

VERORDENING (EU) Nr. 717/2013 VAN DE COMMISSIE

van 25 juli 2013

tot wijziging van Verordening (EU) nr. 142/2011 wat betreft de vermeldingen inzake dierenwelzijn in bepaalde modellen van gezondheidscertificaten

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1774/2002 (verordening dierlijke bijproducten) ⁽¹⁾, en met name artikel 42, lid 2, onder d), eerste alinea,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie van 25 februari 2011 tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot uitvoering van Richtlijn 97/78/EG van de Raad wat betreft bepaalde monsters en producten die vrijgesteld zijn van veterinaire controles aan de grens krachtens die richtlijn ⁽²⁾ bepaalt dat zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten die bedoeld zijn voor invoer in of doorvoer door de Unie, vergezeld moeten gaan van gezondheidscertificaten volgens de modellen in bijlage XV bij die verordening.
- (2) In sommige modellen van certificaten in bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 moet de officiële dierenarts verklaren dat is voldaan aan de voorschriften inzake dierenwelzijn van Richtlijn 93/119/EG van de Raad van 22 december 1993 inzake de bescherming van dieren bij het slachten of doden ⁽³⁾.
- (3) Richtlijn 93/119/EG is door Verordening (EG) nr. 1099/2009 van de Raad van 24 september 2009 inzake de bescherming van dieren bij het doden ⁽⁴⁾ ingetrokken en vervangen. Verordening (EG) nr. 1099/2009 is vanaf 1 januari 2013 van toepassing.

- (4) Voor de duidelijkheid moeten de verklaringen inzake dierenwelzijn in de modellen van gezondheidscertificaten in hoofdstuk 3 (D), hoofdstuk 3 (F), punt II.1.3, onder b), iv), en hoofdstuk 8, punt II.2.2, onder b), iv), in bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 worden bijgewerkt.
- (5) Om verstoring van het handelsverkeer te voorkomen moet worden toegestaan dat certificaten die vóór de inwerkingtreding van deze verordening overeenkomstig Verordening (EU) nr. 142/2011 zijn afgegeven, nog gedurende een overgangperiode worden gebruikt.
- (6) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid, en het Europees Parlement noch de Raad heeft zich ertegen verzet.

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

Artikel 2

Voor een overgangperiode tot en met 31 januari 2014 mogen zendingen producten van dierlijke oorsprong die vergezeld gaan van certificaten die vóór 1 december 2013 zijn afgegeven volgens de modellen van bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 voordat die bij deze verordening werd gewijzigd, nog in de Unie worden binnengebracht.

*Artikel 3*Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Zij is van toepassing met ingang van 1 december 2013.

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

Gedaan te Brussel, 25 juli 2013.

Voor de Commissie

De voorzitter

José Manuel BARROSO

⁽¹⁾ PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.⁽²⁾ PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.⁽³⁾ PB L 340 van 31.12.1993, blz. 21.⁽⁴⁾ PB L 303 van 18.11.2009, blz. 1.

BIJLAGE

Bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 wordt als volgt gewijzigd:

1) Hoofdstuk 3 (D) wordt vervangen door:

„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 of doorvoer door ⁽²⁾ de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.			
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code
	I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10. Regio van bestemming		Code
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer Erkenningsnummer Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van oorsprong		I.14. Datum van vertrek			
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU I.17.			
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)	
					I.20. Hoeveelheid	
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>				I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Seal/Container No				I.24. Aard van de verpakking		
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>						
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land ISO-code				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming) Aard van de goederen Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf Nettogewicht Partijnummer						

