

II

(Niet-wetgevingshandelingen)

VERORDENINGEN

VERORDENING (EU) 2019/319 VAN DE COMMISSIE

van 6 februari 2019

tot wijziging van bijlage IX bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad en bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie wat betreft de gezondheidscertificering bij invoer in de Unie ten aanzien van overdraagbare spongiforme encefalopathieën

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2001 houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën ⁽¹⁾, en met name artikel 23, eerste alinea, en artikel 23 bis, inleidende zin en onder m),

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) ⁽²⁾, en met name artikel 42, lid 2, inleidende zin en onder d) en laatste alinea,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Verordening (EG) nr. 999/2001 zijn voorschriften vastgesteld inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van overdraagbare spongiforme encefalopathieën (TSE's) bij runderen, schapen en geiten. Die verordening is van toepassing op de productie en het in de handel brengen van levende dieren en producten van dierlijke oorsprong, en in een aantal specifieke gevallen op de uitvoer daarvan. Zij voorziet ook in een rechtsgrondslag voor de indeling, zoals bepaald in Beschikking 2007/453/EG van de Commissie ⁽³⁾, van de lidstaten en derde landen of gebieden daarvan volgens hun ziektestatus ten aanzien van bovine spongiforme encefalopathie (BSE) in landen of gebieden met een verwaarloosbaar BSE-risico, met een gecontroleerd BSE-risico of met een onbepaald BSE-risico.
- (2) Bijlage IX bij Verordening (EG) nr. 999/2001 bevat de voorschriften voor de invoer in de Unie van levende dieren, embryo's, eicellen en producten van dierlijke oorsprong. Hoofdstuk B van die bijlage bevat meer bepaald de voorschriften voor de invoer van runderen, rekening houdend met de BSE-status van de derde landen of gebieden. Hoofdstuk D van die bijlage bevat bovendien voorschriften betreffende het verstrekken van een verklaring inzake het TSE-risico in het gezondheidscertificaat dat is vereist voor de invoer in de Unie van bepaalde dierlijke bijproducten en afgeleide producten, waaronder verwerkte dierlijke eiwitten.
- (3) Krachtens bijlage IX, hoofdstuk B, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals gewijzigd bij Verordening (EU) 2016/1396 van de Commissie ⁽⁴⁾, mogen levende runderen die in de Unie worden ingevoerd, niet aan

⁽¹⁾ PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.

⁽²⁾ PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.

⁽³⁾ Beschikking 2007/453/EG van de Commissie van 29 juni 2007 tot vaststelling van de BSE-status van lidstaten, derde landen of gebieden daarvan naar gelang van hun BSE-risico (PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84).

⁽⁴⁾ Verordening (EU) 2016/1396 van de Commissie van 18 augustus 2016 tot wijziging van bepaalde bijlagen bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën (PB L 225 van 19.8.2016, blz. 76).

BSE-gevallen of hun cohort zijn blootgesteld. Rekening houdend met het feit dat BSE voornamelijk via met het BSE-prion besmet diervoeder wordt overgedragen, moet dat voorschrift worden gewijzigd om te bepalen dat levende runderen die in de Unie worden ingevoerd geen BSE-gevallen of hun cohort mogen zijn. Bijlage IX, hoofdstuk B, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.

- (4) Bij Verordening (EG) nr. 1069/2009 zijn volks- en diergezondheidsvoorschriften vastgesteld voor dierlijke bijproducten en afgeleide producten om risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid als gevolg van die producten te voorkomen of tot een minimum te beperken. Bij Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ⁽⁵⁾ zijn uitvoeringsvoorschriften vastgesteld voor de bij Verordening (EG) nr. 1069/2009 vastgestelde volks- en diergezondheidsvoorschriften voor dierlijke bijproducten en afgeleide producten, met inbegrip van bepaalde voorschriften voor de invoer van dierlijke bijproducten en afgeleide producten uit derde landen.
- (5) Bijlage I bij Verordening (EU) nr. 142/2011 bevat bepaalde definities die gelden voor de toepassing van die verordening. Krachtens artikel 31 van Verordening (EU) nr. 142/2011 moeten voor invoer in of doorvoer door de Unie bestemde zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten vergezeld gaan van gezondheidscertificaten en verklaringen volgens de modellen in bijlage XV bij die verordening.
- (6) In punt 1 van artikel 11.4.13 van de gezondheidscode voor landdieren van de Wereldorganisatie voor diergezondheid („OIE-code”) ⁽⁶⁾ wordt aangeraden om de internationale handel in vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de OIE-code, en goederen die dergelijke producten bevatten, die van oorsprong zijn uit landen of zones met een verwaarloosbaar BSE-risico waar zich een inheems geval van BSE heeft voorgedaan, enkel toe te staan als de producten afkomstig zijn van runderen die zijn geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de OIE-code, daadwerkelijk wordt uitgevoerd in het land. In punt 2 wordt aangeraden om de internationale handel in vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de OIE-code, en goederen die dergelijke producten bevatten, niet toe te staan als de producten van oorsprong zijn uit een land of zone met een gecontroleerd of een onbepaald BSE-risico.
- (7) Vleesbeendermeel wordt in de OIE-code gedefinieerd als de vaste eiwitproducten die worden verkregen wanneer dierlijke weefsels in een destructiebedrijf worden verwerkt, met inbegrip van alle eiwithoudende tussenproducten behalve peptiden met een molecuulmassa van minder dan 10 000 Da en aminozuren. Zowel de definitie van vleesbeendermeel in bijlage I, punt 27, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 als de definitie van verwerkte dierlijke eiwitten in punt 5 van die bijlage valt dus onder de definitie van vleesbeendermeel in de OIE-code.
- (8) Krachtens artikel 41, lid 2, onder c), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mag de invoer in de Unie van vleesbeendermeel, zoals gedefinieerd in de wetgeving van de Unie, slechts plaatsvinden mits er uitvoeringsvoorschriften betreffende de voorwaarden voor die invoer zijn vastgesteld. Aangezien er geen dergelijke uitvoeringsvoorschriften zijn vastgesteld, is de invoer in de Unie van van categorie 1- of categorie 2-materiaal afgeleid vleesbeendermeel momenteel niet toegestaan. De invoer in de Unie van verwerkte dierlijke eiwitten, zoals gedefinieerd in de wetgeving van de Unie, mag echter wel plaatsvinden, op voorwaarde dat de invoeromstandigheden in verband met TSE van bijlage IX, hoofdstuk D, afdeling B, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 alsook de invoeromstandigheden voor verwerkte dierlijke eiwitten van Verordening (EU) nr. 142/2011 worden nageleefd.
- (9) Om de voorwaarden in verband met TSE voor invoer in de Unie van Verordening (EG) nr. 999/2001 in overeenstemming te brengen met de aanbevelingen van het hoofdstuk over BSE in de OIE-code, moet bijlage IX, hoofdstuk D, afdeling B, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 worden gewijzigd, zodat in de in die afdeling vastgestelde voorschriften rekening wordt gehouden met de aanbevelingen van artikel 11.4.13 van de OIE-code. Aangezien verwerkte dierlijke eiwitten afkomstig van herkauwers in de Unie mogen worden gebruikt voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren en om een ongelijke behandeling van ingevoerde en in de Europese Unie geproduceerde goederen te vermijden, moeten de aanbevelingen van artikel 11.4.13 van de OIE-code echter niet worden gevolgd voor de invoer van voeder voor gezelschapsdieren dat verwerkte dierlijke eiwitten afkomstig van herkauwers bevat, op voorwaarde dat het voeder voor gezelschapsdieren overeenkomstig de wetgeving van de Unie is verwerkt en getiketteerd.
- (10) Bijlage IX, hoofdstuk D, afdeling B, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.

⁽⁵⁾ 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 (PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1).

⁽⁶⁾ <http://www.oie.int/international-standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

- (11) In voorkomend geval moeten producten van dierlijke oorsprong op grond van de wetgeving van de Unie als dierlijke bijproducten worden aangegeven; zij kunnen ook op initiatief van de verantwoordelijke exploitant als dierlijke bijproducten worden aangegeven. De beslissing van een exploitant om producten van dierlijke oorsprong aan te geven als dierlijke bijproducten is onomkeerbaar. Dergelijke dierlijke bijproducten mogen niet voor menselijke consumptie worden gebruikt. Bepaalde dierlijke bijproducten hebben dezelfde GN (gecombineerde nomenclatuur)-douanecodes, zoals vastgesteld in bijlage I bij Verordening (EEG) nr. 2658/87 van de Raad ⁽⁷⁾, als voor menselijke consumptie bestemde dierlijke producten. Voor de indeling in de GN-douanecodes moeten de douaneautoriteiten in de lidstaten een duidelijk onderscheid kunnen maken tussen producten die geschikt zijn voor menselijke consumptie en producten die niet geschikt zijn voor menselijke consumptie. Om verwarring bij die indeling te vermijden, moet in de gezondheidsgaranties van de invoercertificaten voor onverwerkte dierlijke bijproducten duidelijk worden vermeld dat hoewel de dierlijke bijproducten afkomstig zijn van dierlijke producten die in een vorig stadium geschikt waren voor menselijke consumptie, zij nu zijn ingedeeld en worden behandeld als dierlijke bijproducten die definitief van de voedselketen zijn uitgesloten. De modelgezondheidscertificaten in bijlage XV, hoofdstukken 3 (D), 3 (F) en 8, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 moeten daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (12) Bovendien moet de TSE-verklaring in de modelcertificaten voor invoer in en doorvoer door de Unie van bepaalde dierlijke bijproducten in bijlage XV, hoofdstukken 1, 1 (A), 2 (A), 2 (B), 3 (A), 3 (B), 3 (C), 3 (D), 3 (E), 3 (F), 4 (B), 4 (C), 4 (D), 6 (B), 8, 10 (A), 10 (B), 11, 12 en 18, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 worden gewijzigd om rekening te houden met de voorschriften van bijlage IX, hoofdstuk D, bij Verordening (EG) nr. 999/2001, zoals gewijzigd bij Verordening (EU) nr. 630/2013 van de Commissie ⁽⁸⁾, bij Verordening (EU) 2016/1396 van de Commissie en bij deze verordening.
- (13) Op grond van de invoer voorwaarden voor verwerkte dierlijke eiwitten in het modelgezondheidscertificaat in bijlage XV, hoofdstuk 1, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 mogen uit derde landen ingevoerde verwerkte dierlijke eiwitten geen bloed van herkauwers bevatten. De nieuwe TSE-verklaring in punt II.7 van dat modelgezondheidscertificaat, zoals gewijzigd bij deze verordening, biedt echter voldoende garantie om het TSE-risico van die producten te beperken. De woorden „andere [...] dan herkauwers” moeten daarom worden geschrapt uit alle modelgezondheidscertificaten in bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 die bij deze verordening worden gewijzigd.
- (14) Bijlage XV, hoofdstukken 1, 1 (A), 2 (A), 2 (B), 3 (A), 3 (B), 3 (C), 3 (D), 3 (E), 3 (F), 4 (B), 4 (C), 4 (D), 6 (B), 8, 10 (A), 10 (B), 11, 12 en 18, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (15) Bovendien moeten zendingen tussenproducten bestemd voor de vervaardiging van cosmetische en farmaceutische producten vergezeld gaan van een overeenkomstig het model in bijlage XV, hoofdstuk 20, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 ingevulde verklaring wanneer zij voor veterinaire controles bij een grensinspectiepost worden aangeboden. Tussenproducten mogen dierlijke bijproducten bevatten of eruit bestaan. In de bestaande modelverklaring wordt slechts een beperkt aantal toepasselijke GS-codes vermeld die exploitanten moeten gebruiken om producten bij de douaneautoriteiten van de lidstaten aan te melden. Het is niet mogelijk om in de modelverklaring op voorhand een uitputtende lijst GS-codes te vermelden die alle combinaties van dierlijke bijproducten in tussenproducten bestrijkt. De bestaande GS-codes moeten daarom worden vervangen, zodat voor de zending verantwoordelijke personen tussenproducten bij een grensinspectiepost kunnen aangeven met een gepaste GS-code overeenkomstig Beschikking 2007/275/EG van de Commissie ⁽⁹⁾. Bijlage XV, hoofdstuk 20, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 moet dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (16) Om verstoring van de handel te vermijden, moet deze verordening voorzien in een overgangsperiode waarin de invoer in en doorvoer door de Unie van goederen waarop de wijzigingen van Verordening (EU) nr. 142/2011 betrekking hebben, toegestaan blijven op voorwaarde dat die goederen voldoen aan de voorschriften van Verordening (EU) nr. 142/2011 voordat die bij deze verordening werden gewijzigd.
- (17) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Bijlage IX bij Verordening (EG) nr. 999/2001 wordt gewijzigd overeenkomstig bijlage I bij deze verordening.

⁽⁷⁾ Verordening (EEG) nr. 2658/87 van de Raad van 23 juli 1987 met betrekking tot de tarief- en statistiek nomenclatuur en het gemeenschappelijk douanetarief (PB L 256 van 7.9.1987, blz. 1).

⁽⁸⁾ Verordening (EU) nr. 630/2013 van de Commissie van 28 juni 2013 tot wijziging van de bijlagen bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën (PB L 179 van 29.6.2013, blz. 60).

⁽⁹⁾ Beschikking 2007/275/EG van de Commissie van 17 april 2007 betreffende lijsten van dieren en producten die krachtens de Richtlijnen 91/496/EEG en 97/78/EG van de Raad in grensinspectieposten controles moeten ondergaan (PB L 116 van 4.5.2007, blz. 9).

