks of colli: .....</p> <p>.....</p> <p>7.6. Referentienummer van het CITES-certificaat: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de jachttrofeeën</b></p> <p>8.1. Jachttrofeeën van: ..... (diersoort)</p> <p>8.2. Aard van de jachttrofeeën:</p> <p>a) uitsluitend [ beenderen ], [ horens ], [ hoeven ], [ klauwen ], [ geweien ], [ tanden ] <sup>(3)</sup>: .....</p> <p>b) uitsluitend [ huiden ] of [ vellen ] <sup>(3)</sup>: .....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(4)</sup>, zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven jachttrofeeën:</p> <p>9.1. onmiddellijk na de behandeling, zonder in contact te komen met andere producten van dierlijke oorsprong waardoor ze kunnen worden verontreinigd, verpakt zijn in individuele, doorzichtige en gesloten verpakkingen om elke verontreiniging achteraf te voorkomen;</p>	

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ 9.2. in het geval van jachttrofeeën die uitsluitend uit huiden bestaan:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [zijn gedroogd;]

(<sup>3</sup>) *of* [vóór de verzending gedurende ten minste 14 dagen nat of droog zijn gezouten;]

(<sup>3</sup>) *of* [op ..... (datum) droog of nat zijn gezouten en volgens de verklaring van de vervoerder zo lang per schip zullen worden vervoerd dat de huiden bij aankomst bij de inspectiepost aan de grens van de Europese Gemeenschap ten minste 14 dagen zijn gezouten;]

(<sup>3</sup>) *of* [ 9.2. in het geval van jachttrofeeën die uitsluitend uit beenderen, horens, hoeven, klauwen, geweien of tanden bestaan:

a) zo lang in kokend water zijn gedompeld dat alle andere stoffen dan beenderen, hoorn, hoeven, klauwen, geweien en tanden verwijderd zijn, en

b) wat de delen betreft die uit been bestaan, zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd product, met name waterstofperoxide.]

#### Officieel stempel en handtekening

Gedaan te ..... op .....  
(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>5</sup>)

.....  
(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>5</sup>)

.....  
(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

**HOOFDSTUK 6 (B)**  
**Gezondheidscertificaat**

*voor jachttrofeeën van vogels en hoefdieren die uit onbehandelde volledige anatomische delen bestaan, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap*

Opmerking voor de importeur: Dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinair doeleinden en moet de zending vergezellen tot de inspectiepost aan de grens.

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p style="text-align: center;"><b>Gezondheidscertificaat</b> <b>voor jachttrofeeën van vogels en hoefdieren die uit onbehandelde volledige anatomische delen bestaan, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer <sup>(1)</sup>: ..... ORIGINEEL</p>
<p>2. <b>Geadresseeerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van de jachttrofeeën</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van de jachttrofeeën</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> <sup>(2)</sup></p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) <sup>(3)</sup></p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal stuks of colli: .....</p> <p>.....</p> <p>7.6. Referentienummer van het CITES-certificaat:</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de jachttrofeeën</b></p> <p>8.1. Jachttrofeeën van: ..... (diersoort)</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(4)</sup>, zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart hetgeen volgt:</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [ 9.1. voor jachttrofeeën van evenhoevigen, met uitzondering van varkens:</p> <p style="padding-left: 40px;">a) ..... (gebied) was de laatste twaalf maanden vrij van mond- en klauwzeer en runderpest en in die periode is tegen geen van deze ziekten ingeënt, en</p> <p style="padding-left: 40px;">b) de hierboven beschreven jachttrofeeën:</p>	



<p>i) zijn afkomstig van dieren die gedood zijn op het grondgebied van bovengenoemd gebied, waaruit vers vlees van de betreffende, voor de betrokken ziekten vatbare soorten huisdieren naar de Gemeenschap mag worden uitgevoerd en waar de laatste 60 dagen geen veterinaire rechtelijke beperkende maatregelen wegens uitbraken van een ziekte waarvoor het wild vatbaar is, van kracht waren;</p> <p>ii) zijn afkomstig van dieren die gedood zijn op ten minste 20 km afstand van de grens met een ander derde land of deel van een derde land waaruit onbehandelde jachttrofeeën van andere evenhoevigen dan varkens niet naar de Gemeenschap mogen worden uitgevoerd. ]</p> <p>(<sup>3</sup>) of [ 9.1. voor jachttrofeeën van wilde varkens:</p> <p>a) ..... (gebied) was in de laatste twaalf maanden vrij van klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, mond- en klauwzeer en besmettelijke varkensverlamming (Teschenerziekte) en in die periode is tegen geen van deze ziekten ingeënt, en</p> <p>b) de hierboven beschreven jachttrofeeën:</p> <p>i) zijn afkomstig van dieren die gedood zijn in bovengenoemd gebied, waaruit vers vlees van de betreffende, voor de betrokken ziekten vatbare soorten huisdieren naar de Gemeenschap mag worden uitgevoerd en waar de laatste 60 dagen geen veterinaire rechtelijke beperkende maatregelen wegens uitbraken van een ziekte waarvoor varkens vatbaar zijn, van kracht waren;</p> <p>ii) zijn afkomstig van dieren die gedood zijn op ten minste 20 km afstand van de grens met een ander derde land of deel van een derde land waaruit onbehandelde jachttrofeeën van wilde varkens niet naar de Gemeenschap mogen worden uitgevoerd; ]</p> <p>(<sup>3</sup>) of [ 9.1. voor jachttrofeeën van eenhoevigen: de hierboven beschreven jachttrofeeën zijn afkomstig van eenhoevig wild dat gedood is op het grondgebied van bovengenoemd land van uitvoer; ]</p> <p>(<sup>3</sup>) of [ 9.1. voor jachttrofeeën van vederwild:</p> <p>a) ..... (gebied) is vrij van aviaire influenza en de ziekte van Newcastle, en</p> <p>b) bovengenoemde jachttrofeeën zijn afkomstig van vederwild dat gedood is in bovengenoemd gebied, waar de laatste 30 dagen geen veterinaire rechtelijke beperkende maatregelen wegens uitbraken van een ziekte waarvoor vederwild vatbaar is, van kracht waren. ]</p> <p>9.2. De hierboven beschreven jachttrofeeën zijn, zonder in contact te komen met andere producten van dierlijke oorsprong waardoor ze kunnen worden verontreinigd, verpakt in individuele, doorzichtige en gesloten verpakkingen om verontreiniging achteraf te voorkomen.</p>	<p><b>Officieel stempel en handtekening</b></p> <p>Gedaan te ..... op .....</p> <p style="text-align: center;">(Plaats) <span style="margin-left: 200px;">(Datum)</span></p> <p style="text-align: center;">.....</p> <p style="text-align: center;">(Stempel) (<sup>5</sup>) <span style="margin-left: 150px;">(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>5</sup>)</span></p> <p style="text-align: center;">.....</p> <p style="text-align: center;">(Naam, functie en titel in hoofdletters)</p>
---	---

#### Noten

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.



**Officieel stempel en handtekening**

Gedaan te ..... op .....  
(Plaats) (Datum)

(Stempel) <sup>(5)</sup>

.....  
(Handtekening van de officiële dierenarts) <sup>(5)</sup>

.....  
(Naam, functie en titel in hoofdletters)

**Noten**

(1) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(2) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(3) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(4) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(5) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 7 (B)

**Gezondheidscertificaat**

voor varkenshaar uit derde landen of delen van derde landen die niet vrij zijn van Afrikaanse varkenspest, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p><b>voor varkenshaar uit derde landen of delen van</b></p> <p><b>derde landen die niet vrij zijn van Afrikaanse</b></p> <p><b>varkenspest, bestemd voor verzending naar de</b></p> <p><b>Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): <span style="float: right;">ORIGINEEL</span></p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van het varkenshaar</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van het varkenshaar</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2)</p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3)</p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal stuks of colli: .....</p> <p>.....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p>
<p>8. <b>Identificatie van het varkenshaar</b></p> <p>8.1. Adres en veterinair controlenummer van de geregistreerde inrichting: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart hetgeen volgt:</p> <p>9.1. Het hierboven beschreven varkenshaar is verkregen van varkens die afkomstig zijn uit het land van herkomst en daar in een slachthuis zijn geslacht.</p> <p>9.2. De varkens waarvan het varkenshaar verkregen is, vertoonden bij de keuring bij het slachten geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten en zijn niet geslacht om een epizoötie uit te roeien.</p> <p>9.3. Het bovengenoemde varkenshaar is:</p> <p>(3) <i>hetzij</i> [gekookt; ]</p> <p>(3) <i>of</i> [gekleurd; ]</p>	

(<sup>3</sup>) of [gebleekt;]

9.4. Het varkenshaar is droog en is zorgvuldig verpakt.

**Officieel stempel en handtekening**

Gedaan te ..... op .....  
(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>5</sup>)

.....  
(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>5</sup>)

.....  
(Naam, functie en titel in hoofdletters)

*Noten*

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 8 (A)

**Gezondheidscertificaat**

voor dierlijke bijproducten <sup>(1)</sup> voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p><b>Gezondheidscertificaat</b>  <b>voor dierlijke bijproducten <sup>(1)</sup> voor de vervaardiging</b>  <b>van voeder voor gezelschapsdieren, bestemd voor</b>  <b>verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer <sup>(2)</sup>: <span style="float: right;">ORIGINEEL</span></p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van de dierlijke bijproducten</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van de dierlijke bijproducten</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending <sup>(3)</sup></b></p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) <sup>(4)</sup></p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Referentienummer van de partij: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de dierlijke bijproducten</b></p> <p>8.1. Aard van de verwerkte dierlijke bijproducten: .....</p> <p>8.2. Dierlijke bijproducten van: ..... (diersoort)</p> <p>8.3. Adres en veterinair controlenummer van de erkende inrichting: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(5)</sup>, zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven dierlijke bijproducten:</p> <p>9.1. bestaan uit dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande veterinairerechtelijke voorschriften;</p>	