LAND	Rauw voeder voor gezelschapsdieren voor rechtstreekse verkoop of dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt	
Deel II: certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
		II.b.
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad ^(1a), met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ^(1b), met name bijlage XIII, hoofdstuk II, en bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat het rauwe voeder voor gezelschapsdieren of de dierlijke bijproducten als hierboven omschreven aan de volgende voorwaarden voldoet/voldoen:</p> <p>II.1. het zijn dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>II.2. het zijn dierlijke bijproducten:</p> <p>(a) die vervaardigd zijn van vlees dat voldoet aan de desbetreffende veterinairerechtelijke voorschriften en de gezondheidsvoorschriften van:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie ⁽³⁾, mits de dieren waarvan het vlees afkomstig is, afkomstig zijn uit de volgende derde landen, grondgebieden of delen daarvan (ISO-codes voor landen of codes voor gebieden of delen daarvan) die in de laatste twaalf maanden vrij waren 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 Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie ⁽⁴⁾, mits de dieren waarvan het vlees afkomstig is, afkomstig zijn uit de in die verordening vermelde derde landen, gebieden of delen daarvan (ISO-code voor landen of codes voor gebieden of delen daarvan) die in de laatste twaalf maanden vrij waren van de ziekte van Newcastle en aviaire influenza, — en/of Verordening (EG) nr. 119/2009 van de Commissie ⁽⁵⁾, mits de dieren waarvan het vlees afkomstig is, afkomstig zijn uit de in die verordening vermelde derde landen, grondgebieden of delen daarvan (ISO-code voor landen of codes voor gebieden of delen daarvan) die in de laatste twaalf maanden vrij waren 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); <p>(b) die 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 de onder a) genoemde verordeningen vermelde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, en</p> <p>(c) die afkomstig zijn van dieren die in het slachthuis, tot het tijdstip waarop zij zijn geslacht of gedood, zijn behandeld overeenkomstig de desbetreffende bepalingen van de wetgeving van de Unie, waarbij is voldaan aan voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van de hoofdstukken II en III van Verordening (EG) nr. 1099/2009 van de Raad, of</p> <p>(d) die, als het gaat om van waterdieren afkomstig voeder voor pelsdieren dat voldoet aan de desbetreffende veterinairerechtelijke en gezondheidsvoorschriften van Beschikking 2006/766/EG van de Commissie ⁽⁶⁾, afkomstig zijn uit de landen of gebieden (ISO-code), die zijn opgenomen in bijlage II bij die beschikking;</p> <p>II.3.1. zij bestaan uitsluitend uit de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>(a) karkassen en delen van geslachte dieren of, in het geval van wild, kadavers of delen van gedode dieren, die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie geschikt zijn, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn, en</p> <p>(b) 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 kadavers die overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;</p> <p>II.3.2. als het gaat om voeder voor pelsdieren, bestaan zij naast de onder II.3.1. genoemde ook uit de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>⁽²⁾ [- dierlijke bijproducten van pluimvee en lagomorfen die overeenkomstig artikel 1, lid 3, onder d), van Verordening (EG) nr. 853/2004 in een agrarisch bedrijf werden geslacht, die geen symptomen vertoonden van een op mens of dier overdraagbare ziekte;]</p> <p>⁽²⁾ en/of [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p>⁽²⁾ en/of [- dierlijke bijproducten die ontstaan bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvete beenderen, kanen en centrifuge- of separatorslib uit de melkverwerking;]</p> <p>⁽²⁾ en/of [- producten van dierlijke oorsprong, of voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakkingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]</p> <p>⁽²⁾ en/of [- voeder voor gezelschapsdieren en diervoeders van dierlijke oorsprong, of diervoeders die dierlijke bijproducten of afgeleide producten bevatten, die niet langer voor vervoeding bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakkingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]</p> <p>⁽²⁾ en/of [- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertoonden van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>⁽²⁾ en/of [- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p>	