Artikel 2

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

Artikel 3

Gedurende een overgangperiode die loopt tot en met 30 september 2019 blijven de invoer in en de doorvoer door de Unie van zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten die vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat dat naar behoren is ingevuld en ondertekend overeenkomstig het toepasselijke modelgezondheidscertificaat in bijlage XV, hoofdstukken 1, 1 (A), 2 (A), 2 (B), 3 (A), 3 (B), 3 (C), 3 (D), 3 (E), 3 (F), 4 (B), 4 (C), 4 (D), 6 (B), 8, 10 (A), 10 (B), 11, 12 en 18, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 in de versie die vóór de wijzigingen van artikel 2 van deze verordening van toepassing was, en, in voorkomend geval, van een verklaring die naar behoren is ingevuld en ondertekend overeenkomstig de modelverklaring in hoofdstuk 20 van die bijlage in de versie die vóór de wijzigingen van artikel 2 van deze verordening van toepassing was, toegestaan op voorwaarde dat die gezondheidscertificaten of verklaringen uiterlijk op 31 juli 2019 naar behoren zijn ingevuld en ondertekend.

Artikel 4

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

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

Gedaan te Brussel, 6 februari 2019.

Voor de Commissie
De voorzitter
Jean-Claude JUNCKER

BIJLAGE I

Bijlage IX bij Verordening (EG) nr. 999/2001 wordt als volgt gewijzigd:

- 1) In hoofdstuk B:
 - i) wordt afdeling A, onder b), inleidende zin, vervangen door:

„b) de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem waarmee het moederdier en het beslag van oorsprong opgespoord kunnen worden, en niet de volgende runderen zijn:”;
 - ii) wordt afdeling B, onder b), inleidende zin, vervangen door:

„b) de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem waarmee het moederdier en het beslag van oorsprong opgespoord kunnen worden, en niet de volgende runderen zijn:”;
 - iii) wordt afdeling C, onder c), inleidende zin, vervangen door:

„c) de dieren zijn geïdentificeerd met een permanent identificatiesysteem waarmee het moederdier en het beslag van oorsprong opgespoord kunnen worden, en niet de volgende runderen zijn:”.
- 2) In hoofdstuk D wordt afdeling B vervangen door:

„AFDELING B

Gezondheidscertificering

1. Voor de invoer van de in afdeling A genoemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten van runderen, schapen en geiten is een diergezondheidscertificaat vereist waarin het volgende wordt verklaard:
 - a) het dierlijke bijproduct of afgeleide product:
 - i) bevat geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, en is daar niet van afgeleid, en
 - ii) bevat geen separatorvlees van beenderen van runderen, schapen en geiten en is daar niet van afgeleid, tenzij de dieren waarvan het dierlijke bijproduct of afgeleide product is afgeleid, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan, en
 - iii) is afgeleid van dieren die niet zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedelholte, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico,
 - of
 - b) het dierlijke bijproduct of afgeleide product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.
 2. Naast de vereisten van punt 1 van deze afdeling is voor de invoer van de in afdeling A, onder d) en f), genoemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten een diergezondheidscertificaat vereist waarin het volgende wordt verklaard:
 - a) het dierlijke bijproduct of afgeleide product is afkomstig van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan,
 - of
 - b) het dierlijke bijproduct of afgeleide product is afkomstig van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich een inheems geval van BSE heeft voorgedaan, en het dierlijke bijproduct of afgeleide product is afgeleid van dieren die zijn geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de OIE, daadwerkelijk wordt toegepast in dat land of gebied.
- In afwijking van het voorgaande lid is de verklaring van de punten a) en b) niet vereist voor de invoer van verwerkt voeder voor gezelschapsdieren dat overeenkomstig de wetgeving van de Unie is verpakt en geëtiketteerd.

3. Naast de vereisten van de punten 1 en 2 van deze afdeling is voor de invoer van de in afdeling A genoemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten die melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten en bedoeld zijn voor vervoeding, een diergezondheidscertificaat vereist waarin het volgende wordt verklaard:
- a) de schapen en geiten waarvan die dierlijke bijproducten of afgeleide producten zijn afgeleid, zijn sinds de geboorte ononderbroken gehouden in een land dat aan de volgende voorwaarden voldoet:
 - i) er geldt een aangifteplicht voor klassieke scrapie;
 - ii) er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht;
 - iii) er gelden officiële beperkingen voor bedrijven met schapen of geiten in het geval van een verdenking op een TSE of een bevestiging van klassieke scrapie;
 - iv) schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en volledig vernietigd;
 - v) in het hele land is het vervoeren van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de OIE, aan schapen en geiten al ten minste gedurende de voorafgaande zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast;
 - b) de melk en melkproducten van schapen en geiten zijn afkomstig van bedrijven waarvoor geen officiële beperkingen gelden in verband met een verdenking op een TSE;
 - c) de melk en melkproducten van schapen en geiten zijn afkomstig van bedrijven waar gedurende ten minste de voorafgaande zeven jaar geen geval van klassieke scrapie is gediagnosticeerd, of waar, indien een geval van klassieke scrapie bevestigd is:
 - i) alle schapen en geiten op het bedrijf zijn gedood en vernietigd of geslacht, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR, fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel en alle andere schapen met ten minste één ARR-allel,

of
 - ii) alle dieren waarbij klassieke scrapie is bevestigd, zijn gedood en vernietigd, en op het bedrijf is gedurende ten minste twee jaar na de datum van bevestiging van het laatste geval van klassieke scrapie verscherpt toezicht op de aanwezigheid van TSE's uitgeoefend, waarbij alle volgende dieren die ouder zijn dan 18 maanden, met uitzondering van schapen met genotype ARR/ARR, met negatief resultaat op de aanwezigheid van een TSE zijn getest overeenkomstig de in bijlage X, hoofdstuk C, punt 3.2, vastgestelde laboratoriumtechnieken:
 - dieren die voor menselijke consumptie geslacht zijn, en
 - dieren die op het bedrijf gestorven of gedood zijn, maar niet in het kader van een dierziekte-uitroeiingscampagne zijn gedood.”.
-

BIJLAGE II

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

1) De hoofdstukken 1 tot en met 3 (F) worden vervangen door:

„HOOFDSTUK 1

Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten (met uitzondering van diegene afkomstig van gekweekte insecten) met inbegrip van mengsels en producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die dergelijke eiwitten bevatten, 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 | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | |
| | Naam | | | | | | |
| | Adres | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | |
| | Tel. | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | |
| | Naam | | Naam | | | | |
| | Adres | | Adres | | | | |
| | Postcode | | Postcode | | | | |
| Tel. | | 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 | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | |
| Adres | | | | Adres | | Erkenningsnummer | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | |
| Adres | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | | | | |
| Adres | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | |
| Identificatie | | | | I.17. | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten (met uitzondering van diegene afkomstig van gekweekte insecten) met inbegrip van mengsels en producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die dergelijke eiwitten bevatten

| 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 X, hoofdstuk II, afdeling 1, en bijlage XIV, hoofdstuk I, gelezen en begrepen heeft en dat</p> | | |
| <p>II.1. de hierboven omschreven verwerkte dierlijke eiwitten of producten uitsluitend bestaan uit verwerkte dierlijke eiwitten die niet voor menselijke consumptie zijn bestemd en die:</p> <p>a) zijn vervaardigd en opgeslagen in een inrichting die of een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd, en</p> <p>b) uitsluitend zijn vervaardigd uit de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>(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;]</p> <p>(²) <i>en/of</i> [- karkassen en de volgende delen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en na een ante-mortemkeuring 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;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p> <p>(²) <i>en/of</i> [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <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;]</p> <p>(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, verpakingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]</p> <p>(²) <i>en/of</i> [- 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) <i>en/of</i> [- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>(²) <i>en/of</i> [- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van inrichtingen of bedrijven die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]</p> | | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten (met uitzondering van diegene afkomstig van gekweekte insecten) met inbegrip van mengsels en producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die dergelijke eiwitten bevatten

| 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>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> <p>(²) <i>en/of</i> [- aquatische en terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier, met uitzondering van insecten;]</p> <p>(²) <i>en/of</i> [- dieren en delen van dode dieren van de zoölogische ordes 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> | | |
| en | | |
| <p>c) volgens de volgende norm zijn verwerkt:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [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 millimeter groot zijn;]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [in het geval van niet van zoogdieren afkomstige eiwitten, met uitzondering van vismeel, verwerkingsmethode 1-2-3-4-5-7 (verwerkingsmethode vermelden) als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011;]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [in het geval van vismeel verwerkingsmethode 1-2-3-4-5-6-7 (verwerkingsmethode vermelden) als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011;]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [in het geval van varkensbloed verwerkingsmethode 1-2-3-4-5-7 (verwerkingsmethode vermelden) als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011, waarbij, indien methode 7 toegepast is, een kerntemperatuur van ten minste 80 °C is bereikt;]</p> | | |
| <p>II.2. de bevoegde autoriteit onmiddellijk vóór de verzending een aselekt monster heeft onderzocht en heeft vastgesteld dat het aan de volgende normen (³) voldoet:</p> <p>Salmonella: afwezig in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0;</p> <p>Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;</p> | | |
| <p>II.3. het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling opnieuw met ziekteverwekkers wordt besmet;</p> | | |
| <p>II.4. het eindproduct:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [is verpakt in nieuwe of gesteriliseerde zakken]</p> | | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten (met uitzondering van diegene afkomstig van gekweekte insecten) met inbegrip van mengsels en producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die dergelijke eiwitten bevatten

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <p>(²) <i>hetzij</i> [in bulk werd vervoerd in vóór het gebruik ervan grondig gereinigde en ontsmette containers of andere vervoermiddelen]</p> <p>die zijn voorzien van etiketten met de vermelding NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE";</p> | | |
| <p>II.5. het eindproduct is opgeslagen in een gesloten opslagruimte;</p> | | |
| <p>(²) [II.6. de hierboven omschreven verwerkte dierlijke eiwitten of producten dierlijke bijproducten van herkauwers bevatten of ervan zijn afgeleid en:</p> | | |
| <p>(²) <i>hetzij</i> [afkomstig zijn van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan, en]</p> | | |
| <p>(²) <i>hetzij</i> [afkomstig zijn van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich een inheems geval van BSE heeft voorgedaan, en de dierlijke bijproducten of afgeleide producten zijn afgeleid van dieren die zijn geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de OIE, daadwerkelijk wordt toegepast in dat land of gebied, en]</p> | | |
| <p>(²) <i>hetzij</i> [afgeleid zijn van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]</p> | | |
| <p>(²) <i>hetzij</i> [afgeleid zijn van runderen, schapen of geiten en niet bestaan uit noch afgeleid zijn van:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]]</p> | | |
| <p>(²) <i>hetzij</i> [a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (⁴);</p> <p>b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (⁵) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan;</p> <p>c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]]]</p> | | |
| <p>II.7. de hierboven beschreven verwerkte dierlijke eiwitten of producten:</p> | | |
| <p>(²) <i>hetzij</i> [geen melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten of niet bestemd zijn voor voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren;]</p> | | |
| <p>(²) <i>hetzij</i> [melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten en bestemd zijn voor voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de melk of melkproducten:</p> <p>a) zijn afkomstig van schapen en geiten die sinds de geboorte onafgebroken zijn gehouden in een land waar aan de volgende eisen wordt voldaan:</p> <p>i) er geldt een aangifteplicht voor klassieke scrapie;</p> | | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten (met uitzondering van diegene afkomstig van gekweekte insecten) met inbegrip van mengsels en producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die dergelijke eiwitten bevatten

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|--|--|
| | | <p>ii) er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht voor klassieke scrapie;</p> <p>iii) er gelden officiële beperkingen voor bedrijven met schapen of geiten in het geval van een verdenking op een TSE of een bevestiging van klassieke scrapie;</p> <p>iv) schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en vernietigd;</p> <p>v) in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de voorafgaande zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast;</p> <p>b) zijn afkomstig van bedrijven die niet aan officiële beperkingen zijn onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE;</p> <p>c) zijn afkomstig van bedrijven waar ten minste tijdens de voorafgaande zeven jaar geen geval van klassieke scrapie is vastgesteld of ingevolge de bevestiging van een geval van klassieke scrapie:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [alle schapen en geiten op het bedrijf zijn gedood en vernietigd of geslacht, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR, fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel en alle andere schapen met ten minste één ARR-allel;]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [alle dieren waarbij klassieke scrapie is bevestigd, zijn gedood en vernietigd, en op het bedrijf is gedurende ten minste twee jaar na de datum van bevestiging van het laatste geval van klassieke scrapie verscherpt toezicht op de aanwezigheid van TSE's uitgeoefend, waarbij alle volgende dieren die ouder zijn dan 18 maanden, met uitzondering van schapen met genotype ARR/ARR, met negatief resultaat op de aanwezigheid van een TSE zijn getest overeenkomstig de in bijlage X, hoofdstuk C, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 vastgestelde laboratoriumtechnieken:</p> <p>— dieren die voor menselijke consumptie geslacht zijn, en</p> <p>— dieren die op het bedrijf gestorven of gedood zijn, maar niet in het kader van een dierziekte-uitroeiingscampagne zijn gedood;]</p> |
| II.8. | de hierboven omschreven verwerkte dierlijke eiwitten of producten dierlijke bijproducten afkomstig van niet-herkauwers bevatten of ervan zijn afgeleid en volgens de verklaring van de in vak I.1 genoemde verzender | <p>(²) <i>hetzij</i> [niet bestemd zijn voor de productie van diervoeder voor landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.]</p> <p>(²) (⁶) <i>hetzij</i> [bestemd zijn voor de productie van diervoeder voor niet-herkauwende landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de verzender heeft zich ertoe verbonden ervoor te zorgen dat de grensinspectiepost van binnenkomst de resultaten zal ontvangen van de analyses die overeenkomstig de methoden van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 152/2009 van de Commissie (⁷) worden uitgevoerd.]</p> |
| Opmerkingen | | |
| Deel I: | | |
| <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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is.</p> <p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. 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; informatie in geval van overslag.</p> | | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten (met uitzondering van diegene afkomstig van gekweekte insecten) met inbegrip van mengsels en producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die dergelijke eiwitten bevatten