- 9.2. op het grondgebied van .....<sup>(6)</sup> zijn verkregen van dieren die:
- <sup>(4)</sup> *hetzij* [ a) sedert hun geboorte of ten minste de laatste 3 maanden vóór het slachten op dit grondgebied hebben verbleven; ]
- <sup>(4)</sup> *of* [ b) op dit grondgebied in het wild zijn gedood<sup>(7)</sup>; ]
- 9.3. zijn verkregen van dieren die:
- <sup>(4)</sup> *hetzij* [ a) afkomstig zijn van bedrijven:
- i) waar zich, bij de voor de ziekte vatbare soorten, in de laatste 30 dagen geen enkel(e) geval/uitbraak van runderpest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle of aviaire influenza heeft voorgedaan, waar zich in de laatste 40 dagen geen enkel(e) geval/uitbraak van klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest heeft voorgedaan en waaromheen zich, in een gebied met een straal van 10 km, in de laatste 30 dagen geen enkel(e) geval/uitbraak van deze ziekten heeft voorgedaan, en
- ii) waar zich in de laatste 60 dagen geen enkel(e) geval/uitbraak van mond- en klauwzeer heeft voorgedaan en waaromheen zich, in een gebied met een straal van 25 km, in de laatste 30 dagen geen enkel(e) geval/uitbraak van mond- en klauwzeer heeft voorgedaan, en
- b) die:
- i) niet zijn gedood om een epizoötie uit te roeien;
- ii) gedurende ten minste 40 dagen vóór de verzending op het bedrijf van oorsprong zijn gebleven en rechtstreeks naar het slachthuis zijn vervoerd, zonder dat ze in contact gekomen zijn met andere dieren die niet aan dezelfde gezondheidseisen voldeden, en
- iii) in de laatste 24 uur vóór het slachten in het slachthuis zijn gekeurd, zonder dat daarbij symptomen zijn geconstateerd van de bovengenoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn;
- iv) in het slachthuis, tot het tijdstip waarop ze zijn geslacht of gedood, zijn behandeld overeenkomstig Richtlijn 93/119/EG betreffende dierenwelzijn; ]
- <sup>(4)</sup> *of* [ a) in het wild zijn gevangen en gedood in een gebied:
- i) waar zich in een straal van 25 km geen enkel(e) geval/uitbraak heeft voorgedaan van de volgende ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn: mond- en klauwzeer, runderpest, de ziekte van Newcastle en aviaire influenza in de laatste 30 dagen en klassieke en Afrikaanse varkenspest in de laatste 40 dagen, en
- ii) dat is gelegen op meer dan 20 km van de grens met een ander land of een deel daarvan waaruit dit materiaal in die periode niet naar de Europese Gemeenschap mag worden uitgevoerd, en
- b) binnen twaalf uur na het doden zijn weggevoerd om te worden gekoeld, hetzij naar een verzamelcentrum en onmiddellijk daarna naar een erkende wildverwerkingsinrichting, hetzij rechtstreeks naar een wildverwerkingsinrichting; ]
- 9.4. zijn verkregen in een inrichting waaromheen zich in de laatste 30 dagen in een straal van 10 km geen enkel(e) geval/uitbraak heeft voorgedaan van de in punt 9.3 genoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, of waar, indien zich toch een ziektegeval heeft voorgedaan, de toestemming om voor uitvoer naar de Europese Gemeenschap bestemde grondstoffen te bewerken pas is gegeven nadat al het vlees was verwijderd en de inrichting volledig was gereinigd en ontsmet onder controle van een officiële dierenarts;
- 9.5. zijn verkregen en bereid zonder contact met ander materiaal dat niet aan bovengenoemde eisen voldoet, en zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen;
- 9.6. zijn verpakt in een nieuwe, lekvrije verpakking en in officieel verzegelde recipiënten met een etiket waarop „GRONDSTOFFEN, UITSLUITEND VOOR DE VERVAARDIGING VAN VOEDER VOOR GEZELSCHAPSDIEREN” en de naam en het adres van het bedrijf van bestemming in de Europese Unie zijn vermeld;
- 9.7. uitsluitend bestaan uit de volgende dierlijke bijproducten:
- <sup>(4)</sup> *hetzij* [ - delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn; ]
- <sup>(4)</sup> *en/of* [ - delen van geslachte dieren die ongeschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie; ]
- <sup>(4)</sup> *en/of* [ - dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen; ]
- <sup>(4)</sup> *en/of* [ - andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten<sup>(8)</sup>, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen; ]
- <sup>(4)</sup> *en/of* [ - op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren; ]

<p>(<sup>4</sup>) en/of [- verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen; ]</p> <p>(<sup>4</sup>) en/of [- eierschalen, bijproducten van broederijen en bijproducten van gearsten eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte; ]</p> <p>(<sup>4</sup>) en/of [- grondstoffen afkomstig van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG van de Raad verboden stoffen, zoals bedoeld in artikel 28 van Verordening (EG) nr. 1774/2002; ]</p> <p>9.8. op het bedrijf van herkomst zijn diepgevroren of overeenkomstig de communautaire wetgeving op een dergelijke wijze zijn bewaard dat ze van de verzending tot de levering aan het bedrijf van bestemming niet kunnen bederven;</p> <p>9.9. indien het gaat om grondstoffen afkomstig van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG verboden stoffen, zoals bedoeld in artikel 28 van Verordening (EG) nr. 1774/2002:</p> <p>a) alvorens ze de Gemeenschap binnenkomen, in het derde land zijn gemerkt met een kruis van vloeibare houtskool of actieve kool op elke buitenzijde van elk diepgevroren blok, op een dergelijke wijze dat de markering ten minste 70 % van de diagonale lengte van het diepgevroren blok bestrijkt en ten minste 10 cm breed is;</p> <p>b) indien ze niet diepgevroren zijn, alvorens ze de Gemeenschap binnenkomen, in het derde land met vloeibare houtskool zijn bespoten of met houtskoolpoeder zijn gemerkt, op een dergelijke wijze dat de houtskool duidelijk zichtbaar is op het materiaal;</p> <p>c) indien de dierlijke bijproducten bestaan uit zowel grondstoffen die op bovengenoemde wijze zijn behandeld, als andere, niet behandelde grondstoffen, overeenkomstig de punten a) en b) zijn gemerkt.</p>	<p>(<sup>4</sup>) (<sup>9</sup>) [ 10. <b>Specifieke eisen</b></p> <p>(<sup>4</sup>) (<sup>10</sup>) 10.1. De bijproducten in deze zending zijn afkomstig van dieren die zijn gehouden op het onder 9.2 genoemde grondgebied, waar regelmatig vaccinatieprogramma's tegen mond- en klauwzeer bij als huisdier gehouden runderen worden uitgevoerd en officieel worden gecontroleerd.</p> <p>(<sup>4</sup>) (<sup>11</sup>) 10.2. De bijproducten in deze zending bestaan uitsluitend uit dierlijke bijproducten van opgemaakte slachtafvallen van herkauwend vee die bij een omgevingstemperatuur van meer dan +2 °C zijn gerijpt gedurende ten minste drie uur of, in het geval van kauwspieren van runderen en ontbeend vlees van huisdieren, gedurende ten minste 24 uur. ]</p>
<b>Officieel stempel en handtekening</b>	
Gedaan te ..... op .....	
(Plaats)	(Datum)
(Stempel) ( <sup>12</sup> )	(Handtekening van de officiële dierenarts) ( <sup>12</sup> )
	(Naam, functie en titel in hoofdletters)



## Noten

- (1) Met uitzondering van rauw bloed, rauwe melk, huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren (voor de invoer van deze producten, zie de desbetreffende certificaten).
- (2) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (3) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (4) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (5) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (6) Naam en ISO-code van het land van uitvoer zoals vastgesteld in:  
— deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG van de Raad,  
— de bijlage bij Beschikking 94/984/EG van de Commissie en  
— de bijlage bij Beschikking 2000/585/EG van de Commissie.  
Ook de ISO-regionalisatiecode in deze bijlage (indien van toepassing op de vatbare soort in kwestie) moet worden vermeld.
- (7) Alleen voor landen waaruit vlees van vrij wild voor menselijke consumptie van dezelfde diersoort in de Europese Gemeenschap mag worden ingevoerd.
- (8) Alle levensmiddelenresten, met inbegrip van vetten en oliën, al dan niet verwerkt, van restaurants, inrichtingen voor collectieve maaltijdverstrekking en keukens, waaronder grootkeukens en keukens van individuele huishoudens.
- (9) Deze extra garanties moeten worden verstrekt indien het materiaal van herkauwend vee afkomstig is uit het grondgebied of een deel van het grondgebied van een land in Zuid-Amerika of zuidelijk Afrika waaruit alleen gerijpt en ontbeend vers vlees van herkauwend vee voor menselijke consumptie naar de Europese Gemeenschap mag worden uitgevoerd. In het geval van slachtafvalven zijn alleen opgemaakte slachtafvalven van herkauwend vee toegestaan waaruit de beenderen, het kraakbeen, de trachea en de hoofdbronchiën, de lymfeklieren en het daaraan vastzittende bindweefsel, vet en mucus volledig zijn verwijderd. Hele kauwspieren van runderen, ingesneden overeenkomstig bijlage I, hoofdstuk VIII, punt 41, onder a), bij Richtlijn 64/433/EEG van de Raad, zijn ook toegestaan.
- (10) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika.
- (11) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika.
- (12) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 8 (B)