LAND		Rauw voeder voor gezelschapsdieren voor rechtstreekse verkoop of dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(²) en/of	[- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]		
(²) en/of	[- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertoonden van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte: (i) schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees; (ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren: — bijproducten van broederijen, — eieren, — bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen; (iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]		
(²) en/of	[- dierlijke bijproducten van aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]		
(²) en/of	[- dieren en delen van dode dieren van de zoölogische orden Rodentia en Lagomorpha, met uitzondering van categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder a), iii), iv) en v), en categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder a) tot en met g), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]		
II.4.	de producten zijn verkregen en bereid zonder in contact te komen met materiaal dat niet aan de eisen van Verordening (EG) nr. 1069/2009 voldoet, en zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen;		
II.5.	de producten zijn verpakt in een eindverpakking met een etiket waarop "RAUW VOEDER VOOR GEZELSCHAPSDIEREN — NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE" of "DIERLIJKE BIJPRODUCTEN VOOR GEBRUIK ALS VOEDER VOOR PELSIEDIEREN — NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE" is vermeld, en vervolgens in lekvrije, officieel verzegelde recipiënten of in een nieuwe, lekvrije verpakking en officieel verzegelde recipiënten met een etiket waarop "RAUW VOEDER VOOR GEZELSCHAPSDIEREN — NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE" of "DIERLIJKE BIJPRODUCTEN VOOR GEBRUIK ALS VOEDER VOOR PELSIEDIEREN — NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE" en de naam en het adres van de inrichting van bestemming zijn vermeld;		
II.6.	in het geval van rauw voeder voor gezelschapsdieren: (a) is het vervaardigd en opgeslagen in een overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit erkend en gecontroleerd bedrijf, en (b) is het onderzocht op basis van een aselechte steekproef van ten minste vijf monsters van elke partij die tijdens de opslag (vóór verzending) zijn genomen, en voldoet het aan de volgende normen (⁷): Salmonella: geen in 25 g: n=5, c=0, m=0, M=0 Enterobacteriaceae: n=5, c=2, m=10, M=5000 in 1 gram;		
II.7.	(²) <i>hetzij</i> [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (⁶) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;] (²) <i>hetzij</i> [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]		
II.8.	wat bovendien TSE's betreft: (²) <i>either</i> [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet: i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles; ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is: — zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en — zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel; iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]		

LAND		Rauw voeder voor gezelschapsdieren voor rechtstreekse verkoop of dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>(²) <i>hetzij</i> [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (³), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <p style="margin-left: 20px;">— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</p> <p style="margin-left: 20px;">— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</p> <p>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		
	<p><i>Opmerkingen</i></p> <p>Deel I:</p> <p>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</p> <p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots;</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip. In geval van overslag moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de EU hiervan op de hoogte brengen.</p> <p>— Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken onder de volgende rubriek: 05.11.</p> <p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden;</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie;</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat;</p> <p>— Vak I.28.:</p> <p style="margin-left: 20px;">Aard van de goederen: rauw voeder of dierlijke bijproducten invullen.</p> <p style="margin-left: 20px;">Bij grondstoffen voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren de wetenschappelijke soortnaam invullen.</p> <p style="margin-left: 20px;">Bij grondstoffen voor de productie van voeder voor pelsdieren: kiezen uit Aves, Ruminantia, Mammalia – Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata.</p> <p>Deel II:</p> <p>(^{1a}) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(^{1b}) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(²) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(³) PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1.</p> <p>(⁴) PB L 226 van 23.8.2008, blz. 1.</p> <p>(⁵) PB L 39 van 10.2.2009, blz. 12.</p>		

LAND		Rauw voeder voor gezelschapsdieren voor rechtstreekse verkoop of dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>(⁶) PB L 320 van 18.11.2006, blz. 53.</p> <p>(⁷) Waarbij:</p> <p>n = aantal te testen monsters;</p> <p>m = drempelwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als bevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in geen enkel monster groter dan m is;</p> <p>M = maximumwaarde voor het aantal bacteriën; het resultaat wordt als onbevredigend beschouwd als het aantal bacteriën in een of meer monsters gelijk aan of groter dan M is, en</p> <p>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 groter dan m is.</p> <p>(⁸) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁹) PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28.</p> <p>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p> <p>— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:"</p>			

2) Hoofdstuk 3 (F) wordt vervangen door:

„HOOFDSTUK 3 (F)

Gezondheidscertificaat

Voor dierlijke bijproducten ⁽³⁾ voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren bestemd voor verzending naar of doorvoer door ⁽²⁾ de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode		Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van oorsprong		I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU			I.17.		
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)			
							I.20. Hoeveelheid	
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>				I.22. Aantal verpakkingen			
	I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24. Aard van de verpakking			
	I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik <input type="checkbox"/>							
	I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land ISO-code				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>			
	I.28. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming) Aard van de goederen Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf Aantal verpakkingen Nettogewicht Partijnummer							