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|------------------------------------|-------|
| <p>— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.05, 05.06, 05.07, 05.11, 23.01 of 23.09.</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>— Vak I.28.: soort: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andere ongewervelden dan Mollusca en Crustacea. In het geval van gekweekte vis de wetenschappelijke naam van de vis vermelden.</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) 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>(⁴) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁵) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</p> <p>(⁶) Indien de in dit gezondheidscertificaat omschreven verwerkte dierlijke eiwitten of producten bestemd zijn voor de productie van diervoeder voor niet-herkauwende landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, moet de in vak I.6 genoemde voor de zending verantwoordelijke persoon ervoor zorgen dat de zending overeenkomstig de methoden van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 152/2009 wordt geanalyseerd om de afwezigheid van niet-toegelaten bestanddelen van dierlijke oorsprong te controleren. Het resultaat van de analyse moet bij dit gezondheidscertificaat zijn gevoegd wanneer de zending bij een grensinspectiepost van de EU wordt aangeboden.</p> <p>(⁷) PB L 54 van 26.2.2009, blz. 1.</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 tot de grensinspectiepost vergezellen.</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> | | |

HOOFDSTUK 1 (A)

Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde van gekweekte insecten afkomstige verwerkte dierlijke eiwitten, met inbegrip van mengsels en producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die dergelijke eiwitten bevatten, 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 | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2. a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Naam | | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | | |
| Adres | | | | | | Naam | | | Erkenningsnummer | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Adres | | | | | |
| Adres | | | | | | Postcode | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | | | | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | | | | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | |
| Identificatie | | | | | | I.17. | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | | | | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | | | | |
| | | | | | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | | | |

| | | | | |
|--|----------------------|--|--|--|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | | |
| Diervoeder <input type="checkbox"/> | | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | | Vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | |
| Derde land | | ISO-code | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Aard van de goederen | Verwerkingsbedrijf | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

**Niet voor menselijke consumptie bestemde van
gekweekte insecten afkomstige verwerkte dierlijke
eiwitten, met inbegrip van mengsels en producten (met
uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die
dergelijke eiwitten bevatten**

| 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 X, hoofdstuk II, afdeling 1, en bijlage XIV, hoofdstuk I, gelezen en begrepen heeft en dat</p> <p>II.1. de hierboven omschreven van gekweekte insecten afkomstige verwerkte dierlijke eiwitten of producten uitsluitend bestaan uit verwerkte dierlijke eiwitten die niet voor menselijke consumptie zijn bestemd en die:</p> <p>a) zijn vervaardigd en opgeslagen in een inrichting die of een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd, en</p> <p>b) uitsluitend zijn vervaardigd uit gekweekte insecten van de volgende soorten:</p> <p>(²) [- de zwarte soldaatvlieg (<i>Hermetia illucens</i>);]</p> <p>(²) en/of [- de huisvlieg (<i>Musca domestica</i>);]</p> <p>(²) en/of [- de meeltor (<i>Tenebrio molitor</i>);]</p> <p>(²) en/of [- de piepschuimkever (<i>Alphitobius diaperinus</i>);]</p> <p>(²) en/of [- de huiskrekel (<i>Acheta domesticus</i>);]</p> <p>(²) en/of [- de dierentuinkrekel (<i>Grylodes sigillatus</i>);]</p> <p>(²) en/of [- de steppenkrekel (<i>Gryllus assimilis</i>);]</p> <p>en</p> <p>c) volgens methode [1]-[2]-[3]-[4]-[5]-[7] (²) als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 zijn verwerkt;</p> <p>en</p> <p>d) het substraat voor de voeding van gekweekte insecten mag enkel producten van niet-dierlijke origine of de volgende producten van dierlijke origine van categorie 3-materiaal bevatten:</p> <ul style="list-style-type: none"> — vismeel; — bloedproducten van niet-herkauwers; — di- en tricalciumfosfaat van dierlijke oorsprong; — gehydrolyseerde eiwitten van niet-herkauwers; — gehydrolyseerde eiwitten uit huiden van herkauwers; — gelatine en collageen van niet-herkauwers; — eieren en eiproducten; — melk, producten op basis van melk, melkderivaten en biest; — honing; — gesmolten vet; | | |

LAND

**Niet voor menselijke consumptie bestemde van
gekweekte insecten afkomstige verwerkte dierlijke
eiwitten, met inbegrip van mengsels en producten (met
uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die
dergelijke eiwitten bevatten**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|---|--|
| en | | |
| e) het substraat voor de voeding van insecten en de insecten of hun larven zijn niet in contact gekomen met ander materiaal van dierlijke oorsprong dan dat genoemd in punt d) en het substraat bevatte geen mest, keukenafval en etensresten of ander afval. | | |
| II.2. | de bevoegde autoriteit onmiddellijk vóór de verzending een aselekt monster heeft onderzocht en heeft vastgesteld dat het aan de volgende normen ⁽³⁾ voldoet: | |
| | 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; |
| II.3. | het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling opnieuw met ziekteverwekkers wordt besmet; | |
| II.4. | het eindproduct: | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [is verpakt in nieuwe of gesteriliseerde zakken] | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [in bulk werd vervoerd in vóór het gebruik ervan grondig gereinigde en ontsmette containers of andere vervoermiddelen] | |
| die zijn voorzien van etiketten met de vermelding "NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE/VERWERKTE EIWITTEN AFKOMSTIG VAN INSECTEN – NIET GESCHIKT VOOR VOEDERS VOOR ANDERE LANDBOUWHUISDIEREN DAN AQUACULTUURDIEREN EN PELSDIEREN"; | | |
| II.5. | het eindproduct is opgeslagen in een gesloten opslagruimte; | |
| ⁽²⁾ II.6. | de hierboven omschreven verwerkte dierlijke eiwitten of producten dierlijke bijproducten van herkauwers bevatten of ervan zijn afgeleid en: | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> | [afkomstig zijn van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan, en]] |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> | [afkomstig zijn van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich een inheems geval van BSE heeft voorgedaan, en de dierlijke bijproducten of afgeleide producten zijn afgeleid van dieren die zijn geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de OIE, daadwerkelijk wordt toegepast in dat land of gebied, en]] |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> | [afgeleid zijn van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten;]] |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> | [afgeleid zijn van runderen, schapen of geiten en niet bestaan uit noch afgeleid zijn van: |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> | [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]] |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> | [a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁴⁾ ; |
| | | b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie ⁽⁵⁾ is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; |

LAND

**Niet voor menselijke consumptie bestemde van
gekweekte insecten afkomstige verwerkte dierlijke
eiwitten, met inbegrip van mengsels en producten (met
uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die
dergelijke eiwitten bevatten**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|-----------------------------------|------------------------------------|--|
| | | <p>c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]]]</p> <p>II.7. de hierboven beschreven verwerkte dierlijke eiwitten of producten:</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [geen melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten of niet bestemd zijn voor vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren;]</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten en bestemd zijn voor vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de melk of melkproducten:</p> <p>a) zijn afkomstig van schapen en geiten die sinds de geboorte onafgebroken zijn gehouden in een land waar aan de volgende eisen wordt voldaan:</p> <p>i) er geldt een aangifteplicht voor klassieke scrapie;</p> <p>ii) er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht voor klassieke scrapie;</p> <p>iii) er gelden officiële beperkingen voor bedrijven met schapen of geiten in het geval van een verdenking op een TSE of een bevestiging van klassieke scrapie;</p> <p>iv) schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en vernietigd;</p> <p>v) in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de voorafgaande zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast;</p> <p>b) zijn afkomstig van bedrijven die niet aan officiële beperkingen zijn onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE;</p> <p>c) zijn afkomstig van bedrijven waar ten minste tijdens de voorafgaande zeven jaar geen geval van klassieke scrapie is vastgesteld of ingevolge de bevestiging van een geval van klassieke scrapie:</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [alle schapen en geiten op het bedrijf zijn gedood en vernietigd of geslacht, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR, fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel en alle andere schapen met ten minste één ARR-allel;]</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [alle dieren waarbij klassieke scrapie is bevestigd, zijn gedood en vernietigd, en op het bedrijf is gedurende ten minste twee jaar na de datum van bevestiging van het laatste geval van klassieke scrapie verscherpt toezicht op de aanwezigheid van TSE's uitgeoefend, waarbij alle volgende dieren die ouder zijn dan 18 maanden, met uitzondering van schapen met genotype ARR/ARR, met negatief resultaat op de aanwezigheid van een TSE zijn getest overeenkomstig de in bijlage X, hoofdstuk C, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 vastgestelde laboratoriumtechnieken:</p> <p>— dieren die voor menselijke consumptie geslacht zijn, en</p> <p>— dieren die op het bedrijf gestorven of gedood zijn, maar niet in het kader van een dierziekte-uitroeicampagne zijn gedood;]]]</p> <p>II.8. [de hierboven omschreven verwerkte dierlijke eiwitten of producten dierlijke bijproducten afkomstig van niet-herkauwers bevatten of ervan zijn afgeleid en volgens de verklaring van de in vak I.1 genoemde verzender</p> |

LAND

**Niet voor menselijke consumptie bestemde van
gekweekte insecten afkomstige verwerkte dierlijke
eiwitten, met inbegrip van mengsels en producten (met
uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die
dergelijke eiwitten bevatten**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <p>(²) <i>hetzij</i> [niet bestemd zijn voor de productie van diervoeder voor landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.]</p> <p>(²) (⁶) <i>hetzij</i> [bestemd zijn voor de productie van diervoeder voor niet-herkauwende landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de verzender heeft zich ertoe verbonden ervoor te zorgen dat de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie de resultaten zal ontvangen van de analyses die overeenkomstig de methoden van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 152/2009 van de Commissie (⁷) worden uitgevoerd.]</p> | | |
| Opmerkingen | | |
| Deel I: | | |
| <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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. Producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots. — Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip; informatie in geval van overslag. — Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.11, 23.01 of 23.09. — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. — Vak I.28.: soort: insecten; vermeld de wetenschappelijke benaming. | | |
| 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) Waarbij: | | |
| 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 dan m is; | | |
| 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 | | |
| 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. | | |
| (4) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1. | | |
| (5) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84. | | |

LAND**Niet voor menselijke consumptie bestemde van
gekweekte insecten afkomstige verwerkte dierlijke
eiwitten, met inbegrip van mengsels en producten (met
uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die
dergelijke eiwitten bevatten**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <p>(⁶) Indien de in dit gezondheidscertificaat omschreven verwerkte dierlijke eiwitten of producten bestemd zijn voor de productie van diervoeder voor niet-herkauwende landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, moet de in vak I.6 genoemde voor de zending verantwoordelijke persoon ervoor zorgen dat de zending overeenkomstig de methoden van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 152/2009 wordt geanalyseerd om de afwezigheid van niet-toegelaten bestanddelen van dierlijke oorsprong te controleren. Het resultaat van de analyse moet bij dit gezondheidscertificaat zijn gevoegd wanneer de zending bij een grensinspectiepost van de EU wordt aangeboden.</p> <p>(⁷) PB L 54 van 26.2.2009, blz. 1.</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 tot de grensinspectiepost vergezellen.</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> | | |

HOOFDSTUK 2 (A)

Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde melk, melkproducten en melkderivaten voor verzending naar of doorvoer door (*) de Europese Unie

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

| | | | | | | | | | | | |
|---|-------------------------|-----------------------------------|------------------|-------------------------------------|---|---|--------------------------|--|--|----------------------------|--|
| Deel I: Gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Naam | | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | | |
| Adres | | | Erkenningsnummer | | | Adres | | | Erkenningsnummer | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Postcode | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | I.17. CITES-nr(s) | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | Referentiedocumenten | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | | | |

| | | | |
|--|---|--|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | |
| Diervoeder <input type="checkbox"/> | Verdere verwerking <input type="checkbox"/> | Productie van voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | |
| Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | | | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | |
| Derde land | ISO-code | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Verwerkingsbedrijf | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde melk,
melkproducten en melkderivaten

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|-----|-------------------------------|------------------------------------|-------|
|-----|-------------------------------|------------------------------------|-------|

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 X, hoofdstuk II, afdeling 4, en bijlage XIV, hoofdstuk I, gelezen en begrepen heeft, en verklaart dat de in vak I.28. omschreven melk ⁽²⁾, melkproducten ⁽²⁾ en melkderivaten ⁽²⁾ aan de volgende voorwaarden voldoen:

II.1. zij zijn geproduceerd en verkregen in (*land van uitvoer*) ⁽³⁾, (*gebied*) ⁽³⁾, dat is opgenomen in bijlage II, deel I, bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie ⁽⁴⁾ en dat de laatste 12 maanden vóór de uitvoer vrij was van mond-en-klauwzeer (MKZ) en runderpest en gedurende die periode geen inenting tegen runderpest heeft uitgevoerd;

II.2. zij zijn vervaardigd van rauwe melk afkomstig van dieren die bij het melken geen klinische tekenen vertoonden van een via melk op mens of dier overdraagbare ziekte, en die gedurende minimaal 30 dagen vóór de productie waren gehouden op bedrijven waarvoor geen officiële beperkende maatregelen golden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest;

II.3. het zijn melk of melkproducten die:

⁽²⁾ *hetzij* [een van de onder II.4. beschreven behandelingen of combinaties daarvan hebben ondergaan;]

⁽²⁾ *hetzij* [aan dieren van voor mond-en-klauwzeer gevoelige soorten te vervoederen wei bevatten en de wei is afgetapt van melk die een van de onder II.4. beschreven behandelingen heeft ondergaan en:

⁽²⁾ *hetzij* [de wei is ten minste 16 uur na het stremmen afgetapt en heeft een pH van minder dan 6;]