## Gezondheidscertificaat

voor dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van technische producten (met inbegrip van farmaceutische producten) <sup>(1)</sup>, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<b>1. Afzender</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... ..... ..... ..... .....	<b>Gezondheidscertificaat  voor dierlijke bijproducten voor de vervaardiging  van technische producten (met inbegrip van  farmaceutische producten) <sup>(1)</sup>, bestemd voor  verzending naar de Europese Gemeenschap</b>  Referentienummer <sup>(2)</sup> :                               ORIGINEEL
<b>2. Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... ..... ..... ..... .....	<b>3. Herkomst van de dierlijke bijproducten</b> 3.1. Land: ..... 3.2. Gebiedscode: .....
<b>5. Bestemming van de dierlijke bijproducten</b> 5.1. EU-lidstaat: ..... 5.2. Naam en adres van de bestemming: ..... ..... ..... ..... .....	<b>4. Bevoegde autoriteit</b> 4.1. Bevoegd ministerie: ..... 4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: ..... .....
<b>7. Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> <sup>(3)</sup> 7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) <sup>(4)</sup> 7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): ..... 7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: ..... ..... ..... .....	<b>6. Plaats van lading voor uitvoer</b> ..... ..... ..... ..... 7.4. Aard van de verpakking: ..... ..... 7.5. Aantal colli: ..... 7.6. Nettogewicht: ..... 7.7. Referentienummer van de partij: ..... ..... ..... .....
<b>8. Identificatie van de dierlijke bijproducten</b> 8.1. Aard van de verwerkte dierlijke bijproducten: ..... 8.2. Dierlijke bijproducten van: ..... (diersoort) 8.2. Adres en veterinaire controlenummer van de erkende inrichting: ..... .....	
<b>9. Gezondheidsverklaring</b> Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(5)</sup> , zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven dierlijke bijproducten: 9.1. bestaan uit dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande veterinaire rechtelijke voorschriften;	

- 9.2. op het grondgebied van ..... (\*) zijn verkregen van dieren die:
- (\*) *hetzij* [ a) sedert hun geboorte of ten minste de laatste drie maanden vóór het slachten op dit grondgebied hebben verbleven; ]
- (\*) *of* [ b) op dit grondgebied in het wild zijn gedood (?); ]
- 9.3. zijn verkregen van dieren die:
- (\*) *hetzij* [ a) afkomstig zijn van bedrijven:
- i) waar zich, bij de voor de ziekte vatbare soorten, in de laatste 30 dagen geen enkel(e) geval/uitbraak van runderpest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle of aviaire influenza heeft voorgedaan, waar zich in de laatste 40 dagen geen enkel(e) geval/uitbraak van klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest heeft voorgedaan, en waaromheen zich, in een gebied met een straal van 10 km, in de laatste 30 dagen geen enkel(e) geval/uitbraak van deze ziekten heeft voorgedaan, en
- ii) waar zich in de laatste 60 dagen geen enkel(e) geval/uitbraak van mond- en klauwzeer heeft voorgedaan en waaromheen zich, in een gebied met een straal van 25 km, in de laatste 30 dagen geen enkel(e) geval/uitbraak van mond- en klauwzeer heeft voorgedaan, en
- b) die:
- i) niet zijn gedood om een epizoötie uit te roeien;
- ii) gedurende ten minste 40 dagen vóór de verzending op het bedrijf van oorsprong zijn gebleven en rechtstreeks naar het slachthuis zijn vervoerd, zonder dat ze in contact gekomen zijn met andere dieren die niet aan dezelfde gezondheidseisen voldeden, en
- iii) in de laatste 24 uur vóór het slachten in het slachthuis zijn gekeurd, zonder dat daarbij symptomen zijn geconstateerd van de bovengenoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn;
- iv) in het slachthuis, tot het tijdstip waarop ze zijn geslacht of gedood, zijn behandeld overeenkomstig Richtlijn 93/119/EG van de Raad betreffende dierenwelzijn; ]
- (\*) *of* [ a) in het wild zijn gevangen en gedood in een gebied:
- i) waar zich in een straal van 25 km geen enkel(e) geval/uitbraak heeft voorgedaan van de volgende ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn: mond- en klauwzeer, runderpest, de ziekte van Newcastle en aviaire influenza in de laatste 30 dagen en klassieke en Afrikaanse varkenspest in de laatste 40 dagen, en
- ii) dat is gelegen op meer dan 20 km van de grens met een ander land of een deel daarvan waaruit dit materiaal in die periode niet naar de Europese Gemeenschap mag worden uitgeoerd, en
- b) binnen twaalf uur na het doden zijn weggevoerd om te worden gekoeld, hetzij naar een verzamelcentrum en onmiddellijk daarna naar een erkende wildverwerkingsinrichting, hetzij rechtstreeks naar een wildverwerkingsinrichting; ]
- 9.4. zijn verkregen in een inrichting waaromheen zich in de laatste 30 dagen in een straal van 10 km geen enkel(e) geval/uitbraak heeft voorgedaan van de in punt 9.3 genoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, of waar, indien zich toch een ziektegeval heeft voorgedaan, de toestemming om voor uitvoer naar de Europese Gemeenschap bestemde grondstoffen te bewerken, pas is gegeven nadat al het vlees was verwijderd en de inrichting volledig was gereinigd en ontsmet onder controle van een officiële dierenarts;
- 9.5. zijn verkregen en bereid zonder contact met ander materiaal dat niet aan bovengenoemde eisen voldoet, en zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen;
- 9.6. zijn verpakt in een nieuwe, lekvrije verpakking en in officieel verzegelde recipiënten met een etiket waarop „GRONDSTOFFEN, UITSLUITEND VOOR DE VERVAARDIGING VAN TECHNISCHE PRODUCTEN (MET INBEGRIJ VAN FARMACEUTISCHE PRODUCTEN)” en de naam en het adres van het bedrijf van bestemming in de Europese Unie zijn vermeld;
- 9.7. uitsluitend bestaan uit de volgende dierlijke bijproducten:
- (\*) *hetzij* [ - delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn; ]
- (\*) *en/of* [ - delen van geslachte dieren die ongeschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie; ]
- (\*) *en/of* [ - dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen; ]
- (\*) *en/of* [ - andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten (\*), die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen; ]
- (\*) *en/of* [ - op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren; ]

( <sup>4</sup> ) en/of	[ - verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen; ]
( <sup>4</sup> ) en/of	[ - eierschalen, bijproducten van broederijen en bijproducten van gebarsten eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte; ]
( <sup>4</sup> ) en/of	[ - pels afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte; ]
9.8. op het bedrijf van herkomst zijn diepgevroren of overeenkomstig de communautaire wetgeving op een dergelijke wijze zijn bewaard dat ze van de verzending tot de levering aan het bedrijf van bestemming niet kunnen bederven.	
( <sup>4</sup> ) ( <sup>9</sup> )	[ 10. <b>Specifieke eisen</b>
( <sup>4</sup> ) ( <sup>10</sup> )	10.1. De bijproducten in deze zending zijn afkomstig van dieren die zijn verkregen op het in punt 9.2 genoemde grondgebied, waar regelmatig vaccinatieprogramma's tegen mond- en klauwzeer bij als huisdier gehouden runderen worden uitgevoerd en officieel worden gecontroleerd.
( <sup>4</sup> ) ( <sup>11</sup> )	10.2. De bijproducten in deze zending bestaan uit dierlijke bijproducten verkregen van slachtafval en ontbeend vlees. ]
<b>Officieel stempel en handtekening</b>	
Gedaan te ..... op .....	
(Plaats)	(Datum)
(Stempel) ( <sup>12</sup> )	(Handtekening van de officiële dierenarts) ( <sup>12</sup> )
	(Naam, functie en titel in hoofdletters)

**Noten**

- (<sup>1</sup>) Met uitzondering van rauw bloed, rauwe melk, huiden, varkenshaar en veren (voor de invoer van deze producten, zie de desbetreffende certificaten).
- (<sup>2</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>3</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>4</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>5</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>6</sup>) Naam en ISO-code van het land van uitvoer zoals vastgesteld in:  
— deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG van de Raad,  
— de bijlage bij Beschikking 94/984/EG van de Commissie en  
— de bijlage bij Beschikking 2000/585/EG van de Commissie.  
Ook de ISO-regionalisatiecode in deze bijlage (indien van toepassing op de vatbare soort in kwestie) moet worden vermeld.
- (<sup>7</sup>) Alleen voor landen waaruit vlees van vrij wild voor menselijke consumptie van dezelfde diersoort in de Europese Gemeenschap mag worden ingevoerd.
- (<sup>8</sup>) Alle levensmiddelenresten, met inbegrip van vetten en oliën, al dan niet verwerkt, van restaurants, inrichtingen voor collectieve maaltijdverstrekking en keukens, waaronder grootkeukens en keukens van individuele huishoudens.
- (<sup>9</sup>) Deze extra garanties moeten worden verstrekt indien het materiaal van herkauwend vee afkomstig is uit het grondgebied of een deel van het grondgebied van een land in Zuid-Amerika of zuidelijk Afrika waaruit alleen gerijpt en ontbeend vers vlees van herkauwend vee voor menselijke consumptie naar de Europese Gemeenschap mag worden uitgevoerd. In het geval van slachtafval zijn alleen opgemaakte slachtafval van herkauwend vee toegestaan waaruit de beenderen, het kraakbeen, de trachea en de hoofdbronchiën, de lymfeklieren en het daaraan vastzittend bindweefsel, vet en mucus volledig zijn verwijderd. Hele kauwspieren van runderen, ingesneden overeenkomstig bijlage I, hoofdstuk VIII, punt 41, onder a), bij Richtlijn 64/433/EEG van de Raad, zijn ook toegestaan.
- (<sup>10</sup>) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika.
- (<sup>11</sup>) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika.
- (<sup>12</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 9