LAND		Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren		
II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Part II: Certification		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad ^(1a) en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ^(1b) , met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven dierlijke bijproducten aan de volgende voorwaarden voldoen:		
	II.1.1.	zij bestaan uit dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande veterinairerechtelijke voorschriften;		
	II.1.2.	zij zijn verkregen op het grondgebied van: ^(1c) van dieren die:		
		⁽²⁾ <i>hetzij</i>	[a] sedert hun geboorte of ten minste gedurende de laatste drie maanden vóór het slachten op dit grondgebied hebben verbleven;]	
		⁽²⁾ <i>hetzij</i>	[b] op dit grondgebied in het wild zijn gedood ^(1d) ;	
	II.1.3.	zij zijn verkregen van dieren:		
		⁽²⁾ <i>hetzij</i>	[a] die komen van bedrijven:	
			i) waar zich, bij de voor de ziekte vatbare soorten, in de laatste 30 dagen geen geval of uitbraak van runderpest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle of hoogpathogene aviariaire influenza heeft voorgedaan, waar zich in de laatste 40 dagen geen geval of uitbraak van klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest heeft voorgedaan, en waaromheen zich op de bedrijven in een gebied met een straal van 10 km in de laatste 30 dagen geen geval of uitbraak van deze ziekten heeft voorgedaan, en	
			ii) waar zich in de laatste 60 dagen geen geval of uitbraak van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan en waaromheen zich op de bedrijven in een gebied met een straal van 25 km in de laatste 30 dagen geen geval of 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 zij in contact gekomen zijn met andere dieren die niet aan dezelfde gezondheidseisen voldeden;		
		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, en		
		iv) in het slachthuis, tot het tijdstip waarop zij zijn geslacht of gedood, zijn behandeld overeenkomstig de desbetreffende bepalingen van de wetgeving van de Unie, waarbij is voldaan aan voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van de hoofdstukken II en III van Verordening (EG) nr. 1099/2009 van de Raad;]		
	⁽²⁾ <i>hetzij</i>	[a] die in het wild zijn gevangen en gedood in een gebied:		
		i) waar zich in een straal van 25 km geen geval of uitbraak heeft voorgedaan van de volgende ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn: mond-en-klauwzeer, runderpest, de ziekte van Newcastle en hoogpathogene aviariaire influenza in de laatste 30 dagen en klassieke en Afrikaanse varkenspest in de laatste 40 dagen, en		
		ii) dat gelegen is 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 Unie mag worden uitgevoerd, en		
		b) die binnen twaalf uur na het doden zijn weggevoerd om te worden gekoeld, hetzij naar een verzamelcentrum en onmiddellijk daarna naar een wildbewerkingsinrichting, hetzij rechtstreeks naar een wildbewerkingsinrichting;]		
II.1.4.	zij zijn verkregen in een inrichting waaromheen zich in de laatste 30 dagen in een straal van 10 km geen geval of uitbraak heeft voorgedaan van de onder II.1.3. genoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, of waar, indien zich wel een ziektegeval heeft voorgedaan, de toestemming om voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde grondstoffen te bewerken pas is gegeven nadat alle vlees was verwijderd en de inrichting volledig was gereinigd en ontsmet onder controle van een officiële dierenarts;			
II.1.5.	zij zijn verkregen en bereid zonder in contact te komen met materiaal dat niet aan bovengenoemde eisen voldoet, en zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen;			
II.1.6.	zij 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 EU zijn vermeld;			
II.1.7.	zij bestaan uitsluitend uit de volgende dierlijke bijproducten:			
	⁽²⁾	[- karkassen en delen van geslachte dieren of, in het geval van wild, kadavers of delen van gedode dieren, die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie geschikt zijn, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;]		