⁽²⁾ ⁽⁵⁾ *hetzij* [de wei is ten minste 21 dagen vóór de verzending geproduceerd en in die periode zijn in het land van uitvoer geen gevallen van MKZ geconstateerd;]

⁽²⁾ ⁽⁵⁾ *hetzij* [de wei is geproduceerd op .../.../..., waarbij deze datum, rekening houdend met de verwachte reisduur, ten minste 21 dagen eerder is dan de datum waarop de zending aan een grensinspectiepost van de Europese Unie wordt aangeboden;]

II.4. zij hebben een van de volgende behandelingen ondergaan:

⁽²⁾ *hetzij* [kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time - HTST), namelijk bij 72 °C gedurende ten minste 15 seconden, of een gelijkwaardige pasteurisatiebehandeling die een negatieve reactie op een fosfatasetest in rundermelk veroorzaakt, in combinatie met:

⁽²⁾ *hetzij* [een daaropvolgende tweede kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur bij 72 °C gedurende ten minste 15 seconden, of een gelijkwaardige pasteurisatiebehandeling die een negatieve reactie op een fosfatasetest in rundermelk veroorzaakt;]

⁽²⁾ *hetzij* [een daaropvolgend droogprocedé, dat in het geval van melk die bestemd is om als voeder voor dieren te worden gebruikt, wordt gecombineerd met extra verhitting tot 72 °C of meer;]

⁽²⁾ *hetzij* [een daaropvolgend procedé waarbij de pH gedurende ten minste 1 uur tot minder dan 6 wordt verlaagd;]

⁽²⁾ ⁽⁵⁾ *hetzij* [de voorwaarde dat de melk/het melkproduct ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending is geproduceerd en in die periode in het land van uitvoer geen gevallen van MKZ zijn geconstateerd;]

⁽²⁾ ⁽⁵⁾ *hetzij* [de melk/het melkproduct is geproduceerd op .../.../... (*datum invullen*), waarbij deze datum, rekening houdend met de verwachte reisduur, ten minste 21 dagen eerder is dan de datum waarop de zending aan een grensinspectiepost van de Europese Unie wordt aangeboden;]

⁽²⁾ *hetzij* [sterilisatie met een F₀-waarde van ten minste 3;]

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde melk,
melkproducten en melkderivaten

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|-------|--|------------------------------------|--|
| | (²) <i>hetzij</i> | | [ultrahogetemperatuurbehandeling bij 132 °C gedurende ten minste 1 seconde, in combinatie met: |
| | (²) <i>hetzij</i> | | [een daaropvolgend droogprocedé, dat in het geval van melk die bestemd is om als voeder voor dieren te worden gebruikt, wordt gecombineerd met extra verhitting tot 72 °C of meer;] |
| | (²) <i>hetzij</i> | | [een daaropvolgend procedé waarbij de pH gedurende ten minste 1 uur tot minder dan 6 wordt verlaagd;] |
| | (²) (⁵) <i>hetzij</i> | | [de voorwaarde dat de melk/het melkproduct ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending is geproduceerd en in die periode in het land van uitvoer geen gevallen van MKZ zijn geconstateerd;] |
| | (²) (⁵) <i>hetzij</i> | | [de melk/het melkproduct is geproduceerd op .../.../... (<i>datum invullen</i>), waarbij deze datum, rekening houdend met de verwachte reisduur, ten minste 21 dagen eerder is dan de datum waarop de zending aan een grensinspectiepost van de Europese Unie wordt aangeboden;] |
| II.5. | alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om te vermijden dat de melk/het melkproduct/het melkderivaat na verwerking wordt verontreinigd; | | |
| II.6. | de melk/het melkproduct/het melkderivaat is verpakt: | | |
| | (²) <i>hetzij</i> | | [in nieuwe recipiënten;] |
| | (²) <i>hetzij</i> | | [in voertuigen of bulkcontainers die vóór het laden zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd product;] |
| | en | | waarop de aard van de melk/het melkproduct/het melkderivaat is vermeld en waarop etiketten zijn aangebracht met de vermelding dat het product categorie 3-materiaal is en niet voor menselijke consumptie bestemd is; |
| II.7. | de hierboven omschreven melk, melkproducten en melkderivaten: | | |
| | (²) <i>hetzij</i> | | [bevatten geen melk of melkproducten van schapen of geiten of zijn niet bestemd voor vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.] |
| | (²) <i>hetzij</i> | | [bevatten melk of melkproducten van schapen of geiten en zijn bestemd voor vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de melk of melkproducten: |
| | a) | | zijn afkomstig van schapen en geiten die sinds de geboorte onafgebroken zijn gehouden in een land waar aan de volgende eisen wordt voldaan: |
| | i) | | er geldt een aangifteplicht voor klassieke scrapie; |
| | ii) | | er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht voor klassieke scrapie; |
| | iii) | | er gelden officiële beperkingen voor bedrijven met schapen of geiten in het geval van een verdenking op een TSE of een bevestiging van klassieke scrapie; |
| | iv) | | schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en vernietigd; |
| | v) | | in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de voorafgaande zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast; |
| | b) | | zijn afkomstig van bedrijven die niet aan officiële beperkingen zijn onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE; |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde melk,
melkproducten en melkderivaten

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|--|------------------------------------|--|
| c) | zijn afkomstig van bedrijven waar ten minste tijdens de voorafgaande zeven jaar geen geval van klassieke scrapie is vastgesteld of ingevolge de bevestiging van een geval van klassieke scrapie: | | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> | | [alle schapen en geiten op het bedrijf zijn gedood en vernietigd of geslacht, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR, fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel en alle andere schapen met ten minste één ARR-allel;] |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> | | [alle dieren waarbij klassieke scrapie is bevestigd, zijn gedood en vernietigd, en op het bedrijf is gedurende ten minste twee jaar na de datum van bevestiging van het laatste geval van klassieke scrapie verscherpt toezicht op de aanwezigheid van TSE's uitgeoefend, waarbij alle volgende dieren die ouder zijn dan 18 maanden, met uitzondering van schapen met genotype ARR/ARR, met negatief resultaat op de aanwezigheid van een TSE zijn getest overeenkomstig de in bijlage X, hoofdstuk C, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 ⁽⁶⁾ vastgestelde laboratoriumtechnieken: — dieren die voor menselijke consumptie geslacht zijn, en — dieren die op het bedrijf gestorven of gedood zijn, maar niet in het kader van een dierziekte-uitroeicampagne zijn gedood.]] |
| Opmerkingen | | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | | |
| — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. | | | |
| — Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip invullen. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van de Europese Unie daarvan in kennis stellen. | | | |
| — Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie gebruiken: 04.01, 04.02, 04.03, 04.04, 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 of 35.04. | | | |
| — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. | | | |
| — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. | | | |
| — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. | | | |
| — Vak I.28.: "verwerkingsbedrijf": registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen. | | | |
| Deel II: | | | |
| ^(1a) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1. | | | |
| ^(1b) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1. | | | |

LAND**Niet voor menselijke consumptie bestemde melk,
melkproducten en melkderivaten**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|---|--------------|
| <p>(²) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(³) Alleen in te vullen als de toestemming voor invoer in of doorvoer door de Europese Unie slechts geldt voor bepaalde gebieden van het betrokken derde land.</p> <p>(⁴) PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1.</p> <p>(⁵) Deze voorwaarde geldt alleen voor derde landen die zijn opgenomen in kolom A van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010.</p> <p>(⁶) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</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 tot de grensinspectiepost vergezellen.</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> | | |

HOOFDSTUK 2 (B)

Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde biest en biestproducten van runderen 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 | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot | | <input type="checkbox"/> | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | Adres | | Erkenningsnummer | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | I.17. CITES-nr(s) | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | |

| | | | |
|--|---|--|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | |
| Diervoeder <input type="checkbox"/> | Verdere verwerking <input type="checkbox"/> | Productie van voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | |
| Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | | | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | |
| Derde land | ISO-code | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Verwerkingsbedrijf | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde biest en
biestproducten van runderen

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|--|------------------------------------|-------|
| | 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 X, hoofdstuk II, afdeling 4, en bijlage XIV, hoofdstuk I, gelezen en begrepen heeft, en verklaart dat de in vak I.28. omschreven biest (2) of biestproducten (2) aan de volgende voorwaarden voldoet/voldoen: | | |
| II.1. | zij zijn geproduceerd en verkregen in (land van uitvoer) (3), (gebied) (3), dat is opgenomen in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie (4) en dat de laatste 12 maanden vóór de uitvoer vrij was van mond-en-klauwzeer (MKZ) en runderpest en gedurende die periode geen inenting tegen runderpest heeft uitgevoerd; | | |
| II.2. | zij zijn vervaardigd van biest afkomstig van dieren die bij het melken geen klinische tekenen vertoonden van een via biest op mens of dier overdraagbare ziekte, en die gedurende minimaal 30 dagen vóór de datum van productie waren gehouden op bedrijven waarvoor geen officiële beperkende maatregelen golden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest; | | |
| II.3. | het zijn biest of biestproducten van runderen die zijn onderworpen aan een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time - HTST), namelijk bij 72 °C gedurende ten minste 15 seconden, of een gelijkwaardige pasteurisatiebehandeling die een negatieve reactie op een fosfatasetest in runderbiest veroorzaakt, in combinatie met: | | |
| (2) (5) hetzij | [de voorwaarde dat de biest of biestproducten gedurende een periode van ten minste 21 dagen vóór de datum van verzending zijn geproduceerd en in deze periode in het land van uitvoer geen gevallen van MKZ zijn geconstateerd,] | | |
| (2) (5) hetzij | [de voorwaarde dat de biest of biestproducten zijn geproduceerd op .../.../... (datum invullen), waarbij deze datum, rekening houdend met de verwachte reisduur, ten minste 21 dagen eerder is dan de datum waarop de zending aan een grensinspectiepost van de Europese Unie wordt aangeboden,] | | |
| en | zijn verkregen van dieren die regelmatig aan een veterinaire controle worden onderworpen om na te gaan of zij afkomstig zijn van bedrijven waar alle rundveebeslagen: | | |
| (2) (5) hetzij | [als officieel tuberculosevrij en officieel brucellosevrij zijn erkend (6),] | | |
| (2) (5) hetzij | [niet zijn onderworpen aan beperkingen uit hoofde van de nationale wetgeving van het derde land van oorsprong betreffende de uitroeiing van tuberculose en brucellose,] | | |
| en | (2) (5) hetzij [als officieel vrij van endemische runderleukose zijn erkend (6);] | | |
| (2) (5) hetzij | [zijn opgenomen in een officieel systeem voor de bestrijding van endemische runderleukose en de laatste 2 jaar is bij klinische en laboratoriumtests geen bewijs van de aanwezigheid van deze ziekte in het beslag gevonden;] | | |
| II.4. | alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om te vermijden dat de biest/het biestproduct na verwerking wordt verontreinigd; | | |
| II.5. | de biest/het biestproduct is verpakt: | | |
| (2) hetzij | [in nieuwe recipiënten,] | | |
| (2) hetzij | [in voertuigen of bulkcontainers die vóór het laden zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd product,] | | |
| en | waarop de aard van de biest/het biestproduct is vermeld en waarop etiketten zijn aangebracht met de vermelding dat het product categorie 3-materiaal is en niet voor menselijke consumptie bestemd is; | | |
| II.6. | de biest of het biestproduct bevat geen melk of melkproducten van schapen of geiten. | | |
| Opmerkingen | | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | | |

Deel II: Certificering

LAND**Niet voor menselijke consumptie bestemde biest en
biestproducten van runderen**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|------------------------------------|-------|
| <ul style="list-style-type: none"> — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. — Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip invullen. Als zendingen in de Europese Unie worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van de Europese Unie daarvan in kennis stellen. — Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) van de Werelddouaneorganisatie gebruiken: 04.04.90, 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 of 35.04. — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. — Vak I.28.: "verwerkingsbedrijf": registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen. | | |
| 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) Alleen in te vullen als de toestemming voor binnenbrengen in de Europese Unie slechts geldt voor bepaalde gebieden van het betrokken derde land. | | |
| (4) PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1. | | |
| (5) Deze voorwaarde geldt alleen voor derde landen die zijn opgenomen in kolom A van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie (PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1). | | |
| (6) Officieel tuberculosevrij/brucellosevrij beslag overeenkomstig bijlage A bij Richtlijn 64/432/EEG van de Raad (PB 121 van 29.7.1964, blz. 1977/64) en beslag dat officieel vrij is van endemische runderleukose als omschreven in bijlage D, hoofdstuk I, bij die richtlijn. | | |
| — De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst. | | |
| — Opmerking voor de importeur: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost van de Europese Unie. | | |
| Officiële dierenarts of officiële inspecteur | | |
| Naam (in blokletters): | Hoedanigheid en titel: | |
| Datum: | Handtekening: | |
| Stempel: | | |

HOOFDSTUK 3 (A)