## Gezondheidscertificaat

*voor niet voor menselijke consumptie bestemde visolie die als voedermiddel of voor technisch gebruik kan worden gebruikt, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap*

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

1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... ..... .....	<b>VETERINAIER CERTIFICAAT</b> <b>voor niet voor menselijke consumptie bestemde visolie die als voedermiddel of voor technisch gebruik kan worden gebruikt, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b>  Referentienummer (1): ..... ORIGINEEEL
2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... .....	3. <b>Herkomst van de visolie</b> 3.1. Land: ..... 3.2. Gebiedscode: .....
5. <b>Bestemming van de visolie</b> 5.1. EU-lidstaat: ..... 5.2. Naam en adres van de bestemming: ..... ..... .....	4. <b>Bevoegde autoriteit</b> 4.1. Bevoegd ministerie: ..... 4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: ..... .....
7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2) 7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3) 7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): ..... 7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: ..... .....	6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b> ..... ..... ..... ..... 7.4. Aard van de verpakking: ..... ..... 7.5. Aantal colli: ..... 7.6. Nettogewicht: ..... 7.7. Referentienummer van de partij: ..... .....
8. <b>Identificatie van de visolie</b> 8.1. Beschrijving van de visolie: ..... 8.2. Adres en registratienummer van het behandelings- of verwerkingsbedrijf (3): ..... .....	
9. <b>Gezondheidsverklaring</b> Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven visolie: 9.1. bestaat uit visolie die voldoet aan de onderstaande gezondheidseisen; 9.2. uitsluitend bestaat uit visolie die niet voor menselijke consumptie is bestemd; 9.3. is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 17 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd;	

9.4. uitsluitend is vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:

- (<sup>3</sup>) *hetzij* [- andere voormalige voedingsmiddelen afkomstig van vis dan keukenafval en etensresten (<sup>5</sup>), die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen; ]
- (<sup>3</sup>) *en/of* [- op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren; ]
- (<sup>3</sup>) *en/of* [- verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen; ]

9.5. De visolie:

- a) is overeenkomstig bijlage VII, hoofdstuk IV, bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 behandeld om ziekteverwekkers te doden;
- b) is niet in contact gekomen met andere soorten olie, zoals gesmolten vet van andere diersoorten, en
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [c] is in nieuwe of gereinigde recipiënten verpakt met de nodige voorzorgen om besmetting te voorkomen; ]
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [c] in geval van bulkvervoer zijn de leidingen, pompen, bulkcontainers en alle bulkcontainers of tankwagens die worden gebruikt om het product van het productiebedrijf hetzij rechtstreeks naar het schip of naar opslagtanks op het land, hetzij rechtstreeks naar inrichtingen te vervoeren, vóór gebruik geïnspecteerd en schoon bevonden, ]

en is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE”.

#### Officieel stempel en handtekening

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

(Plaats)

(Datum)

(Stempel) (<sup>6</sup>)

.....  
(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>6</sup>)

.....  
(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>5</sup>) Alle levensmiddelenresten, met inbegrip van vetten en oliën, al dan niet verwerkt, van restaurants, inrichtingen voor collectieve maaltijdverstrekking en keukens, waaronder grootkeukens en keukens van individuele huishoudens.

(<sup>6</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 10 (A)

**Gezondheidscertificaat**

voor niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet dat als voedermiddel of voor technisch gebruik kan worden gebruikt, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... ..... .....	<b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b> <b>voor niet voor menselijke consumptie bestemd</b> <b>gesmolten vet dat als voedermiddel of voor</b> <b>technisch gebruik kan worden gebruikt, bestemd</b> <b>voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b>
	Referentienummer (1): ..... ORIGINIEEL
2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... .....	<b>3. Herkomst van het gesmolten vet</b> 3.1. Land: ..... 3.2. Gebiedscode: .....
	<b>4. Bevoegde autoriteit</b> 4.1. Bevoegd ministerie: ..... 4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: ..... .....
5. <b>Bestemming van het gesmolten vet</b> 5.1. EU-lidstaat: ..... 5.2. Naam en adres van de bestemming: ..... ..... .....	<b>6. Plaats van lading voor uitvoer</b> ..... ..... .....
	7.4. Aard van de verpakking: ..... .....
7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2) 7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3) 7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): ..... 7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: ..... .....	7.5. Aantal colli: ..... 7.6. Nettogewicht: ..... 7.7. Referentienummer van de partij: ..... .....
8. <b>Identificatie van het gesmolten vet</b> 8.1. Beschrijving van het gesmolten vet: ..... 8.2. Gesmolten vet van: ..... (diersoort) 8.3. Adres en registratienummer van het behandlungs- of verwerkingsbedrijf (3): ..... .....	
9. <b>Gezondheidsverklaring</b> Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat het hierboven beschreven gesmolten vet: 9.1. bestaat uit gesmolten vet dat voldoet aan de onderstaande gezondheidseisen; 9.2. bestaat uit gesmolten vet dat niet voor menselijke consumptie is bestemd;	

- 9.3. is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 17 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 of bijlage C, hoofdstuk II, van Richtlijn 77/99/EEG van de Raad <sup>(5)</sup> of bijlage 1, hoofdstuk IX, van Richtlijn 92/118/EEG van de Raad <sup>(6)</sup> door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;
- 9.4. uitsluitend zijn vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [- delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- delen van geslachte dieren die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren van dieren die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- bloed verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten <sup>(7)</sup>, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- melk afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- eierschalen, bijproducten van broederijen en bijproducten van gebarsten eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte].
- 9.5. Gesmolten vet van herkauwers is op een dergelijke wijze gezuiverd dat het maximumgehalte aan nog resterende onoplosbare onzuiverheden niet meer dan 0,15 gewichtsprocent bedraagt.
- 9.6. Het gesmolten vet:
- a) is overeenkomstig bijlage VII, hoofdstuk IV, bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 of overeenkomstig Richtlijn 77/99/EEG of Richtlijn 92/118/EEG behandeld om ziekteverwekkers te doden, en
  - <sup>(3)</sup> *hetzij* [b) is in nieuwe of gereinigde recipiënten verpakt met de nodige voorzorgen om besmetting te voorkomen;]
  - <sup>(3)</sup> *hetzij* [b) in geval van bulkvervoer zijn de leidingen, pompen, bulk tanks en alle bulkcontainers of tankwagens die worden gebruikt om het product van het productiebedrijf hetzij rechtstreeks naar het schip of naar opslagtanks op het land, hetzij rechtstreeks naar inrichtingen, te vervoeren, vóór gebruik geïnspecteerd en schoon bevonden,]
- en is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE”.

**Officieel stempel en handtekening**

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

(Plaats) (Datum)

.....

(Stempel) <sup>(8)</sup>

.....

(Handtekening van de officiële dierenarts) <sup>(8)</sup>

.....

(Naam, functie en titel in hoofdletters)



**Noten**

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kenteknummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) PB L 26 van 31.1.1977, blz. 85.
- (<sup>6</sup>) PB L 62 van 15.3.1993, blz. 49.
- (<sup>7</sup>) Alle levensmiddelenresten, met inbegrip van vetten en oliën, al dan niet verwerkt, van restaurants, inrichtingen voor collectieve maaltijdverstrekking en keukens, waaronder grootkeukens en keukens van individuele huishoudens.
- (<sup>8</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 10 (B)

**Gezondheidscertificaat**

voor niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor technisch gebruik, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<b>1. Afzender</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... .....	<b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b> <b>voor niet voor menselijke consumptie bestemd</b> <b>gesmolten vet voor technisch gebruik, bestemd voor</b> <b>verzending naar de Europese Gemeenschap</b>  Referentienummer (1): ORIGINEEL
<b>2. Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... .....	<b>3. Herkomst van het gesmolten vet</b> 3.1. Land: ..... 3.2. Gebiedscode: .....
<b>5. Bestemming van het gesmolten vet</b> 5.1. EU-lidstaat: ..... 5.2. Naam en adres van de bestemming: ..... ..... .....	<b>4. Bevoegde autoriteit</b> 4.1. Bevoegd ministerie: ..... 4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: ..... .....
<b>7. Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2) 7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3) 7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): ..... 7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: ..... ..... .....	<b>6. Plaats van lading voor uitvoer</b> ..... ..... .....
<b>8. Identificatie van het gesmolten vet</b> 8.1. Beschrijving van het gesmolten vet: ..... 8.2. Gesmolten vet van: ..... (diersoort) 8.3. Adres en registratienummer van het behandelings- of verwerkingsbedrijf (3): ..... .....	7.4. Aard van de verpakking: ..... ..... 7.5. Aantal colli: ..... 7.6. Nettogewicht: ..... 7.7. Referentienummer van de partij: ..... ..... .....
<b>9. Gezondheidsverklaring</b>  Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat het hierboven beschreven gesmolten vet:  9.1. bestaat uit gesmolten vet dat voldoet aan de onderstaande gezondheidseisen; 9.2. bestaat uit gesmolten vet dat niet voor menselijke consumptie of diervoeding is bestemd;	

- 9.3. is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 17 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;
- 9.4. is vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [ categorie 2-materiaal (<sup>5</sup>); ]
- (<sup>3</sup>) *of* [ een mengsel van categorie 2-materiaal en categorie 3-materiaal (<sup>6</sup>). ]
- 9.5. Gesmolten vet van herkauwers is op een dergelijke wijze gezuiverd dat het maximumgehalte aan nog resterende onoplosbare onzuiverheden niet meer dan 0,15 gewichtsprocent bedraagt.
- 9.6. Het gesmolten vet:
- a) is overeenkomstig bijlage VII, hoofdstuk XII, bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 behandeld om ziekteverwekkers te doden, en
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [b] is in nieuwe of gereinigde recipiënten verpakt met de nodige voorzorgen om besmetting te voorkomen; ]
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [b] in geval van bulkvervoer zijn de leidingen, pompen, bulk tanks en alle bulkcontainers of tankwagens die worden gebruikt om het product van het productiebedrijf hetzij rechtstreeks naar het schip of naar opslagtanks op het land, hetzij rechtstreeks naar inrichtingen, te vervoeren, vóór gebruik geïnspecteerd en schoon bevonden, ]
- en is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE OF DIERVOEDING”.