LAND		Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>(²) <i>en/of</i> [- karkassen en de volgende delen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en na een antemortemkeuring geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht, of kadavers en de volgende delen van wild dat overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie is gedood:</p> <p>i) karkassen of kadavers en delen van dieren die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden;</p> <p>ii) koppen van pluimvee;</p> <p>iii) huiden, met inbegrip van afgesneden en gesplitste stukken huid, horens en onderpoten, met inbegrip van kootbeentjes, beentjes van handpalmen en polsen, voetwortel- en middelvoetsbeentjes, van andere dieren dan herkauwers;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p>		
	(²) <i>en/of</i> [- dierlijke bijproducten die ontstaan bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen, kanen en centrifuge- of separatorslib uit de melkverwerking;]		
	(²) <i>en/of</i> [- producten van dierlijke oorsprong, of voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakkingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]		
	(²) <i>en/of</i> [- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]		
	(²) <i>en/of</i> [- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]		
	(²) <i>en/of</i> [- volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertoonden van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte: <p>i) schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees;</p> <p>ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren:</p> <p>— bijproducten van broederijen,</p> <p>— eieren,</p> <p>— bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen;</p> <p>iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]</p>		
	(²) <i>en/of</i> [- dierlijke bijproducten van aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]		
	(²) <i>en/of</i> [- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a), ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]		
II.1.8.	zij zijn op het bedrijf van oorsprong diepgevroren of overeenkomstig de wetgeving van de Unie op een zodanige wijze zijn bewaard dat zij van de verzending tot de levering aan het bedrijf van bestemming niet kunnen bederven;		
II.1.9.	indien het gaat om grondstoffen afkomstig van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren verboden stoffen, die mogen worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009: <p>(a) zijn zij, alvorens zij de Unie binnenkomen, in het derde land gemerkt met een kruis van vloeibare houtskool of actieve kool op elke buitenzijde van elk diepgevroren blok, of, wanneer de grondstoffen op pallets vervoerd worden die niet onderverdeeld zijn in afzonderlijke zendingen tijdens het vervoer naar het bedrijf van bestemming voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren, op elke buitenzijde van elke pallet, op zodanige wijze dat de markering ten minste 70 % van de diagonale lengte van het diepgevroren blok bestrijkt en ten minste 10 cm breed is;</p>		

LAND		Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>(b) zijn zij, indien zij niet diepgevroren zijn, alvorens zij de Unie binnenkomen, in het derde land met vloeibare houtskool bespoten of met houtskoolpoeder gemerkt, op een zodanige wijze dat de houtskool duidelijk zichtbaar is op het materiaal, en</p> <p>(c) zijn zij, 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) gemerkt.</p>		
(²) (⁴)	II.2. Specifieke eisen		
(²) (⁵)	II.2.1. De bijproducten in deze zending zijn afkomstig van dieren die zijn gehouden op het onder II.1.2. genoemde grondgebied, waar regelmatig inentingsprogramma's tegen mond-en-klauwzeer bij als huisdier gehouden runderen worden uitgevoerd en officieel worden gecontroleerd.		
(²) (⁶)	II.2.2. 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 3 uur of, in het geval van kauwspieren van runderen en ontbeend vlees van huisdieren, gedurende ten minste 24 uur.]		
	II.3.		
(²)	<i>hetzij</i> [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (⁷) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]		
(²)	<i>hetzij</i> [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]		
	II.4. wat bovendien TSE's betreft:		
(²)	<i>hetzij</i> [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:		
	<p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <p>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</p> <p>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</p> <p>iii) afgezien van schapen met priongenotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		
(²)	<i>hetzij</i> [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (⁸), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:		
	<p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <p>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</p> <p>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</p> <p>iii) afgezien van schapen met priongenotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		

LAND		Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<i>Opmerkingen</i>			
Deel I:			
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.			
— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots;			
— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag;			
— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.11.91 of 05.11.99.			
— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.			
— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.			
— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.			
— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: adres en veterinaire controlenummer van de erkende inrichting.			
Deel II:			
^(1a) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.			
^(1b) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.			
^(1c) Naam en ISO-code van het land van uitvoer zoals vastgesteld in:			
— bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010;			
— de bijlage bij Verordening (EG) nr. 798/2008, en			
— de bijlage bij Verordening (EG) nr. 119/2009.			
Ook de ISO-regionalisatiecode in deze bijlage (indien van toepassing op de vatbare soort in kwestie) moet worden vermeld.			
^(1d) Alleen voor landen waaruit vlees van vrij wild voor menselijke consumptie van dezelfde diersoort in de Europese Unie mag worden ingevoerd.			
⁽²⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is.			
⁽³⁾ Met uitzondering van rauw bloed, rauwe melk, huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren (voor de invoer van deze producten, zie de desbetreffende certificaten).			
⁽⁴⁾ Deze aanvullende garanties moeten worden verstrekt indien het materiaal van als huisdier gehouden herkauwers 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 als huisdier gehouden herkauwers voor menselijke consumptie naar de Europese Unie mag worden uitgevoerd. Hele kauwspieren van runderen, ingesneden overeenkomstig bijlage I, sectie IV, hoofdstuk I, deel B, punt 1, van Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 139 van 30.4.2004, blz. 206), zijn ook toegestaan.			
⁽⁵⁾ Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika.			
⁽⁶⁾ Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika.			
⁽⁷⁾ PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.			
⁽⁸⁾ PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28.			