Gezondheidscertificaat

Voor blikvoeder 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 | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2. a. | | | | | |
| | Naam | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | | |
| | Adres | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | | |
| | Naam | | Naam | | | | | | | |
| | Adres | | Adres | | | | | | | |
| | Postcode | | Postcode | | | | | | | |
| | Tel. | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | Naam | | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | | |
| Adres | | | | | Adres | | | Erkenningsnummer | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | Adres | | | | | |
| Adres | | | | | Postcode | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | | | I.17. | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | |
| | | | | | | | 23.09 | | | |
| | | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | |
| | | | | | | | | | | |

| | | | |
|--|--|--------------|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | |
| Voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | | |
| Derde land | ISO-code | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Verwerkingsbedrijf | Nettogewicht | Partijnummer |

| LAND | | Blikvoeder voor gezelschapsdieren | | |
|------------------------|---|--|---|--|
| II. | Informatie over de gezondheid | 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) , met name de artikelen 8 en 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 hierboven omschreven voeder voor gezelschapsdieren aan de volgende voorwaarden voldoet: | | | |
| | II.1. | het is vervaardigd en opgeslagen in een inrichting die of een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd; | | |
| | II.2. | het is uitsluitend vervaardigd met 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 ante-mortemkeuring 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 van het Europees Parlement en de Raad (2a) 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 dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring 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, verpakkingsgebreken 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, verpakkingsgebreken 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 bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;] | | | |

| LAND | | Blikvoeder voor gezelschapsdieren | |
|------------------------|--|---|---|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
| | (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: | |
| | | i) | schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees; |
| | | ii) | het volgende materiaal afkomstig van landdieren: <ul style="list-style-type: none"> — bijproducten van broederijen; — eieren; — bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen; |
| | | iii) | om commerciële redenen gedode eendagskuikens;] |
| | (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> | [- 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;] | |
| | (²) <i>en/of</i> | [- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG van de Raad (^{2b}) verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a), ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;] | |
| II.3. | het heeft in hermetisch gesloten recipiënten een warmtebehandeling ondergaan tot een Fc-waarde van ten minste 3; | | |
| II.4. | het is in een laboratorium volgens diagnostische methoden geanalyseerd op basis van een aselechte steekproef van ten minste vijf monsters van elke verwerkte partij om te garanderen dat de gehele zending een adequate warmtebehandeling als bedoeld onder II.3. heeft ondergaan; | | |
| II.5. | het is met de nodige voorzorgen behandeld om te voorkomen dat het na behandeling opnieuw met ziekteverwekkende agentia wordt besmet; | | |
| (²) II.6. | het hierboven omschreven voeder voor gezelschapsdieren | | |
| | (²) <i>hetzij</i> | [is afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]] | |
| | (²) <i>hetzij</i> | [is afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaat niet uit en is niet afgeleid van: | |
| | (²) <i>hetzij</i> | [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] | |
| | (²) <i>hetzij</i> | a) | gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (³); |
| | | b) | separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (⁴) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; |
| | | c) | dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] |

| LAND | | Blikvoeder voor gezelschapsdieren | |
|---|-------------------------------|------------------------------------|-------|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
| Opmerkingen | | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | | |
| — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. Producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots. | | | |
| — Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip; informatie in geval van overslag in de Europese Unie. | | | |
| — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. | | | |
| — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. | | | |
| — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. | | | |
| — Vak I.28.: soort: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andere ongewervelden dan Mollusca en Crustacea. | | | |
| 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. | | | |
| (2 ^a) PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55. | | | |
| (2 ^b) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3. | | | |
| (3) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1. | | | |
| (4) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84. | | | |
| — 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 tot de grensinspectiepost vergezellen. | | | |
| Officiële dierenarts of officiële inspecteur | | | |
| Naam (in blokletters): | | Hoedanigheid en titel: | |
| Datum: | | Handtekening: | |
| Stempel: | | | |

HOOFDSTUK 3 (B)

Gezondheidscertificaat

Voor verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder voor gezelschapsdieren, bestemd voor verzending naar of doorvoer door (?) de Europese Unie

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

| | | | | | | | | | | | |
|---|-------------------------|-----------------------------------|----------|---|---|------------------------------|--------------------------|--------------------------|----------|----------------------------|--|
| Deel I: Gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot | | <input type="checkbox"/> | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | Adres | | Erkenningsnummer | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | | | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | | | | | | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | | | | | | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | I.17. | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | | | |

| | | | |
|--|--------------------|--|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | |
| Voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | |
| Derde land | ISO-code | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Verwerkingsbedrijf | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|-----------------------------------|------------------------------------|-------|
|-----------------------------------|------------------------------------|-------|

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad (^{1a}), met name de artikelen 8 en 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 hierboven omschreven voeder voor gezelschapsdieren aan de volgende voorwaarden voldoet:

II.1. het is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd;

II.2. het is uitsluitend vervaardigd met 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 ante-mortemkeuring 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 van het Europees Parlement en de Raad (^{2a}) 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 dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring 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, verpakkingsgebreken 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, verpakkingsgebreken 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;]

LAND

Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder

| 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;] | | |
| (2) en/of | [- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG van de Raad (2b) verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a), ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;] | | |
| II.3. | (2) hetzij | [het heeft een warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 90 °C ondergaan;] | |
| | (2) hetzij | [wat ingrediënten van dierlijke oorsprong betreft, is het uitsluitend vervaardigd met producten die: a) als het gaat om dierlijke bijproducten of afgeleide producten van vlees of vleesproducten, een warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 90 °C hebben ondergaan; b) als het gaat om melk en melkproducten: i) indien zij afkomstig zijn van in kolom B van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie (3) vermelde derde landen of delen van derde landen, een pasteurisatie hebben ondergaan die volstaat om een negatieve reactie op de fosfatasetest te veroorzaken; ii) met een pH van minder dan 6, indien zij afkomstig zijn van in kolom C van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 vermelde derde landen of delen van derde landen, een pasteurisatie hebben ondergaan die volstaat om een negatieve reactie op de fosfatasetest te veroorzaken; iii) indien zij afkomstig zijn van in kolom C van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 vermelde derde landen of delen van derde landen, een sterilisatie of een dubbele warmtebehandeling hebben ondergaan waarvan elk op zich volstaat om een negatieve reactie op de fosfatasetest te veroorzaken; iv) indien zij afkomstig zijn van in kolom C van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 vermelde derde landen of delen daarvan waar zich in de loop van de twaalf voorafgaande maanden een uitbraak van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan of waar in de twaalf voorafgaande maanden tegen mond-en-klauwzeer is ingeënt, hetzij — een zodanige sterilisatie hebben ondergaan dat de Fc-waarde ten minste 3 bedraagt; hetzij — een eerste warmtebehandeling hebben ondergaan waarvan het verhittingseffect ten minste gelijk is aan dat van een behandeling van het type pasteurisatie bij een temperatuur van ten minste 72 °C gedurende ten minste 15 seconden, en die volstaat om een negatieve reactie op de fosfatasetest te veroorzaken, gevolgd door: | |

LAND

Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <p>hetzij</p> <ul style="list-style-type: none"> — een tweede warmtebehandeling, voor melkpoeder of melkpoederproducten voorafgaand aan het droogprocedé, die ten minste hetzelfde verhittingseffect heeft als de eerste warmtebehandeling en die volstaat om een negatieve reactie op de fosfatasetest te veroorzaken; <p>hetzij</p> <ul style="list-style-type: none"> — een aanzuringsbehandeling waarbij de pH gedurende ten minste één uur tot minder dan 6 is verlaagd; <p>c) als het gaat om gelatine, zijn vervaardigd via een procedé waarbij niet-verwerkt categorie 3-materiaal met een zuur of een base wordt behandeld en vervolgens een of meer keren wordt gespoeld, waarna de pH is bijgesteld en de gelatine is geëxtraheerd door de grondstoffen een keer of verschillende keren na elkaar te verhitten waarna het extract is gezuiverd door middel van filtratie en sterilisatie;</p> <p>d) als het gaat om gehydrolyseerde eiwitten, zijn vervaardigd via een productieproces dat adequate maatregelen omvat om verontreiniging van de categorie 3-grondstoffen zo veel mogelijk te beperken, en als het gaat om gehydrolyseerde eiwitten die geheel of gedeeltelijk afgeleid zijn van huiden van herkauwers, zijn vervaardigd in een verwerkingsbedrijf dat uitsluitend gehydrolyseerde eiwitten produceert, waarbij alleen materiaal is gebruikt met een molecuulmassa van minder dan 10 000 dalton en waarbij de categorie 3-grondstoffen zijn voorbereid door pekelen, kalken en grondig wassen, gevolgd door:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) blootstelling van het materiaal aan een pH van meer dan 11 gedurende meer dan 3 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; of 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; <p>e) als het gaat om eiproducten, een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of 7 als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 hebben ondergaan, of overeenkomstig bijlage III, sectie X, hoofdstuk II, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn behandeld;</p> <p>f) als het gaat om collageen, zijn vervaardigd via een procedé waarbij onverwerkt categorie 3-materiaal wordt gewassen, de pH met een zuur of base wordt bijgesteld en het materiaal een of meer keren gespoeld en vervolgens gefiltreerd en geëxtrudeerd wordt, waarbij het gebruik van andere conserveermiddelen dan krachtens de wetgeving van de Unie zijn toegestaan, is verboden;</p> <p>g) als het gaat om bloedproducten, zijn vervaardigd via een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of 7 als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011;</p> <p>h) als het gaat om verwerkte dierlijke eiwitten van zoogdieren, zijn behandeld met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of 7 en, als het gaat om varkensbloed, met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of met verwerkingsmethode 7, waarbij in het laatste geval een kerntemperatuur van ten minste 80 °C is bereikt;</p> <p>i) als het gaat om niet van zoogdieren afkomstige verwerkte eiwitten, met uitzondering van vismeel, zijn behandeld met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of 7 als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011;</p> <p>j) als het gaat om vismeel, zijn behandeld met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 7 als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 of volgens een methode en parameters die ervoor zorgen dat de producten voldoen aan de microbiologische normen voor afgeleide producten van bijlage X, hoofdstuk I, bij Verordening (EU) nr. 142/2011;</p> <p>k) als het gaat om gesmolten vet, met inbegrip van visolie, zijn behandeld met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of 7 (en in het geval van visolie verwerkingsmethode 6) als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011, of zijn vervaardigd overeenkomstig bijlage III, sectie XII, hoofdstuk II, bij Verordening (EG) nr. 853/2004; gesmolten vet van herkauwers moet zo worden gezuiverd dat het maximumgehalte aan resterende onoplosbare onzuiverheden niet meer dan 0,15 gewichtsprocent bedraagt;</p> | | |

LAND

Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--------------------------|--|------------------------------------|-------|
| | <p>l) als het gaat om dicalciumfosfaat, zijn vervaardigd volgens een procedé waarbij:</p> <p>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);</p> <p>ii) de verkregen fosfaatoplossing na de onder i) beschreven procedure wordt behandeld met kalk, wat resulteert in een neerslag van dicalciumfosfaat met een pH van 4 tot 7, en</p> <p>iii) dit neerslag van dicalciumfosfaat ten slotte met lucht wordt gedroogd bij een inlaattemperatuur van 65 °C tot 325 °C en een eindtemperatuur tussen 30 °C en 65 °C;</p> <p>m) als het gaat om tricalciumfosfaat, zijn vervaardigd volgens een procedé waarbij:</p> <p>i) al het categorie 3-beendermateriaal fijn wordt gemalen en in tegenstroom met heet water wordt ontvet (botsplinters van minder dan 14 mm);</p> <p>ii) het materiaal gedurende 30 minuten continu met stoom wordt verhit bij 145 °C en 4 bar;</p> <p>iii) de eiwithoudende vloeistof door centrifugering van het hydroxyapatiet (tricalciumfosfaat) wordt gescheiden, en</p> <p>iv) het tricalciumfosfaat wordt gedroogd in een wervelbed met lucht bij 200 °C en vervolgens wordt gegraneerd;</p> <p>n) als het gaat om smaakgevend ingewanden, zijn behandeld volgens een methode en parameters die ervoor zorgen dat het product voldoet aan de microbiologische normen van punt II.4.;</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [het heeft een behandeling zoals een droog- of vergistingsproces ondergaan dat toegestaan is door de bevoegde autoriteit;]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [als het gaat om aquatische en terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier, heeft het een behandeling ondergaan die toegestaan is door de bevoegde autoriteit en die waarborgt dat het voeder voor gezelschapsdieren geen onaanvaardbare risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid inhoudt;]</p> | | |
| II.4. | <p>het is onderzocht op basis van een aselechte steekproef van ten minste vijf monsters van elke verwerkte partij die tijdens of na de opslag in het verwerkingsbedrijf zijn genomen, en voldoet aan de volgende normen (⁴):</p> <p>Salmonella: geen in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0;</p> <p>Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;</p> | | |
| II.5. | <p>het is met de nodige voorzorgen behandeld om te voorkomen dat het na behandeling opnieuw met ziekteverwekkende agentia wordt besmet;</p> | | |
| II.6. | <p>het is verpakt in een nieuwe verpakking die, als het voeder voor gezelschapsdieren niet wordt verzonden in voor de verkoop klare verpakkingen waarop duidelijk vermeld is dat de inhoud alleen bestemd is als voeder voor gezelschapsdieren, voorzien is van een etiket met de vermelding "NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE";</p> | | |
| (²) [II.7.] | <p>het hierboven omschreven voeder voor gezelschapsdieren</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [is afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [is afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaat niet uit en is niet afgeleid van:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (⁵);</p> | | |

LAND

Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|--|------------------------------------|-------|
| | <p>b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie ⁽⁶⁾ is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan;</p> <p>c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]]</p> | | |
| Opmerkingen | | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | | |
| — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. 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 invullen. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen. | | | |
| — Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken onder de volgende rubrieken: 04.01, 04.02, 04.03, 04.04, 04.08, 05.04, 05.05, 05.06, 05.11, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 23.01, 23.09, 28.35.25, 28.35.26, 35.01, 35.02, 35.03 of 35.04. | | | |
| — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. | | | |
| — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. | | | |
| — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. | | | |
| — Vak I.28.: soort: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andere ongewervelden dan Mollusca en Crustacea. | | | |
| Deel II: | | | |
| ^(1a) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1. | | | |
| ^(1b) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1. | | | |
| ⁽²⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is. | | | |
| ^(2a) PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55. | | | |
| ^(2b) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3. | | | |
| ⁽³⁾ PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1. | | | |

LAND

Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|------------------------------------|-------|
| <p>(⁴) 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>(⁵) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁶) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</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 van binnenkomst in de Europese Unie.</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> | | |