#### Officieel stempel en handtekening

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

(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>7</sup>)

.....

(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>7</sup>)

.....

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

## Noten

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) Lijst van categorie 2-materiaal:
- a) Al het dierlijke materiaal dat wordt opgevangen bij de behandeling van afvalwater van andere slachthuizen dan die welke onder artikel 4, lid 1, onder d), vallen, of van categorie 2-verwerkingsbedrijven, met inbegrip van zeefresten, materialen afkomstig van ontzanding, mengsels van olie en vet, slib en materialen verwijderd uit de afvoerleidingen van deze bedrijven;
  - b) producten van dierlijke oorsprong die residuen bevatten van diergeneesmiddelen en contaminanten zoals bedoeld in groep B, punten 1 en 2, van bijlage I bij Richtlijn 96/23/EG, indien dergelijke residuen het in de communautaire wetgeving toegestane niveau overschrijden;
  - c) andere producten van dierlijke oorsprong dan categorie 1-materiaal, ingevoerd uit derde landen, die tijdens de in de communautaire wetgeving voorgeschreven controle niet blijken te voldoen aan de veterinaire voorschriften voor invoer in de Gemeenschap, tenzij zij worden teruggezonden of tenzij de invoer ervan is toegestaan onder beperkende voorwaarden die in communautaire wetgeving zijn vastgesteld;
  - d) andere dieren en delen van dieren dan bedoeld in artikel 4, die anders dan door slachting voor menselijke consumptie sterven, met inbegrip van dieren die worden gedood om een epizoötie uit te roeien;
  - e) mengsels van categorie 2-materiaal met categorie 3-materiaal, daaronder begrepen materiaal dat bestemd is om in een categorie 2-verwerkingsbedrijf te worden verwerkt, en
  - f) andere dierlijke bijproducten dan categorie 1-materiaal of categorie 3-materiaal.
- (<sup>6</sup>) Lijst van categorie 3-materiaal:
- a) Delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;
  - b) delen van geslachte dieren die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard;
  - c) huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren van dieren die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;
  - d) bloed verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;
  - e) dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen;
  - f) andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten (<sup>1</sup>), die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen;
  - g) melk afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;
  - h) op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren;
  - i) bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen;
  - j) eierschalen, bijproducten van broederijen en bijproducten van gearsten eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte.
- (<sup>7</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.



- 9.3. zijn/is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 17 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd om ziekteverwekkers te doden;
- 9.4. uitsluitend is vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:
- (<sup>2</sup>) *hetzij* [- delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- delen van geslachte dieren die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard;]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren van dieren die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten;]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten (<sup>5</sup>), die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen;]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren;]
  - (<sup>2</sup>) *en/of* [- verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen.]
- 9.5. De gelatine/Het collageen (<sup>2</sup>):
- a) is onder bevredigende hygiënische omstandigheden van een onmiddellijke verpakking voorzien, verpakt, opgeslagen en vervoerd en is met name in een daartoe voorziene ruimte van een onmiddellijke verpakking voorzien en verpakt. Er zijn alleen krachtens de communautaire wetgeving toegestane conserveermiddelen gebruikt;
- Op de onmiddellijke verpakkingen en de verpakkingen van gelatine/collageen (<sup>2</sup>) is de vermelding „GELATINE/COLLAGEEN (<sup>2</sup>) GESCHIKT VOOR DIERVOEDING” aangebracht.
- (<sup>2</sup>) *hetzij* [b] Indien het om gelatine gaat, is deze vervaardigd via een procédé waarbij niet-verwerkt categorie 3-materiaal met een zuur of een base wordt behandeld en vervolgens één of meer keren wordt gespoeld; daarbij wordt de pH bijgesteld, wordt de gelatine geëxtraheerd door de grondstoffen één keer of verschillende keren na elkaar te verhitten en wordt het extract gezuiverd door middel van filtrering en sterilisatie om ziekteverwekkers te doden.]
  - (<sup>2</sup>) *hetzij* [b] Indien het om collageen gaat, is dit vervaardigd via een procédé waarbij onverwerkt categorie 3-materiaal wordt gewassen, de pH met een zuur of base wordt bijgesteld en het materiaal één of meer keren gespoeld en vervolgens gefiltreerd en geëxtrudeerd wordt om ziekteverwekkers te doden.]

#### Officieel stempel en handtekening

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

(Plaats) (Datum)

.....

(Stempel) (<sup>6</sup>) (Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>6</sup>)

.....

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>3</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) Alle levensmiddelenresten, met inbegrip van vetten en oliën, al dan niet verwerkt, van restaurants, inrichtingen voor collectieve maaltijdverstreking en keukens, waaronder grootkeukens en keukens van individuele huishoudens.
- (<sup>6</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.



- 9.1. bestaat uit gehydrolyseerde eiwitten die/bestaat uit dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat dat <sup>(2)</sup> voldoet aan de onderstaande gezondheidseisen;
- 9.2. uitsluitend bestaan uit gehydrolyseerde eiwitten die/dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat dat <sup>(2)</sup> niet voor menselijke consumptie zijn/is bestemd;
- 9.3. zijn/is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 17 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;
- 9.4. uitsluitend is vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [- delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- delen van geslachte dieren die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren van dieren die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- bloed verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten <sup>(5)</sup>, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- rauwe melk afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen;]
  - <sup>(3)</sup> *en/of* [- eierschalen, bijproducten van broederijen en bijproducten van gebarsten eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte.]
- 9.5. De gehydrolyseerde eiwitten/Het dicalciumfosfaat/Het tricalciumfosfaat <sup>(2)</sup>:
- a) zijn/is onder bevredigende hygiënische omstandigheden van een onmiddellijke verpakking en een verpakking voorzien waarop etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” zijn aangebracht, opgeslagen en vervoerd en zijn/is met name in een daartoe voorziene ruimte van een onmiddellijke verpakking voorzien en verpakt. Er zijn alleen krachtens de communautaire wetgeving toegestane conserveermiddelen gebruikt.
  - <sup>(2)</sup> *hetzij* [b] Indien het om gehydrolyseerde eiwitten gaat, zijn vervaardigd via een procédé dat de nodige maatregelen omvat om de verontreiniging van categorie 3-grondstoffen zoveel mogelijk te beperken. Indien het om gehydrolyseerde eiwitten gaat die uitsluitend of gedeeltelijk afkomstig zijn van huiden van herkauwers, zijn deze vervaardigd in een verwerkingsbedrijf waar uitsluitend gehydrolyseerde eiwitten worden vervaardigd, volgens een procédé waarbij de categorie 3-grondstoffen worden voorbewerkt door pekelen, kalken en intensief wassen, gevolgd door:
    - i) blootstelling van het materiaal aan een pH van meer dan 11 gedurende meer dan drie uur bij een temperatuur van meer dan 80 °C, gevolgd door een warmtebehandeling bij meer dan 140 °C gedurende 30 minuten bij meer dan 3,6 bar, en
    - ii) blootstelling van het materiaal aan een pH van 1 tot 2, gevolgd door een pH van meer dan 11, gevolgd door een warmtebehandeling bij 140 °C gedurende 30 minuten bij 3 bar.]
  - <sup>(2)</sup> *hetzij* [b] Indien het om dicalciumfosfaat gaat, is dit vervaardigd volgens een procédé waarbij:
    - i) al het categorie 3-beendermateriaal fijn wordt gemalen, met heet water wordt ontvet en gedurende ten minste twee dagen wordt behandeld met verdund zoutzuur (bij een minimumconcentratie van 4 % en een pH van minder dan 1,5);
    - ii) de verkregen fosforvloeistof vervolgens wordt behandeld met kalk, wat resulteert in een neerslag van dicalciumfosfaat met een pH van 4 tot 7;
    - iii) deze neerslag ten slotte gedurende 15 minuten met lucht wordt gedroogd bij een inlaattemperatuur tussen 270 en 325° en een eindtemperatuur tussen 60 en 65°.]



- (<sup>2</sup>) *hetzij* [b] Indien het om tricalciumfosfaat gaat, is dit vervaardigd via een procédé waarbij:
- i) al het categorie 3-beendermateriaal fijn wordt gemalen en in tegenstroom met heet water wordt ontvet (botsplinters van minder dan 14 mm);
  - ii) het materiaal gedurende 30 minuten continu met stoom wordt gekookt bij 145 °C en 4 bar;
  - iii) de eiwithoudende vloeistof door centrifugering van het hydroxyapatiet (tricalciumfosfaat) wordt gescheiden, en
  - iv) het tricalciumfosfaat wordt gedroogd in een wervelbed met lucht bij 200 °C en vervolgens wordt gegranuleerd.]