LAND		Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.			
— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost			
Officiële dierenarts of officiële inspecteur			
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:	
Datum:		Handtekening:"	
Stempel:			

3) Hoofdstuk 8 wordt vervangen door:

„HOOFDSTUK 8

Gezondheidscertificaat

Voor dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾, bestemd voor verzending naar of doorvoer door ⁽²⁾ de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code		I.8. Regio van oorsprong		Code	
	I.9. Land van bestemming		ISO-code		I.10. Regio van bestemming		Code	
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer Erkenningsnummer Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode			Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van oorsprong		I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU I.17.					
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)		I.20. Hoeveelheid	
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>				I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24. Aard van de verpakking				
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land			ISO-code		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming) Aard van de goederen Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf Aantal verpakkingen Nettogewicht Partijnummer								

LAND		Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾		
	II.	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: certificering		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad ^(1a) en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ^(1b) , met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven dierlijke bijproducten:		
	⁽²⁾ II.1.	handelsmonsters zijn die bestaan uit dierlijke bijproducten die bestemd zijn voor bijzondere studies of analyses als bedoeld in bijlage I, punt 39, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie, waarop etiketten zijn aangebracht met de vermelding "HANDELS-MONSTER NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE", of		
	⁽²⁾ II.2.	voldoen aan de onderstaande veterinaire rechtelijke voorschriften;		
	II.2.1.	zij zijn:		
	⁽²⁾	[a]	verkregen van materiaal dat is ingevoerd uit het derde land, gebied of deel daarvan: ⁽³⁾ , waaruit vers vlees van deze diersoort naar de Unie mag worden uitgevoerd;]	
	⁽²⁾ en/of	[b]	verkregen in het land, gebied of deel daarvan van uitvoer: ⁽³⁾ , van dieren die	
		i)	sedert hun geboorte of ten minste gedurende de laatste drie maanden vóór het slachten op dit grondgebied of in een gebied waaruit vers vlees van deze diersoort naar de Unie mag worden uitgevoerd, hebben verbleven, en/of	
		ii)	op dit grondgebied in het wild zijn gedood ⁽⁴⁾ ;	
	⁽²⁾ en/of	[c]	afkomstig van eieren, melk, knaagdieren, lagomorfen, waterdieren of aquatische of terrestrische ongewervelden;]	
	II.2.2.	⁽²⁾	indien het materiaal niet afkomstig is van eieren, melk, knaagdieren, lagomorfen, waterdieren of aquatische of terrestrische ongewervelden, is het verkregen van dieren:	
	⁽²⁾ hetzij	[a]	die komen van bedrijven:	
		i)	waar zich, bij de voor de ziekte vatbare soorten, in de laatste 30 dagen geen geval of uitbraak van runderpest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle of hoogpathogene aviariaire influenza heeft voorgedaan, waar zich in de laatste 40 dagen geen geval of uitbraak van klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest heeft voorgedaan, en waaromheen zich op de bedrijven in een gebied met een straal van 10 km in de laatste 30 dagen geen geval of uitbraak van deze ziekten heeft voorgedaan, en	
		ii)	waar zich in de laatste 60 dagen geen geval of uitbraak van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan en waaromheen zich op de bedrijven in een gebied met een straal van 25 km in de laatste 30 dagen geen geval of 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 zij in contact gekomen zijn met andere dieren die niet aan dezelfde gezondheidseisen voldeden;	
		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, en	
		iv)	in het slachthuis, tot het tijdstip waarop zij zijn geslacht of gedood, zijn behandeld overeenkomstig de desbetreffende bepalingen van de wetgeving van de Unie, waarbij is voldaan aan voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van de hoofdstukken II en III van Verordening (EG) nr. 1099/2009 van de Raad;]	
	⁽²⁾ hetzij	[a]	die in het wild zijn gevangen en gedood in een gebied:	
		i)	waar zich in een straal van 25 km geen geval of uitbraak heeft voorgedaan van de volgende ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn: mond-en-klauwzeer, runderpest, de ziekte van Newcastle en hoogpathogene aviariaire influenza in de laatste 30 dagen en klassieke en Afrikaanse varkenspest in de laatste 40 dagen, en	
		ii)	dat gelegen is 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 Unie mag worden uitgevoerd, en	
		b)	die binnen twaalf uur na het doden zijn weggevoerd om te worden gekoeld, hetzij naar een verzamelcentrum en onmiddellijk daarna naar een wildbewerkingsinrichting, hetzij rechtstreeks naar een wildbewerkingsinrichting;]	