HOOFDSTUK 3 (C)

Gezondheidscertificaat

Voor hondenkluiven bestemd voor verzending naar of doorvoer door (?) de Europese Unie

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

| | | | | | | | | | | | |
|--|----------------------------|--|---|-----------------------------|---|----------|------------------------------|----------|--|--|------|
| Deel I: Gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | | | |
| | Naam | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | | | |
| | Adres | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | | | |
| | Naam | | Naam | | | | | | | | |
| | Adres | | Adres | | | | | | | | |
| | Postcode | | Postcode | | | | | | | | |
| | Tel. | | 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 | | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Naam | | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | | |
| Adres | | | Erkenningsnummer | | | Adres | | | Erkenningsnummer | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Postcode | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | | | I.17. | | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | |
| | | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | | |
| | | | | | | | | | | | |

| | | | |
|--|--------------------|--|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | |
| Voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | |
| Derde land | ISO-code | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Verwerkingsbedrijf | Nettogewicht | Partijnummer |

| LAND | Hondenkluiven | |
|---------------------|--|---|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat |
| | 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 de hierboven omschreven hondenkluiven aan de volgende voorwaarden voldoen: | |
| II.1. | zij zijn uitsluitend bereid met 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) <i>en/of</i> | [- | karkassen en de volgende delen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en na een ante-mortemkeuring 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) <i>en/of</i> | [- | bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;] |
| (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> | [- | 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> | [- | materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG van de Raad (2a) verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a), ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;] |
| II.2. | zij zijn onderworpen aan: | |
| (2) | [in het geval van hondenkluiven vervaardigd van huiden van hoefdieren of van vis, een behandeling die voldoende is om ziekteverwekkers (waaronder salmonella) te doden, indien de hondenkluiven droog zijn;] | |
| (2) <i>en/of</i> | [in het geval van hondenkluiven vervaardigd van andere dierlijke bijproducten dan huiden van hoefdieren of van vis, een warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 90 °C;] | |
| II.3. | zij zijn onderzocht op basis van een aselechte steekproef van ten minste vijf monsters van elke verwerkte partij die tijdens of na de opslag in het verwerkingsbedrijf zijn genomen, en voldoen aan de volgende normen (3): | |
| 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; | |

| LAND | | Hondenkluiven | |
|--|--|---|-------|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
| II.4. | zij zijn met de nodige voorzorgen behandeld om te voorkomen dat zij na behandeling opnieuw met ziekteverwekkende agentia worden besmet; | | |
| II.5. | zij zijn verpakt in nieuwe verpakkingen; | | |
| (²) [II.6. | de hierboven omschreven hondenkluiven | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]] | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan niet uit en zijn niet afgeleid van: | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]] | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [a) | gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (⁴); | |
| | b) | separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (⁵) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; | |
| | c) | dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelmingsmiddelen, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]] | |
| Opmerkingen | | | |
| 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; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | | |
| — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. Producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots. | | | |
| — Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip; informatie in geval van overslag in de Europese Unie. | | | |
| — Vak I.19.: 05.11, 23.09, 41.01 of 42.05. | | | |
| — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. | | | |
| — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. | | | |
| — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. | | | |
| — Vak I.28.: soort: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andere ongewervelden dan Mollusca en Crustacea. | | | |
| Deel II: | | | |
| ^(1a) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1. | | | |
| ^(1b) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1. | | | |

| LAND | | Hondenkluisen | |
|--|---|------------------------------------|------------------------|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
| (²) | Doorhalen wat niet van toepassing is. | | |
| (^{2a}) | PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3. | | |
| (³) | Waarbij: | | |
| — | 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 dan m is; | | |
| — | 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 | | |
| — | 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. | | |
| (⁴) | PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1. | | |
| (⁵) | PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84. | | |
| — | 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 van binnenkomst in de Europese Unie. | | |
| Officiële dierenarts of officiële inspecteur | | | |
| | Naam (in blokletters): | | Hoedanigheid en titel: |
| | Datum: | | Handtekening: |
| | Stempel: | | |

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 | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Naam | | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | | |
| Adres | | | | | | Adres | | | Erkenningsnummer | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Postcode | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | I.17. | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | | | |

| | | | | |
|--|----------------------|--|--------------|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | | |
| Voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | | |
| Derde land | ISO-code | | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | | |
| Erkeningsnummer van inrichtingen | | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Aard van de goederen | Verwerkingsbedrijf | Nettogewicht | Partijnummer |

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. | |
|------------------------|--|---|-------|--|
| Deel II: Certificering | <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/voldoet:</p> | | | |
| | II.1. | zij bestaan uit dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen; | | |
| | II.2. | zij bestaan uit dierlijke bijproducten: | | |
| | a) | die afgeleid zijn van vlees dat voldoet aan de desbetreffende veterinairrechtelijke en gezondheidsvoorschriften van: | | |
| | — | 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), | | |
| | — | 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 12 maanden vrij waren van de ziekte van Newcastle en aviare 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 12 maanden vrij waren van mond-en-klauwzeer, runderpest, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle en aviare influenza en waar gedurende die periode niet is ingeënt (alleen van toepassing op vatbare soorten); | | |
| | b) | die afgeleid zijn van dieren die in de laatste 24 uur vóór het tijdstip van 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 | | |
| | c) | die afgeleid 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 ⁽⁶⁾ , of | | |
| | d) | die, als het gaat om voeder voor pelsdieren, afgeleid zijn van waterdieren die voldoen aan de desbetreffende veterinairrechtelijke en gezondheidsvoorschriften van Beschikking 2006/766/EG van de Commissie ⁽⁷⁾ , en afkomstig zijn uit de landen of gebieden (ISO-code van het land), die zijn opgenomen in bijlage II bij die beschikking; | | |
| II.3.1. | zij bestaan uitsluitend uit de volgende dierlijke bijproducten: | | | |
| 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 als geschikt voor menselijke consumptie werden beschouwd tot zij om commerciële redenen onherroepelijk als dierlijke bijproducten zijn benoemd; | | | |
| 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 afgeleid zijn van karkassen die overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie; | | | |
| 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: | | | |
| ⁽²⁾ | [- dierlijke bijproducten van pluimvee en lagomorfen die overeenkomstig artikel 1, lid 3, onder d), van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad (2a) 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 dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring 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;] | | | |

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) <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, verpakingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;] | | |
| (2) <i>en/of</i> [- 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, verpakingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;] | | |
| (2) <i>en/of</i> [- 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) <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> [- 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) <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> [- 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. | zij 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. | zij zijn verpakt in een eindverpakking met een etiket waarop "RAUW VOEDER VOOR GEZELSHAPSDIEREN — NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE" of "DIERLIJKE BIJPRODUCTEN VOOR GEBRUIK ALS VOEDER VOOR PELSDIEREN — NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE" is vermeld, en zijn vervolgens geplaatst in lekvrije, officieel verzegelde recipiënten of in een nieuwe, lekvrije verpakking en officieel verzegelde recipiënten met een etiket waarop "RAUW VOEDER VOOR GEZELSHAPSDIEREN — NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE" of "DIERLIJKE BIJPRODUCTEN VOOR GEBRUIK ALS VOEDER VOOR PELSDIEREN — 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 ⁽⁸⁾ : | |

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. |
|-------------------|---|---|-------|
| | Salmonella: | geen in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0; | |
| | Enterobacteriaceae: | n = 5, c = 2, m = 10, M = 5 000 in 1 g; | |
| (2) [II.7.] | [het hierboven omschreven voeder voor gezelschapsdieren of de hierboven omschreven dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt, bevat(ten) dierlijke bijproducten van herkauwers of is/zijn ervan afgeleid en: | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [is/zijn afkomstig van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan, en]] | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [is/zijn afkomstig van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich een inheems geval van BSE heeft voorgedaan, en de dierlijke bijproducten of afgeleide producten zijn afgeleid van dieren die zijn geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de OIE, daadwerkelijk wordt toegepast in dat land of gebied, en]] | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [is/zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.] | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [is/zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaat/bestaan niet uit en is/zijn niet afgeleid van: | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]] | | |
| (2) <i>hetzij</i> | <p>[a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁹⁾;</p> <p>b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie ⁽¹⁰⁾ is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan;</p> <p>c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]</p> | | |

Opmerkingen

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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is.
- Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. 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 invullen. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen.
- Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken onder de volgende rubrieken: 04.08, 05.06, 05.08, 05.11, 23.01 of 23.09.
- Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.
- Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren.
- Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.

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>— Vak I.28.:</p> <p>aard van de goederen: rauw voeder of dierlijke bijproducten invullen.</p> <p>Bij grondstoffen voor de vervaardiging van rauw voeder voor gezelschapsdieren de wetenschappelijke soortnaam invullen.</p> <p>Bij grondstoffen voor de vervaardiging van voeder voor pelsdieren: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andere ongewervelden dan Mollusca en Crustacea.</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>(^{2a}) PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55.</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> <p>(⁶) PB L 303 van 18.11.2009, blz. 1.</p> <p>(⁷) PB L 320 van 18.11.2006, blz. 53.</p> <p>(⁸) 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>(⁹) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(¹⁰) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</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 van de Europese Unie.</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> | | |

HOOFDSTUK 3 (E)

Gezondheidscertificaat

Voor smaakgevende ingewanden die worden gebruikt bij de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren, bestemd voor verzending naar of doorvoer door (?) de Europese Unie

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

| | | | | | | | | | | | |
|---|-------------------------|-----------------------------------|------------------|-------------------------------------|---|---|--------------------------|--|--|----------------------------|--|
| Deel I: Gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Naam | | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | | |
| Adres | | | | | | Adres | | | Erkenningsnummer | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Postcode | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | I.17. | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | Referentiedocumenten | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | | | |

| | | | | |
|--|----------------------|--|--------------|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | | |
| Voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | | |
| Derde land | ISO-code | | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Aard van de goederen | Verwerkingsbedrijf | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

Smaakgevende ingewanden voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad (^{1a}), met name de artikelen 8 en 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (^{1b}), met name bijlage XIII, hoofdstuk III, en bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft en dat de hierboven omschreven smaakgevende ingewanden aan de volgende voorwaarden voldoen:

II.1. zij bestaan uit dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande veterinaire rechtelijke voorschriften;

II.2. zij zijn uitsluitend vervaardigd met 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 ante-mortemkeuring 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* [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring 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, verpakingsgebreken 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 voeding bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakingsgebreken 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 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;

| LAND | Smaakgevende ingewanden voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren | |
|-----------------------|--|------------------------------------|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat |
| | | II.b. |
| | ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren: <ul style="list-style-type: none"> – bijproducten van broederijen; – eieren; – bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen; | |
| | iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;] | |
| | ⁽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> [- 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;] | |
| | ⁽²⁾ <i>en/of</i> [- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG van de Raad (2a) verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a), ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;] | |
| II.3. | zij zijn overeenkomstig bijlage XIII, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 verwerkt om ziekteverwekkers te doden; | |
| II.4. | zij zijn onderzocht op basis van een aselechte steekproef van ten minste vijf monsters van elke verwerkte partij die tijdens of na de opslag in het verwerkingsbedrijf zijn genomen, en voldoen aan de volgende normen ⁽³⁾ : | |
| | 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; | |
| II.5. | het eindproduct is: | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [verpakt in nieuwe of gesteriliseerde zakken;] | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [in bulk vervoerd in vóór het gebruik ervan grondig met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd ontsmettingsmiddel gereinigde en ontsmette containers of andere vervoermiddelen;] | |
| | die zijn voorzien van etiketten met de vermelding "NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE"; | |
| II.6. | het eindproduct is opgeslagen in een gesloten opslagruimte; | |
| II.7. | het product is gehanteerd met de nodige voorzorg om te voorkomen dat het na de behandeling met ziekteverwekkers wordt besmet; | |
| ⁽²⁾ [II.8. | de hierboven beschreven smaakgevende ingewanden: | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]] | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan niet uit en zijn niet afgeleid van: | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁴⁾ ; | |
| | b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie ⁽⁵⁾ is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; | |
| | c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] | |

LAND

Smaakgevende ingewanden voor de vervaardiging van
voeder voor gezelschapsdieren

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| Opmerkingen | | |
| Deel I: | | |
| <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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. 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; informatie in geval van overslag in de Europese Unie. — Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.04, 05.06, 05.11 of 23.09. — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. — Vak I.28.: <ul style="list-style-type: none"> — soorten: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andere ongewervelden dan Mollusca en Crustacea; — de smaakgevende ingewanden omschrijven. | | |
| 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. | | |
| (2 ^a) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3. | | |
| (3) Waarbij: | | |
| 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 dan m is; | | |
| 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 | | |
| 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. | | |
| (4) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1. | | |
| (5) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84. | | |
| — 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 tot de grensinspectiepost vergezellen. | | |
| Officiële dierenarts of officiële inspecteur | | |
| Naam (in blokletters): | Hoedanigheid en titel: | |
| Datum: | Handtekening: | |
| Stempel: | | |