**Officieel stempel en handtekening**

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

(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>6</sup>)

.....  
(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>6</sup>)

.....  
(Naam, functie en titel in hoofdletters)

*Noten*

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>3</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>5</sup>) Alle levensmiddelenresten, met inbegrip van vetten en oliën, al dan niet verwerkt, van restaurants, inrichtingen voor collectieve maaltijdverstrekking en keukens, waaronder grootkeukens en keukens van individuele huishoudens.

(<sup>6</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 13

**Gezondheidscertificaat**

*voor producten van de bijenteelt bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap*

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b></p> <p><b>voor producten van de bijenteelt bestemd voor</b></p> <p><b>verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer (1): ..... ORIGINEEL</p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>3. <b>Herkomst van de producten van de bijenteelt</b></p> <p>3.1. Land: .....</p> <p>3.2. Gebiedscode: .....</p>
<p>5. <b>Bestemming van de producten van de bijenteelt</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2)</p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3)</p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Referentienummer van de partij: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de producten van de bijenteelt</b></p> <p>8.1. Beschrijving van de producten van de bijenteelt: .....</p> <p>.....</p> <p>8.2. Adres en registratienummer van de productie-inrichting: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven producten van de bijenteelt:</p> <p>9.1. bestaan uit producten van de bijenteelt die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>9.2.</p> <p>(3) hetzij [nieuw zijn, nog niet gebruikt zijn en niet met bijen of gebruikte producten van de bijenteelt in contact gekomen zijn;]</p>	

(<sup>3</sup>) *hetzij* [gedurende ten minste 24 uur aan een temperatuur van –12 °C of lager blootgesteld zijn; ]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [indien het om was gaat, vóór de uitvoer geraffineerd of gesmolten zijn; ]

9.3. afkomstig zijn uit een gebied waar geen beperkingen gelden met betrekking tot:

- a) Amerikaans vuilbroed (*Paenibacillus larvae larvae*),
- b) acariose (*Acarapis woodi* (*Rennie*)),
- c) kleine bijenkastkever (*Aethina tumida*) en
- d) tropilaelapsmijt (*Tropilaelaps spp.*)

en waar bovengenoemde ziekten officieel moeten worden gemeld.

#### Officieel stempel en handtekening

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

(Plaats)

(Datum)

(Stempel) (<sup>1</sup>)

.....  
(Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>2</sup>)

.....  
(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

(<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.

(<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).

(<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.

(<sup>5</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 14 (A)

**Gezondheidscertificaat**

voor niet voor menselijke consumptie bestemde vetderivaten voor technisch gebruik, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

<p>1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p align="center"><b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b>  <b>voor niet voor menselijke consumptie bestemde</b>  <b>vetderivaten voor technisch gebruik, bestemd voor</b>  <b>verzending naar de Europese Gemeenschap</b></p> <p>Referentienummer <sup>(1)</sup>: <span style="float: right;">ORIGINEEL</span></p>
<p>2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres)</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	
<p>5. <b>Bestemming van de vetderivaten</b></p> <p>5.1. EU-lidstaat: .....</p> <p>5.2. Naam en adres van de bestemming: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>4. <b>Bevoegde autoriteit</b></p> <p>4.1. Bevoegd ministerie: .....</p> <p>4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: .....</p> <p>.....</p>
<p>7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> <sup>(2)</sup></p> <p>7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) <sup>(3)</sup></p> <p>7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): .....</p> <p>7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b></p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>7.4. Aard van de verpakking: .....</p> <p>.....</p> <p>7.5. Aantal colli: .....</p> <p>7.6. Nettogewicht: .....</p> <p>7.7. Referentienummer van de partij: .....</p> <p>.....</p> <p>.....</p>
<p>8. <b>Identificatie van de vetderivaten</b></p> <p>8.1. Beschrijving van de vetderivaten: .....</p> <p>8.2. Vetderivaten van: .....</p> <p>8.3. Adres en registratienummer van het behandelings- of verwerkingsbedrijf <sup>(3)</sup>: .....</p> <p>.....</p>	
<p>9. <b>Gezondheidsverklaring</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(4)</sup>, zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven vetderivaten:</p> <p>9.1. bestaan uit vetderivaten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>9.2. uitsluitend bestaan uit vetderivaten die niet voor menselijke consumptie of diervoeding zijn bestemd;</p>	

- 9.3. zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 17 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd om ziekteverwekkers te doden;
- 9.4. zijn vervaardigd van gesmolten vet dat uitsluitend van categorie 2- en/of categorie 3-materiaal is vervaardigd.
- 9.5. De van categorie 2-materiaal vervaardigde vetderivaten:
- a) zijn vervaardigd volgens de volgende methoden:
    - <sup>(3)</sup> *hetzij* [ verestering of hydrolyse bij ten minste 200 °C en onder de corresponderende adequate druk gedurende ten minste 20 minuten (glycerol, vetzuren en esters), en ]
    - <sup>(3)</sup> *of* [ verzeeping met NaOH 12M (vervaardiging van glycerol en zeep):
    - <sup>(3)</sup> *hetzij* [ in een discontinu procédé: bij 95 °C gedurende drie uur, en ]
    - <sup>(3)</sup> *of* [ in een continu procédé: bij 140 °C en 2 bar (2 000 hPa) gedurende acht minuten, en ] ]
  - b) zijn verpakt in nieuwe of gereinigde recipiënten waarop etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE OF DIERVOEDING” zijn aangebracht, en dat de nodige voorzorgen zijn genomen om besmetting te voorkomen.

#### Officieel stempel en handtekening

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

(Plaats) (Datum)

(Stempel) <sup>(6)</sup> (Handtekening van de officiële dierenarts) <sup>(6)</sup>

.....

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

- <sup>(1)</sup> Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- <sup>(2)</sup> Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- <sup>(3)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.
- <sup>(4)</sup> PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- <sup>(5)</sup> Lijst van categorie 2-materiaal:
- a) Al het dierlijke materiaal dat wordt opgevangen bij de behandeling van afvalwater van andere slachthuizen dan die welke onder artikel 4, lid 1, onder d), vallen, of van categorie 2-verwerkingsbedrijven, met inbegrip van zeefresten, materialen afkomstig van ontzanding, mengsels van olie en vet, slib en materialen verwijderd uit de afvoerleidingen van deze bedrijven;
  - b) producten van dierlijke oorsprong die residuen bevatten van diergeneesmiddelen en contaminanten zoals bedoeld in groep B, punten 1 en 2, van bijlage I bij Richtlijn 96/23/EG, indien dergelijke residuen het in de communautaire wetgeving toegestane niveau overschrijden;
  - c) andere producten van dierlijke oorsprong dan categorie 1-materiaal, ingevoerd uit derde landen, die tijdens de in de communautaire wetgeving voorgeschreven controle niet blijken te voldoen aan de veterinaire voorschriften voor invoer in de Gemeenschap, tenzij zij worden teruggezonden of tenzij de invoer ervan is toegestaan onder beperkende voorwaarden die in communautaire wetgeving zijn vastgesteld;
  - d) andere dieren en delen van dieren dan bedoeld in artikel 4, die anders dan door slachting voor menselijke consumptie sterven, met inbegrip van dieren die worden gedood om een epizoötie uit te roeien;
  - e) mengsels van categorie 2-materiaal met categorie 3-materiaal, daaronder begrepen materiaal dat bestemd is om in een categorie 2-verwerkingsbedrijf te worden verwerkt, en
  - f) andere dierlijke bijproducten dan categorie 1-materiaal of categorie 3-materiaal.
- <sup>(6)</sup> De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 14 (B)

**Gezondheidscertificaat**

voor niet voor menselijke consumptie bestemde vetderivaten die als voedermiddel of voor technisch gebruik kunnen worden gebruikt, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap

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

1. <b>Afzender</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... .....	<b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b> <b>voor niet voor menselijke consumptie bestemde</b> <b>vetderivaten die als voedermiddel of voor technisch</b> <b>gebruik kunnen worden gebruikt, bestemd voor</b> <b>verzending naar de Europese Gemeenschap</b>	
	Referentienummer <sup>(1)</sup> :	ORIGINEEL
	3. <b>Herkomst van de vetderivaten</b> 3.1. Land: ..... 3.2. Gebiedscode: .....	
2. <b>Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... .....	4. <b>Bevoegde autoriteit</b> 4.1. Bevoegd ministerie: ..... 4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: ..... .....	
	5. <b>Bestemming van de vetderivaten</b> 5.1. EU-lidstaat: ..... 5.2. Naam en adres van de bestemming: ..... ..... ..... .....	6. <b>Plaats van lading voor uitvoer</b> ..... ..... ..... .....
7. <b>Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> <sup>(2)</sup> 7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) <sup>(3)</sup> 7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): ..... 7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: ..... ..... ..... .....		7.4. Aard van de verpakking: ..... ..... 7.5. Aantal colli: ..... 7.6. Nettogewicht: ..... 7.7. Referentienummer van de partij: ..... ..... .....
	8. <b>Identificatie van de vetderivaten</b> 8.1. Beschrijving van de vetderivaten: ..... 8.2. Vetderivaten van: ..... (diersoort) 8.3. Adres en registratienummer van het behandlungs- of verwerkingsbedrijf <sup>(3)</sup> : ..... .....	
	9. <b>Gezondheidsverklaring</b> Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(4)</sup> , zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven vetderivaten: 9.1. bestaan uit vetderivaten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen; 9.2. uitsluitend bestaan uit vetderivaten die niet voor menselijke consumptie of diervoeding zijn bestemd;	

- 9.3. zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 17 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;
- 9.4. zijn vervaardigd van gesmolten vet dat uitsluitend van het volgende categorie 3-materiaal is vervaardigd:
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [- delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- delen van geslachte dieren die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren van dieren die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- bloed verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring vóór het slachten hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten (<sup>5</sup>), die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen;]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- melk afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen; ]
  - (<sup>3</sup>) *en/of* [- eierschalen, bijproducten van broederijen en bijproducten van gebarsten eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte; ]
- 9.5. in nieuwe of gereinigde recipiënten zijn verpakt waarop etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” zijn aangebracht, en dat de nodige voorzorgen zijn genomen om besmetting te voorkomen.