LAND		Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.2.3.	(²) indien het materiaal niet afkomstig is van in het wild gevangen vissen of ongewervelde dieren, is het verkregen in een inrichting waaromheen zich in de laatste 30 dagen in een straal van 10 km geen geval of uitbraak heeft voorgedaan van de onder II.2.2. genoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, of waar, indien zich wel een ziektegeval heeft voorgedaan, de toestemming om voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde grondstoffen te bewerken pas is gegeven nadat alle vlees was verwijderd en de inrichting volledig was gereinigd en ontsmet onder controle van een officiële dierenarts;		
II.2.4.	zij zijn verkregen en bereid zonder in contact te komen met materiaal dat niet aan bovengenoemde eisen voldoet, en zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen;		
II.2.5.	zij zijn verpakt in een nieuwe, lekvrije verpakking of in een verpakking die vóór gebruik is gereinigd en ontsmet, en, indien het gaat om niet als pakketpost verzonden zendingen, in recipiënten die zijn verzegeld onder verantwoordelijkheid van de bevoegde autoriteit met een etiket waarop "DIERLIJKE BIJPRODUCTEN, UITSLUITEND VOOR DE VERVAARDIGING VAN AFGELEIDE PRODUCTEN VOOR GEBRUIK BUITEN DE VOEDERKETEN" en de naam en het adres van de inrichting van bestemming in de EU zijn vermeld;		
II.2.6.	zij bestaan uitsluitend uit de volgende dierlijke bijproducten:		
(²)	[- karkassen en delen van geslachte dieren of, in het geval van wild, kadavers of delen van gedode dieren, die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie geschikt zijn, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;]		
(²) en/of	[- karkassen en de volgende delen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en na een antemortemkeuring geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht, of kadavers en de volgende delen van wild dat overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie is gedood:		
	i) karkassen of kadavers en delen van dieren die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden;		
	ii) koppen van pluimvee;		
	iii) huiden, met inbegrip van afgesneden en gesplitste stukken huid, horens en onderpoten, met inbegrip van kootbeentjes, beentjes van handpalmen en polsen, voetwortel- en middelvoetsbeentjes;		
	iv) varkenshaar;		
	v) veren;]		
(²) en/of	[- dierlijke bijproducten van pluimvee en lagomorfen die overeenkomstig artikel 1, lid 3, onder d), van Verordening (EG) nr. 853/2004 in een agrarisch bedrijf werden geslacht, die geen symptomen vertoonden van een op mens of dier overdraagbare ziekte;]		
(²) en/of	[- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]		
(²) en/of	[- dierlijke bijproducten die ontstaan bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen, kanen en centrifuge- of separatorslib uit de melkverwerking;]		
(²) en/of	[- producten van dierlijke oorsprong, of voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakkingsproblemen of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]		
(²) en/of	[- voeder voor gezelschapsdieren en diervoeders van dierlijke oorsprong, of diervoeders die dierlijke bijproducten of afgeleide producten bevatten, die niet langer voor vervoeding bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakkingsproblemen of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]		
(²) en/of	[- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertoonden van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]		
(²) en/of	[- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]		
(²) en/of	[- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van inrichtingen of bedrijven die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]		