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 | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Naam | | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | | |
| Adres | | | | | | Adres | | | Erkenningsnummer | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Postcode | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | I.17. | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | Referentiedocumenten | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | | | |

| | | | | | |
|--|-------------------------|---|--|--|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | | | |
| Vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | | Verdere verwerking <input type="checkbox"/> | | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | | |
| Derde land | | ISO-code | | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Aard van de goederen | Verwerkingsbedrijf | Aantal verpakkingen | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren

| 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 (1^a) en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (1^b), met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven dierlijke bijproducten aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> | | |
| II.1.1. | zij bestaan uit dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande veterinairrechtelijke voorschriften; | | |
| II.1.2. | zij zijn verkregen op het grondgebied van: (1 ^c) van dieren die: | | |
| | (2) <i>hetzij</i> [a] sedert hun geboorte of ten minste gedurende de laatste drie maanden vóór de datum van het slachten of de productie op dit grondgebied hebben verbleven;] | | |
| | (2) <i>hetzij</i> [b] op dit grondgebied in het wild zijn gedood (1 ^d);] | | |
| | (2) <i>hetzij</i> [c] afkomstig zijn van knaagdieren, lagomorfen, waterdieren of aquatische of terrestrische ongewervelden;] | | |
| II.1.3. | zij zijn verkregen van of geproduceerd door dieren: | | |
| | (2) <i>hetzij</i> [a] die komen van bedrijven: | | |
| | i) waar zich, bij de voor de ziekte vatbare soorten, in de voorafgaande 30 dagen geen geval of uitbraak van runderpest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle of hoogpathogene aviare influenza en in de voorafgaande 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 voorafgaande 30 dagen geen geval of uitbraak van deze ziekten heeft voorgedaan, en | | |
| | ii) waar zich in de voorafgaande 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 voorafgaande 30 dagen geen geval of uitbraak van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan, en en | | |
| | b) die: | | |
| | i) niet zijn gedood om een epizoötie uit te roeien; | | |
| | ii) gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van 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 tijdstip van 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 (4);] | | |
| | (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 aviare influenza in de voorafgaande 30 dagen en klassieke en Afrikaanse varkenspest in de voorafgaande 40 dagen, en | | |
| | ii) dat gelegen is op ten minste 20 km van elk land of deel van het grondgebied van een land waaruit de uitvoer naar de Europese Unie van pluimveemateriaal in de voorafgaande 30 dagen en van varkensmateriaal in de voorafgaande 40 dagen niet was toegestaan, 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 de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---------|--|------------------------------------|-------|
| II.1.4. | zij zijn verkregen in een inrichting waaromheen zich in de voorafgaande 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 de inrichting van bestemming in de Europese Unie 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 als geschikt voor menselijke consumptie werden beschouwd tot zij om commerciële redenen onherroepelijk als dierlijke bijproducten zijn benoemd;] | | |
| | (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: | | |
| | 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) <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, verpakingsgebreken 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> [- 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; | | |

LAND

Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|-----------------------------------|--|------------------------------------|-------|
| | <p>iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]</p> <p>(²) en/of [- dierlijke bijproducten van aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]</p> <p>(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;]</p> <p>(²) en/of [- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG van de Raad (^{4a}) verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a), ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]</p> | | |
| II.1.8. | zij zijn op het bedrijf van oorsprong diepgevroren of overeenkomstig de wetgeving van de Europese Unie op zodanige wijze geconserveerd dat zij van de verzending tot de levering aan het bedrijf van bestemming in de Europese Unie of tijdens de doorvoer door de Europese Unie 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 Europese 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 voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren van bestemming in de Europese Unie of tijdens de doorvoer door de Europese Unie, 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> <p>b) zijn zij, indien zij niet diepgevroren zijn, alvorens zij de Europese 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) (⁵) | [II.2. Specifieke eisen | | |
| (²) (⁶) | [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) (⁷) | [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;] | | |
| (²) | [II.3. de dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren bevatten dierlijke bijproducten van herkauwers of zijn ervan afgeleid en: | | |
| (²) | [hetzij [zijn afkomstig van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan, en]] | | |
| (²) | [hetzij [zijn afkomstig van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico ingedeeld land of gebied waar zich een inheems geval van BSE heeft voorgedaan, en de dierlijke bijproducten of afgeleide producten zijn afgeleid van dieren die zijn geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoeren aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de OIE, daadwerkelijk wordt toegepast in dat land of gebied, en]] | | |
| (²) | [hetzij [zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]] | | |

LAND

Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|------------------------------------|-------|
| <p>(²) <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan niet uit en zijn niet afgeleid van:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (⁸);</p> <p>b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (⁹) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan;</p> <p>c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]]</p> | | |
| Opmerkingen | | |
| 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; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | |
| — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. Producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots. | | |
| — Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip; informatie in geval van overslag in de Europese Unie. | | |
| — Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.04, 05.06, 05.07, 05.11.91 of 05.11.99, 23.01, 41.01. | | |
| — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. | | |
| — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. | | |
| — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. | | |
| — Vak I.28.: | | |
| — soorten: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andere ongewervelden dan Mollusca en Crustacea; | | |
| — verwerkingsbedrijf: adres en veterinaire controlenummer van de erkende inrichting. | | |
| Deel II: | | |
| (1 ^a) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1. | | |
| (1 ^b) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1. | | |

LAND

Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder
voor gezelschapsdieren

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|------------------------------------|-------|
| <p>(1^c) Naam en ISO-code van het land van uitvoer zoals vastgesteld in:</p> <ul style="list-style-type: none"> — bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010; — bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008, en — bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 119/2009. <p>Ook de ISO-regionalisatiecode in de bovengenoemde bijlagen (indien van toepassing op de vatbare soort in kwestie) moet worden vermeld.</p> <p>(1^d) Alleen voor landen waaruit vlees van vrij wild voor menselijke consumptie van dezelfde diersoort in de Europese Unie mag worden ingevoerd.</p> <p>(2) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(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 in die bijlage).</p> <p>(4) PB L 303 van 18.11.2009, blz. 1.</p> <p>(4^a) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3.</p> <p>(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 (PB L 139 van 30.4.2004, blz. 206), zijn ook toegestaan.</p> <p>(6) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika.</p> <p>(7) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika.</p> <p>(8) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(9) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</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 van de Europese Unie.</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) De hoofdstukken 4 (B) tot en met 4 (D) worden vervangen door:

„HOOFDSTUK 4 (B)

Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde bloedproducten die als voedermiddel kunnen 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 | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | |
| | Tel. | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | Naam | | | | | |
| | Naam | | | | Adres | | | | | |
| | Adres | | | | Postcode | | | | | |
| | Postcode | | | | Tel. | | | | | |
| | Tel. | | | | I.9. Land van bestemming | | | | I.10. Regio van bestemming | |
| | I.7. Land van oorsprong | | ISO-code | | I.8. Regio van oorsprong | | Code | | | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | Adres | | Erkenningsnummer | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | | | | | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | I.17. | | | | | | |
| Identificatie | | | | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | |
| | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | | |
| | | | | | | | | | | |

| | | | |
|--|--|--|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | |
| Diervoeder <input type="checkbox"/> | Vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | |
| Derde land | ISO-code | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Aard van de goederen | Verwerkingsbedrijf | Partijnummer |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde
bloedproducten die als voermiddel kunnen worden
gebruikt

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|---|--|
| (2) [II.10. de hierboven beschreven bloedproducten: | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]] | |
| (2) <i>hetzij</i> | [zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan niet uit en zijn niet afgeleid van: | |
| (2) <i>hetzij</i> | [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid | |
| | is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]] | |
| (2) <i>hetzij</i> | [a) | gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (5); |
| | b) | separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (6) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; |
| | c) | dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]] |
| II.11. de hierboven beschreven bloedproducten: | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [bevatten geen melk of melkproducten van schapen of geiten of zijn niet bestemd voor vervoeding | aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.] |
| (2) <i>hetzij</i> | [bevatten melk of melkproducten van schapen of geiten en zijn bestemd voor vervoeding aan | landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, die: |
| a) | afkomstig zijn van schapen en geiten die sinds de geboorte onafgebroken zijn gehouden | in een land waar aan de volgende eisen wordt voldaan: |
| i) | er geldt een aangifteplicht voor klassieke scrapie; | |
| ii) | er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht voor klassieke | scrapie; |
| iii) | er gelden officiële beperkingen voor bedrijven met schapen of geiten in het | geval van een verdenking op een TSE of een bevestiging van klassieke |
| | scrapie; | |
| iv) | schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en vernietigd; | |
| v) | in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen | afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor |
| | landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor | diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de |
| | voorafgaande zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk | toegepast; |
| b) | afkomstig zijn van bedrijven die niet aan officiële beperkingen zijn onderworpen in | verband met een vermoeden van een TSE; |
| c) | afkomstig zijn van bedrijven waar ten minste tijdens de voorafgaande zeven jaar geen | geval van klassieke scrapie is vastgesteld of ingevolge de bevestiging van een geval van |
| | klassieke scrapie: | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde
bloedproducten die als voedermiddel kunnen worden
gebruikt

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|---|--|
| | (2) <i>hetzij</i> | [alle schapen en geiten op het bedrijf zijn gedood en vernietigd of geslacht, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR, fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel en alle andere schapen met ten minste één ARR-allel;] |
| | (2) <i>hetzij</i> | [alle dieren waarbij klassieke scrapie is bevestigd, zijn gedood en vernietigd, en op het bedrijf is gedurende ten minste twee jaar na de datum van bevestiging van het laatste geval van klassieke scrapie verscherpt toezicht op de aanwezigheid van TSE's uitgeoefend, waarbij alle volgende dieren die ouder zijn dan 18 maanden, met uitzondering van schapen met genotype ARR/ARR, met negatief resultaat op de aanwezigheid van een TSE zijn getest overeenkomstig de in bijlage X, hoofdstuk C, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 vastgestelde laboratoriumtechnieken: — dieren die voor menselijke consumptie geslacht zijn, en — dieren die op het bedrijf gestorven of gedood zijn, maar niet in het kader van een dierziekte-uitroeiingscampagne zijn gedood;] |
| II.12. | de hierboven omschreven bloedproducten bevatten dierlijke bijproducten afkomstig van niet-herkauwers of zijn ervan afgeleid en volgens de verklaring van de in vak I.1 genoemde verzender zijn zij | |
| (2) <i>hetzij</i> | [niet bestemd voor de productie van diervoeder voor landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.] | |
| (2) (7) <i>hetzij</i> | [bestemd voor de productie van diervoeder voor niet-herkauwende landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de verzender heeft zich ertoe verbonden ervoor te zorgen dat de grensinspectiepost van binnenkomst de resultaten zal ontvangen van de analyses die overeenkomstig de methoden van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 152/2009 van de Commissie (8) worden uitgevoerd.] | |
| Opmerkingen | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | |
| — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. Producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots. | | |
| — Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip; informatie in geval van overslag in de Europese Unie. | | |
| — Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.11.91, 05.11.99, 35.02 of 35.04. | | |
| — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. | | |
| — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. | | |
| — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. | | |
| — Vak I.28.: soort: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Reptilia. | | |

LAND

**Niet voor menselijke consumptie bestemde
bloedproducten die als voedermiddel kunnen worden
gebruikt**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <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) De gebruikte methode (1 tot en met 5 of 7) invullen.</p> <p>(⁴) Waarbij:</p> <p style="margin-left: 20px;">n = aantal te testen monsters;</p> <p style="margin-left: 20px;">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 style="margin-left: 20px;">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 style="margin-left: 20px;">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>(⁵) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁶) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</p> <p>(⁷) Indien de in dit gezondheidscertificaat omschreven bloedproducten bestemd zijn voor de productie van diervoeder voor niet-herkauwende landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, moet de in vak I.6 genoemde voor de zending verantwoordelijke persoon ervoor zorgen dat de zending overeenkomstig de methoden van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 152/2009 wordt geanalyseerd om de afwezigheid van niet-toegelaten bestanddelen van dierlijke oorsprong te controleren. Het resultaat van de analyse moet bij dit gezondheidscertificaat zijn gevoegd wanneer de zending bij een grensinspectiepost van de Europese Unie wordt aangeboden.</p> <p>(⁸) PB L 54 van 26.2.2009, blz. 1.</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 van het punt van binnenkomst in de Europese Unie.</p> | | |
| <p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p style="margin-left: 40px;">Naam (in blokletters):</p> <p style="margin-left: 40px;">Datum:</p> <p style="margin-left: 40px;">Stempel:</p> <p style="margin-left: 400px;">Hoedanigheid en titel:</p> <p style="margin-left: 400px;">Handtekening:</p> | | |

HOOFDSTUK 4 (C)

Gezondheidscertificaat

Voor onbehandelde bloedproducten, met uitzondering van die van paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren, 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 | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2. a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot | | <input type="checkbox"/> | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | Adres | | Erkenningsnummer | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | |

| | |
|--|--|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <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 Erkenningsnummer van inrichtingen Soort (wetenschappelijke benaming) Verwerkingsbedrijf Partijnummer | |