#### Officieel stempel en handtekening

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

(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>6</sup>) (Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>6</sup>)

(Naam, functie en titel in hoofdletters)

#### Noten

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) Alle levensmiddelenresten, met inbegrip van vetten en oliën, al dan niet verwerkt, van restaurants, inrichtingen voor collectieve maaltijdverstrekking en keukens, waaronder grootkeukens en keukens van individuele huishoudens.
- (<sup>6</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 15

## Gezondheidscertificaat

*voor niet voor menselijke consumptie bestemde eiproducten die als voedermiddel kunnen worden gebruikt, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap*

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

<b>VETERINAIR CERTIFICAAT</b> <b>voor niet voor menselijke consumptie bestemde eiproducten die als voedermiddel kunnen worden gebruikt, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap</b>	
<b>1. Afzender</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... ..... ..... .....	Referentienummer (1): <span style="float: right;">ORIGINEEL</span>
<b>2. Geadresseerde</b> (Naam en volledig adres) ..... ..... ..... ..... ..... .....	<b>3. Herkomst van de eiproducten</b> 3.1. Land: ..... 3.2. Gebiedscode: .....
<b>5. Bestemming van de eiproducten</b> 5.1. EU-lidstaat: ..... 5.2. Naam en adres van de bestemming: ..... ..... ..... .....	<b>4. Bevoegde autoriteit</b> 4.1. Bevoegd ministerie: ..... 4.2. Dienst die het certificaat afgeeft: ..... .....
<b>7. Identificatie van het vervoermiddel en de zending</b> (2) 7.1. (Vrachtwagen, spoorwagon, schip of vliegtuig) (3) 7.2. Zegelnummer (indien van toepassing): ..... 7.3. Kentekennummer(s), naam van het schip of vluchtnummer: ..... ..... .....	<b>6. Plaats van lading voor uitvoer</b> ..... ..... .....  7.4. Aard van de verpakking: ..... ..... 7.5. Aantal colli: ..... 7.6. Nettogewicht: ..... 7.7. Referentienummer van de partij: ..... ..... .....
<b>8. Identificatie van de eiproducten</b> 8.1. Aard van de eiproducten: ..... 8.2. Diersoorten waarvan de eiproducten afkomstig zijn: ..... ..... 8.3. Adres en registratienummer van de erkende inrichting: ..... .....	
<b>9. Gezondheidsverklaring</b> Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad (4), zoals laatstelijk gewijzigd, gelezen en begrepen heeft en verklaart dat de hierboven beschreven eiproducten: 9.1. bestaan uit eiproducten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen; 9.2. uitsluitend bestaan uit eiproducten die niet voor menselijke consumptie zijn bestemd;	



9.3. zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 17 en, in voorkomend geval, artikel 11 van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd om ziekteverwekkers te doden;

9.4. uitsluitend vervaardigd (afkomstig) zijn van de volgende dierlijke bijproducten:  
— eieren afkomstig van dieren die geen klinische symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;

9.5. zijn behandeld:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [volgens de verwerkingsmethode ..... (<sup>6</sup>) zoals bedoeld in bijlage V, hoofdstuk III, bij Verordening (EG) nr. 1774/2002;]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [volgens een methode en parameters die ervoor zorgen dat de producten voldoen aan de microbiologische normen van hoofdstuk I, punt 10, van bijlage VII bij Verordening (EG) nr. 1774/2002;]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [overeenkomstig hoofdstuk V van de bijlage bij Richtlijn 89/437/EG van de Raad (<sup>5</sup>);]

9.6. De bevoegde autoriteit heeft onmiddellijk vóór de verzending een aselekt monster onderzocht en heeft vastgesteld dat het aan de volgende normen voldoet (<sup>7</sup>):

Salmonella: afwezig in 25 g:  $n = 5, c = 0, m = 0, M = 0$

Enterobacteriaceae:  $n = 5, c = 2, m = 10, M = 300$  in 1 g;

9.7. voldoen aan de communautaire normen inzake residuen van schadelijke stoffen of stoffen die de organoleptische kenmerken van de producten kunnen veranderen of de vervoeding ervan gevaarlijk of schadelijk voor de diergezondheid kunnen maken.

9.8. Het eindproduct is:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [in nieuwe of gesteriliseerde zakken verpakt;]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [in bulk vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit erkend ontsmettingsmiddel,]

en is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE”.

9.9. Het eindproduct is in gesloten opslagplaatsen opgeslagen.

9.10. Het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling met ziekteverwekkers wordt besmet.

**Officieel stempel en handtekening**

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

(Plaats) (Datum)

(Stempel) (<sup>8</sup>) ..... (Handtekening van de officiële dierenarts) (<sup>8</sup>)

.....  
(Naam, functie en titel in hoofdletters)

## Noten

- (<sup>1</sup>) Toegekend door de bevoegde autoriteit.
- (<sup>2</sup>) Voor vrachtwagens moet het kentekennummer worden vermeld, voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).
- (<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (<sup>4</sup>) PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1.
- (<sup>5</sup>) PB L 212 van 22.7.1989, blz. 89.
- (<sup>6</sup>) De gebruikte methode (1 tot en met 5 of 7) invullen.
- (<sup>7</sup>) Daarbij geldt het volgende:
- n = aantal te testen monsters;
  - m = drempelwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als bevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in geen enkel monster groter is dan m;
  - M = maximumwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als onbevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in één of meer monsters gelijk is aan of hoger ligt dan M;
  - c = aantal monsters waarvoor de bacterietelling een resultaat tussen m en M te zien mag geven en waarbij het monster nog als aanvaardbaar wordt beschouwd als het resultaat van de bacterietelling voor de overige monsters niet hoger is dan m.
- (<sup>8</sup>) De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

## HOOFDSTUK 16

**Modelverklaring**

*Verklaring van de importeur van beenderen en producten uit beenderen (met uitzondering van beendermeel), hoorn en producten uit hoorn (met uitzondering van hoornmeel) en hoeven en producten uit hoeven (met uitzondering van meel van hoeven), niet bestemd voor gebruik als voedermateriaal, organische meststof of bodemverbeteraar, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap*

Opmerking voor de importeur: Deze verklaring is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot de inspectiepost aan de grens.

Ondertekende verklaart dat hij voornemens is de volgende producten <sup>(1)</sup>:

- a) beenderen en producten uit beenderen (met uitzondering van beendermeel),
- b) hoorn en producten uit hoorn (met uitzondering van hoornmeel),
- c) hoeven en producten uit hoeven (met uitzondering van meel van hoeven),

in de Gemeenschap in te voeren, dat deze goederen op geen enkel moment en op geen enkele wijze voor menselijke voeding, voedermateriaal, organische meststof of bodemverbeteraar zullen worden gebruikt en dat ze rechtstreeks naar het volgende verwerkingsbedrijf zullen worden vervoerd:

Naam: ..... Adres: .....

De importeur:

Naam: ..... Adres: .....

Gedaan te ..... op .....  
(Plaats) (Datum)

Handtekening .....

Referentienummer dat is vermeld in het certificaat volgens het model in bijlage B bij Beschikking 93/13/EEG van de Commissie: .....

.....

Officieel stempel van de inspectiepost aan de grens op de plaats van binnenkomst in de Europese Gemeenschap <sup>(2)</sup>

Handtekening .....  
(Handtekening van de officiële dierenarts van de inspectiepost aan de grens) <sup>(2)</sup>

Naam: .....  
(Naam in hoofdletters)

<sup>(1)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.

<sup>(2)</sup> De kleur van het stempel en van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst."

5. Bijlage XI wordt vervangen door:

„Bijlage XI

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van dierlijke bijproducten die niet bestemd zijn voor menselijke consumptie**

Aan invoer van de betrokken producten uit een derde land is de noodzakelijke maar op zichzelf ontoereikende voorwaarde verbonden dat dat land in één van onderstaande lijsten is opgenomen. Bij invoer moet tevens worden voldaan aan de voorschriften inzake diergezondheid en volksgezondheid.

DEEL I

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van melk en producten op basis van melk (gezondheidscertificaten in de hoofdstukken 2 (A), 2 (B) en 2 (C))**

Derde landen die opgenomen zijn in kolom B of kolom C van de bijlage bij Beschikking 95/340/EG van de Commissie <sup>(1)</sup>.

DEEL II

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van verwerkte dierlijke eiwitten (met uitzondering van vismeel) (gezondheidscertificaat in hoofdstuk 1)**

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG van de Raad <sup>(2)</sup>.

DEEL III

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van vismeel en visolie (gezondheids-certificaten in de hoofdstukken 1 en 9)**

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in de bijlage bij Beschikking 97/296/EG van de Commissie <sup>(3)</sup>.

DEEL IV

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van gesmolten vet (met uitzondering van visolie) (gezondheidscertificaten in de hoofdstukken 10 (A) en 10 (B))**

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG.

DEEL V

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van bloedproducten voor voedermiddelen (gezondheidscertificaat in hoofdstuk 4 (B))**

A. Bloedproducten van hoefdieren

Derde landen of delen van derde landen die opgenomen zijn in de lijst in deel I van de bijlage bij Beschikking 79/542/EEG en waaruit invoer toegestaan is van alle categorieën vers vlees van de betrokken soorten.

B. Bloedproducten van andere diersoorten

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG.