LAND		Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>⁽²⁾ <i>en/of</i> [- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertoonden van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees;</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren:</p> <p style="margin-left: 80px;">— bijproducten van broederijen;</p> <p style="margin-left: 80px;">— eieren;</p> <p style="margin-left: 80px;">— bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen;</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]</p> <p>⁽²⁾ <i>en/of</i> [- dierlijke bijproducten van aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]</p> <p>⁽²⁾ <i>en/of</i> [- dieren en delen van dode dieren van de zoölogische orden Rodentia en Lagomorpha, met uitzondering van categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder a), iii), iv) en v), en categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder a) tot en met g), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]</p> <p>⁽²⁾ <i>en/of</i> [- pels afkomstig van dode dieren die geen klinische tekenen vertoonden van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]</p>		
II.2.7.	zij zijn op het bedrijf van oorsprong diepgevroren of overeenkomstig de wetgeving van de Unie op zodanige wijze geconserveerd dat zij van de verzending tot de levering aan het bedrijf van bestemming niet kunnen bederven.		
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ [II.2.8. Specifieke eisen		
	⁽²⁾ ⁽⁶⁾ II.2.8.1. De bijproducten in deze zending zijn afkomstig van dieren die zijn verkregen op het onder II.2.1. genoemde grondgebied, waar regelmatig inentingsprogramma's tegen mond-en-klauwzeer bij als huisdier gehouden runderen worden uitgevoerd en officieel worden gecontroleerd.		
	⁽²⁾ ⁽⁷⁾ II.2.8.2. De bijproducten in deze zending bestaan uit dierlijke bijproducten verkregen van slachtafval of ontbeend vlees.]		
II.2.9.	<p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁸⁾ of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]</p>		
II.2.10.	wat bovendien TSE's betreft:		
	<p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <p style="margin-left: 80px;">— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</p> <p style="margin-left: 80px;">— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) afgezien van schapen met priongenotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		

LAND		Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie ⁽⁹⁾, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <ul style="list-style-type: none"> — zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en — zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel; <p>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		
	<p><i>Opmerkingen</i></p> <p>Deel I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd. — Vak I.11.: als het gaat om zendingen voor bijzondere technologische studies of analyses: alleen de naam en het adres van de inrichting aangeven. — Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf. — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak moet worden ingevuld: <ul style="list-style-type: none"> — voor producten voor de vervaardiging van afgeleide producten voor toepassingen buiten de voederketen: alleen als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots; — voor producten voor bijzondere technologische studies of analyses: het in de toestemming van de bevoegde autoriteit genoemde bedrijf in de EU vermelden, indien van toepassing. — Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip. In geval van overslag moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de EU hiervan op de hoogte brengen. — Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken onder de volgende rubrieken: 05.11.91, 05.11.99 of 30.01. — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden; — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie; — Vak I.25.: voor dit certificaat valt gebruik als handelsmonster onder „technisch gebruik“. — Vak I.26. en I.27.: behalve voor handelsmonsters, die niet doorgevoerd worden, invullen of het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. — Vak I.28.: <ul style="list-style-type: none"> — voor producten voor de vervaardiging van afgeleide producten voor toepassingen buiten de voederketen, verwerkingsbedrijf: adres en veterinair controlenummer van de erkende inrichting; — voor producten voor bijzondere technologische studies of analyses: het in de toestemming van de bevoegde autoriteit genoemde bedrijf in de EU vermelden, indien van toepassing. — soort: kiezen uit Aves, Ruminantia, Mammalia – Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata. 		

LAND		Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II			
(1 ^a) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.			
(1 ^b) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.			
(2) Doorhalen wat niet van toepassing is.			
(3) Naam en ISO-code van het land van uitvoer zoals vastgesteld in:			
— deel 1 van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 206/2010;			
— de bijlage bij Verordening (EG) nr. 798/2008, en			
— de bijlage bij Verordening (EG) nr. 119/2009.			
Ook moet de ISO-code van de in die verordeningen genoemde gebieden en delen daarvan worden vermeld (indien van toepassing op de vatbare soort in kwestie).			
(4) Alleen voor landen waaruit vlees van vrij wild voor menselijke consumptie van dezelfde diersoort in de Europese Unie mag worden ingevoerd.			
(5) Deze aanvullende garanties moeten worden verstrekt indien het materiaal van als huisdier gehouden herkauwers 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 als huisdier gehouden herkauwers voor menselijke consumptie naar de Europese Unie mag worden uitgevoerd. Hele kauwspieren van runderen, ingesneden overeenkomstig bijlage I, sectie IV, hoofdstuk I, deel B, punt 1, van Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad, zijn ook toegestaan.			
(6) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika.			
(7) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika.			
(8) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.			
(9) PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28.			
— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.			
— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost			
Officiële dierenarts of officiële inspecteur			
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:	
Datum:		Handtekening:"	
Stempel:			