<sup>(1)</sup> PB L 200 van 24.8.1995, blz. 38.

<sup>(2)</sup> PB L 146 van 14.6.1979, blz. 15.

<sup>(3)</sup> PB L 196 van 24.7.1997, blz. 82.

## DEEL VI

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van bloedproducten (met uitzondering van die van paardachtigen) voor technisch gebruik, met inbegrip van farmaceutische producten (gezondheidscertificaten in de hoofdstukken 4 (C) en 8 (B))**

## A. Bloedproducten:

## 1. Bloedproducten van hoefdieren

Derde landen of delen van derde landen die opgenomen zijn in de lijst in deel I van de bijlage bij Beschikking 79/542/EEG en waaruit invoer toegestaan is van alle categorieën vers vlees van de betrokken soorten.

## 2. Bloedproducten van andere diersoorten

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG.

## B. Grondstoffen (met uitzondering van bloedproducten) voor farmaceutisch gebruik

Derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG, in de bijlage bij Beschikking 94/85/EG van de Commissie <sup>(1)</sup> of in bijlage I bij Beschikking 2000/585/EG van de Commissie <sup>(2)</sup>, alsook de volgende landen:

- (JP) Japan,
- (PH) de Filipijnen,
- (TW) Taiwan.

## C. Grondstoffen voor technisch gebruik, met uitzondering van farmaceutisch gebruik

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG en waaruit de invoer van deze categorie vers vlees van de betrokken soorten toegestaan is, in de bijlage bij Beschikking 94/85/EG of in bijlage I bij Beschikking 2000/585/EG.

## DEEL VII A

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van verwerkt voeder voor gezelschapsdieren (gezondheidscertificaten in de hoofdstukken 3 (B) en 8 (A))**

## A. Dierlijke bijproducten van runderen, schapen, geiten, varkens en paardachtigen, met inbegrip van vee en wilde dieren

Derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG en waaruit de invoer van deze categorie vers vlees van de betrokken soorten toegestaan is, alsook de volgende landen wat betreft de volgende bijproducten:

- dierlijke bijproducten uit Bulgarije (BG), Letland (LV), Roemenië (RO), [Slovenië (SI), ] wat betreft materiaal van varkens;
- landen of delen van landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika waar gerijpt en ontbeend vlees van de betrokken soorten toegestaan is, wat betreft gerijpt en ontbeend vlees (met inbegrip van diafragma's) en/of gerijpte opgemaakte slachtafvallen van runderen, schapen, geiten en (vrij of gekweekt) wild.

## B. Grondstoffen van pluimvee, met inbegrip van loopvogels

Derde landen of delen van derde landen waaruit de lidstaten de invoer toestaan van vers vlees van pluimvee en die zijn opgenomen in de lijst in bijlage I bij Beschikking 94/984/EG van de Commissie <sup>(3)</sup> en/of in bijlage I bij Beschikking 2000/609/EG van de Commissie <sup>(4)</sup>.

## C. Grondstoffen van vis

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in de bijlage bij Beschikking 97/296/EG.

<sup>(1)</sup> PB L 44 van 17.2.1994, blz. 31.

<sup>(2)</sup> PB L 251 van 6.10.2000, blz. 1.

<sup>(3)</sup> PB L 378 van 31.12.1994, blz. 11.

<sup>(4)</sup> PB L 258 van 12.10.2000, blz. 49.

D. Grondstoffen van andere diersoorten, met inbegrip van vederwild, andere wilde landzoogdieren en leporidae

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG of in bijlage I bij Beschikking 2000/585/EG, waaruit de lidstaten de invoer toestaan van vers vlees van dezelfde soorten.

#### DEEL VII B

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van rauw voeder voor gezelschapsdieren voor rechtstreekse verkoop of dat als voeder voor pelsdieren wordt gebruikt, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap (gezondheidscertificaat in hoofdstuk 3 (D))**

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG, in bijlage I bij Beschikking 94/984/EG of in bijlage I bij Beschikking 2000/609/EG, waaruit de lidstaten de invoer toestaan van vers vlees van dezelfde soorten en waar alleen vlees met been is toegestaan.

In het geval van materiaal van vis, derde landen die zijn opgenomen in de lijst in de bijlage bij Beschikking 97/296/EG.

#### DEEL VII C

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van smaakgevende ingewanden voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap (gezondheidscertificaat in hoofdstuk 3 (E))**

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG, in bijlage I bij Beschikking 94/984/EG of in bijlage I bij Beschikking 2000/609/EG, waaruit de lidstaten de invoer toestaan van vers vlees van dezelfde soorten en waar alleen vlees met been is toegestaan.

In het geval van smaakgevende ingewanden van vis, derde landen die zijn opgenomen in de lijst in de bijlage bij Beschikking 97/296/EG.

#### DEEL VIII

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van varkenshaar (gezondheidscertificaten in de hoofdstukken 7 (A) en 7 (B))**

A. Voor onbehandeld varkenshaar, derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG en die de laatste twaalf maanden vrij waren van Afrikaanse varkenspest.

B. Voor behandeld varkenshaar, derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG en die de laatste twaalf maanden al dan niet vrij waren van Afrikaanse varkenspest.

#### DEEL IX

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van mest voor bodemverbetering**

A. Verwerkte producten uit mest

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG.

B. Verwerkte mest van paardachtigen

Derde landen die opgenomen zijn in de lijst in deel I van de bijlage bij Beschikking 79/542/EEG voor levende paardachtigen.

C. Niet-verwerkte mest van pluimvee

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage I bij Beschikking 94/984/EG.

## DEEL X

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van voeder voor gezelschapsdieren en hondenkluiven (gezondheidscertificaten in de hoofdstukken 3 (A), 3 (B) en 3 (C))**

Derde landen die opgenomen zijn in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG, alsmede de volgende landen:

„(LK) Sri Lanka <sup>(1)</sup>  
(JP) Japan <sup>(2)</sup>  
(TW) Taiwan <sup>(2)</sup>.”

## DEEL XI

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van gelatine, gehydrolyseerde eiwitten, collageen, dicalciumfosfaat en tricalciumfosfaat (gezondheidscertificaten in de hoofdstukken 11 en 12)**

Derde landen die opgenomen zijn in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG, alsmede de volgende landen:

„(KR) Republiek Korea <sup>(3)</sup>,  
(MY) Maleisië <sup>(3)</sup>,  
(PK) Pakistan <sup>(3)</sup>,  
(TW) Taiwan <sup>(3)</sup>.”

## DEEL XII

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van producten van de bijenteelt (gezondheidscertificaat in hoofdstuk 13)**

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG.

## DEEL XIII

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van serum van paardachtigen (gezondheidscertificaat in hoofdstuk 4 (A))**

Derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage I bij Beschikking 2004/211/EG van de Commissie <sup>(4)</sup> en waaruit de invoer van paarden voor de slacht is toegestaan.

## DEEL XIV

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van huiden van hoefdieren (gezondheidscertificaten in de hoofdstukken 5 (A), 5 (B) en 5 (C))**

- A. Voor verse of gekoelde huiden van hoefdieren, derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG, waaruit de lidstaten de invoer toestaan van vers vlees van dezelfde soorten.
- B. Voor behandelde huiden van hoefdieren, derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG.
- C. Voor behandelde huiden van herkauwers, bestemd voor verzending naar de Europese Gemeenschap, die vóór de invoer gedurende 21 dagen apart gehouden zijn of gedurende 21 dagen zonder onderbreking zijn vervoerd, alle derde landen.

<sup>(1)</sup> Alleen van huiden en vellen van hoefdieren gemaakte hondenkluiven.

<sup>(2)</sup> Alleen verwerkt voer voor siervissen.

<sup>(3)</sup> Alleen gelatine.

<sup>(4)</sup> PB L 73 van 11.3.2004, blz. 1.

## DEEL XV

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van jachttrofeeën (gezondheidscertificaten in de hoofdstukken 6 (A) en 6 (B))**

- A. Voor behandelde jachttrofeeën van vogels en hoefdieren die uitsluitend uit beenderen, horens, hoeven, klauwen, geweien, tanden of huiden bestaan, alle derde landen.
- B. Voor jachttrofeeën van vogels die uit onbehandelde volledige anatomische delen bestaan, derde landen die zijn opgenomen in de lijst in de bijlage bij Beschikking 94/85/EG, waaruit de lidstaten de invoer van vers vlees van pluimvee toestaan, alsmede de volgende landen:  
„(GL) Groenland,  
(TN) Tunesië.”
- C. Voor jachttrofeeën van hoefdieren die uit onbehandelde volledige anatomische delen bestaan, derde landen die zijn aangekruist in de kolommen voor vers vlees van hoefdieren in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG, met de eventuele beperkingen die zijn vastgesteld in de kolom met speciale opmerkingen over vers vlees.

## DEEL XVI

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van niet voor menselijke consumptie bestemde eiproducten die als voermiddel kunnen worden gebruikt (gezondheidscertificaat in hoofdstuk 15)**

Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 79/542/EEG en derde landen of delen van derde landen waaruit de lidstaten de invoer toestaan van vers vlees van pluimvee en die zijn opgenomen in de lijst in bijlage I bij Beschikking 94/984/EG en in bijlage I bij Beschikking 2000/609/EG.

## DEEL XVII

**Lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer kunnen toestaan van beenderen en producten uit beenderen (met uitzondering van beendermeel), hoorn en producten uit hoorn (met uitzondering van hoornmeel) en hoeven en producten uit hoeven (met uitzondering van meel van hoeven), niet bestemd voor gebruik als voer materiaal, organische meststof of bodemverbeteraar (verklaring in hoofdstuk 16)**

Alle derde landen.”

---