LAND

Onbehandelde bloedproducten, met uitzondering van die van paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren

| 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 8, onder c) en d), en artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ^(1b), met name bijlage XIV, hoofdstuk I, gelezen en begrepen heeft, en verklaart verder het volgende:</p> | | |
| II.1. | de hierboven omschreven bloedproducten bestaan uit bloedproducten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen; | | |
| II.2. | zij bestaan uitsluitend uit bloedproducten die niet voor menselijke of dierlijke consumptie bestemd zijn; | | |
| II.3. | zij zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit of in de verzamelinrichting, waarbij uitsluitend de volgende dierlijke bijproducten gebruikt zijn: | | |
| (2) | [- bloed van geslachte dieren dat overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt is verklaard voor menselijke consumptie, maar dat om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd is;] | | |
| (2) en/of | [- bloed van geslachte dieren dat ongeschikt is verklaard voor menselijke consumptie overeenkomstig de wetgeving van de Unie, maar dat geen symptomen vertoont van op mens of dier overdraagbare ziekten en dat afkomstig is van karkassen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en die overeenkomstig de wetgeving van de Unie na een ante-mortemkeuring geschikt waren verklaard voor menselijke consumptie;] | | |
| (2) en/of | [- bloed van geslachte dieren die geen symptomen vertoont van op mens of dier overdraagbare ziekten, dat is verkregen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;] | | |
| (2) en/of | [- bloed en bloedproducten die zijn afgeleid van de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten;] | | |
| (2) en/of | [- bloed en bloedproducten afkomstig van levende dieren die geen symptomen vertoont van een via die producten op mens of dier overdraagbare ziekte;] | | |
| (2) en/of | [- dierlijke bijproducten die zijn afgeleid van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG van de Raad ^(2a) of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ^(2b) hebben ondergaan;] | | |
| (2) en/of | [- dierlijke bijproducten die residuen bevatten van andere in het milieu aanwezige stoffen en contaminanten die zijn opgenomen in groep B, punt 3, van bijlage I bij Richtlijn 96/23/EG, als deze residuen het toegestane niveau overschrijden dat bij wetgeving van de Unie of, bij ontbreken daarvan, nationale wetgeving is vastgesteld;] | | |
| II.4. | het bloed waaruit de producten zijn vervaardigd, is verzameld in slachthuizen die overeenkomstig de wetgeving van de Unie zijn erkend, in slachthuizen die door de bevoegde autoriteit van het land van verzameling zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteit, of van levende dieren in voorzieningen die door de bevoegde autoriteit van het land van verzameling zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteit; | | |
| (2) [II.5. | in het geval van bloedproducten die zijn verkregen van dieren die behoren tot de orden Artiodactyla, Perissodactyla en Proboscidea, met inbegrip van kruisingen tussen soorten van die orden, is het bloed verzameld in een land of gebied waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden geen geval van runderpest, "peste des petits ruminants" en riftalkoorts is geconstateerd en waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden niet tegen deze ziekten is ingeënt, en; | | |
| (2) hetzij | [in derde landen, gebieden of delen daarvan (ISO-code voor landen of codes ⁽³⁾ voor gebieden of delen daarvan invullen) waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden geen geval van mond-en-klauwzeer is geconstateerd en waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden geen inenting tegen deze ziekte is uitgevoerd, en] | | |
| (2) hetzij | [in derde landen, gebieden of delen daarvan (ISO-code voor landen of codes ⁽³⁾ voor gebieden of delen daarvan invullen) waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden geen geval van mond-en-klauwzeer is geconstateerd en waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden inentingsprogramma's tegen mond-en-klauwzeer bij als landbouwhuisdier gehouden herkauwers officieel zijn uitgevoerd en gecontroleerd ⁽⁴⁾ , en]] | | |

LAND

Onbehandelde bloedproducten, met uitzondering van die van paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <p>(²) [II.5.1. in het geval van andere dieren dan Suidae en Tayassuidae, in derde landen of gebieden waar:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden geen geval van vesiculaire stomatitis of bluetongue (²) (inclusief de aanwezigheid van seropositieve dieren) is geconstateerd en waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden geen inenting tegen die ziekten is uitgevoerd;]]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [voor vesiculaire stomatitis of bluetongue (²) seropositieve dieren aanwezig zijn (⁴);]]</p> | | |
| <p>(²) [II.5.2. in het geval van Suidae en Tayassuidae, in derde landen of gebieden waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden geen geval van vesiculaire varkensziekte, klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest is geconstateerd en waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden bij de vatbare soorten geen inenting tegen die ziekten is uitgevoerd, en:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden geen geval van vesiculaire stomatitis (inclusief de aanwezigheid van seropositieve dieren) is geconstateerd en waar gedurende een periode van ten minste de voorafgaande 12 maanden geen inenting tegen die ziekte is uitgevoerd;]]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [waar voor vesiculaire stomatitis seropositieve dieren aanwezig zijn (⁴);]]</p> | | |
| <p>(²) [II.6. in het geval van bloedproducten die zijn afgeleid van pluimvee of andere vogelsoorten zijn de dieren en de producten afkomstig van het gebied van een land of deel van een land met code (⁵)</p> <p>dat vrij is van de ziekte van Newcastle en hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in de Terrestrial Animal Health Code van de OIE,</p> <p>dat ten minste gedurende de voorafgaande 12 maanden geen inenting tegen aviaire influenza heeft uitgevoerd,</p> <p>waar de dieren waarvan de producten zijn afgeleid niet zijn ingeënt tegen de ziekte van Newcastle met vaccins die zijn bereid uit een initiële stam van de ziekte van Newcastle met een hogere pathogeniteit dan lentogene virusstammen;]</p> | | |
| <p>II.7. de producten zijn:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [verpakt in nieuwe of gesteriliseerde zakken of flessen,]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [in bulk vervoerd in vóór het gebruik ervan grondig met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd ontsmettingsmiddel gereinigde en ontsmette containers of andere vervoermiddelen,]</p> <p>op de buitenverpakking of containers zijn etiketten met de vermelding "NIET BESTEMD VOOR MENSELIJKE OF DIERLIJKE CONSUMPTIE" aangebracht;</p> | | |
| <p>II.8. de producten zijn in gesloten opslagplaatsen opgeslagen;</p> | | |
| <p>II.9. de producten zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat zij tijdens het vervoer met ziekteverwekkers worden besmet;</p> | | |
| <p>(²) [II.10. de hierboven beschreven onbehandelde bloedproducten:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan niet uit en zijn niet afgeleid van:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (⁶);</p> <p>b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (⁷) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan;</p> | | |

LAND**Onbehandelde bloedproducten, met uitzondering van die van paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|------------------------------------|---|
| c) | | dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] |
| Opmerkingen | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | |
| — 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 hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. 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 invullen. Als zendingen in de Europese Unie worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van het punt van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen. | | |
| — Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken onder de volgende rubrieken: 05.11, 30.02 of 35.02. | | |
| — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. | | |
| — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. | | |
| — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. | | |
| — Vak I.28.: soort kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Reptilia. | | |
| 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. | | |
| (2 ^a) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3. | | |
| (2 ^b) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 10. | | |
| (3) Gebiedscode als vermeld in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 (PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1). | | |
| (4) Na de in Richtlijn 97/78/EG (PB L 24 van 30.1.1998, blz. 9) bedoelde veterinaire controles moeten de producten overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn direct naar de inrichting op de plaats van bestemming worden vervoerd. | | |

LAND**Onbehandelde bloedproducten, met uitzondering van die van paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <p>(⁵) Gebiedscode als vermeld in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie (PB L 226 van 23.8.2008, blz. 1).</p> <p>(⁶) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁷) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</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 van het punt van binnenkomst in de Europese Unie.</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> | | |

HOOFDSTUK 4 (D)

Gezondheidscertificaat

Voor behandelde bloedproducten, met uitzondering van die van paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren, bestemd voor verzending naar of doorvoer door (?) de Europese Unie

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

| | | | | | | | | | | | |
|---|-------------------------|-----------------------------------|----------|---|---|------------------------------|--------------------------|--------------------------|----------|----------------------------|--|
| Deel I: Gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot | | <input type="checkbox"/> | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | Adres | | Erkenningsnummer | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | | | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | | | | | | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | | | | | | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | I.17. | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | | | |

| | |
|--|--|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <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 Erkenningsnummer van inrichtingen Soort (wetenschappelijke benaming) Verwerkingsbedrijf Partijnummer | |

LAND

Behandelde bloedproducten, met uitzondering van die van paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren

| 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 8, onder c) en d), en artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ^(1b), met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en verklaart verder het volgende:</p> | | |
| | II.1. | de hierboven omschreven bloedproducten bestaan uit bloedproducten die voldoen aan de onderstaande eisen; | |
| | II.2. | zij bestaan uitsluitend uit bloedproducten die niet voor menselijke of dierlijke consumptie bestemd zijn; | |
| | II.3. | zij zijn uitsluitend met de volgende dierlijke bijproducten vervaardigd en zijn opgeslagen in een bedrijf dat onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit: | |
| | (²) | [- bloed van geslachte dieren dat overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt is verklaard voor menselijke consumptie, maar dat om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd is;] | |
| | (²) en/of | [- bloed van geslachte dieren dat ongeschikt is verklaard voor menselijke consumptie overeenkomstig de wetgeving van de Unie, maar dat geen symptomen vertoont van op mens of dier overdraagbare ziekten en dat afkomstig is van karkassen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en die overeenkomstig de wetgeving van de Unie na een ante-mortemkeuring geschikt waren verklaard voor menselijke consumptie;] | |
| | (²) en/of | [- bloed van geslachte dieren die geen symptomen vertoont van op mens of dier overdraagbare ziekten, dat is verkregen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;] | |
| | (²) en/of | [- bloed en bloedproducten afkomstig van levende dieren die geen klinische tekenen vertoont van een via deze producten op mens of dier overdraagbare ziekte;] | |
| | (²) en/of | [- bloed en bloedproducten die zijn afgeleid van de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten;] | |
| | (²) en/of | [- dierlijke bijproducten die zijn afgeleid van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG van de Raad ^(2a) of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ^(2b) hebben ondergaan;] | |
| | (²) en/of | [- dierlijke bijproducten die residuen bevatten van andere in het milieu aanwezige stoffen en contaminanten die zijn opgenomen in groep B, punt 3, van bijlage I bij Richtlijn 96/23/EG, als deze residuen de toegestane niveaus overschrijden die bij wetgeving van de Unie of, bij ontbreken daarvan, nationale wetgeving zijn vastgesteld;] | |
| | II.4. | het bloed waaruit de producten zijn vervaardigd, is verzameld in slachthuizen die overeenkomstig de wetgeving van de Unie zijn erkend, in slachthuizen die door de bevoegde autoriteit van het land van verzameling zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteit, of van levende dieren in voorzieningen die door de bevoegde autoriteit van het land van verzameling zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteit; | |
| | (²) [II.5. | in het geval van bloedproducten die zijn afgeleid van Artiodactyla, Perissodactyla en Proboscidea, met inbegrip van kruisingen daarvan, met uitzondering van Suidae en Tayassuidae, hebben de producten een van de volgende behandelingen ondergaan om de afwezigheid van ziekteverwekkers van mond-en-klauwzeer, vesiculaire stomatitis, runderpest, "peste des petits ruminants", riftdalkoorts en bluetongue te garanderen: | |
| | (²) | [warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste drie uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;] | |
| | (²) en/of | [bestraling met 25 kGy gammastraling, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;] | |
| | (²) en/of | [verlaging van de pH tot 5 gedurende twee uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;] | |
| | (²) en/of | [warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 80 °C, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;] | |

LAND

Behandelde bloedproducten, met uitzondering van die van paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|---|-------|
| (2) [II.6. in het geval van bloedproducten die zijn afgeleid van Suidae, Tayassuidae, pluimvee en andere vogelsoorten hebben de producten een van de volgende behandelingen ondergaan om de afwezigheid van ziekteverwekkers van de volgende ziekten te garanderen: mond-en-klauwzeer, vesiculaire stomatitis, vesiculaire varkensziekte, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, de ziekte van Newcastle en hoogpathogene aviaire influenza, naargelang de soort; | | |
| (2) | [warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste drie uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;] | |
| (2) <i>en/of</i> | [bestraling met 25 kGy gammastraling, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;] | |
| (2) <i>en/of</i> | [warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 80 °C voor Suidae/Tayassuidae (2) en ten minste 70 °C voor pluimvee en andere vogelsoorten (2), gevolgd door een test op de doeltreffendheid;] | |
| (2) [II.7. in het geval van bloedproducten die zijn afgeleid van andere soorten dan vermeld onder II.5. en II.6. hebben de producten de volgende behandeling ondergaan (aangeven welke): ;] | | |
| II.8. de producten zijn: | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [verpakt in nieuwe of gesteriliseerde zakken of flessen,] | |
| (2) <i>hetzij</i> | [in bulk vervoerd in vóór het gebruik ervan grondig met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd ontsmettingsmiddel gereinigde en ontsmette containers of andere vervoermiddelen,] en | |
| | op de buitenverpakking of containers zijn etiketten met de vermelding "NIET BESTEMD VOOR MENSELIJKE OF DIERLIJKE CONSUMPTIE" aangebracht; | |
| II.9. de producten zijn in gesloten opslagplaatsen opgeslagen; | | |
| II.10. de producten zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat zij na de behandeling met ziekteverwekkers worden besmet; | | |
| (2) [II.11. de hierboven beschreven behandelde bloedproducten: | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]] | |
| (2) <i>hetzij</i> | [zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan niet uit en zijn niet afgeleid van: | |
| (2) <i>hetzij</i> | [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] | |
| (2) <i>hetzij</i> | [a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (3); | |
| | b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (4) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; | |
| | c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelmings, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] | |

LAND

Behandelde bloedproducten, met uitzondering van die van paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|------------------------------------|-------|
| <p>Opmerkingen</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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. — 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 hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. 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 invullen. Als zendingen in de Europese Unie worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen. — Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken onder de volgende rubrieken: 05.11, 30.02, 35.02 of 35.04. — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. — Vak I.28.: soort: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Reptilia. <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>(^{2a}) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3.</p> <p>(^{2b}) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 10.</p> <p>(³) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁴) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</p> <ul style="list-style-type: none"> — 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 van de Europese Unie. | | |
| <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> | | |

3) Hoofdstuk 6 (B) wordt vervangen door:

„HOOFDSTUK 6 (B)

Gezondheidscertificaat

Voor jachttrofeën of andere preparaten van vogels en hoefdieren die uit onbehandelde volledige anatomische delen bestaan, 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 | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Erkenningsnummer | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | Adres | | Erkenningsnummer | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | I.17. CITES-nr(s) | | | | | | | |
| Identificatie | | | | | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | |
| I.21. | | | | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | |

LAND

**Jachttrofeeën of andere preparaten van vogels en
hoefdieren die uit onbehandelde volledige anatomische
delen bestaan****II. Informatie over de gezondheid**

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

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 jachttrofeeën aan de volgende voorwaarden voldoen:

- Deel II: Certificering**
- (²) *hetzij* II.1. voor jachttrofeeën en andere preparaten van evenhoevigen, met uitzondering van varkens:
- a) (gebied) was de voorafgaande twaalf maanden vrij van mond-en-klauwzeer en runderpest en in die periode is tegen geen van deze ziekten ingeënt, en
 - b) de hierboven omschreven jachttrofeeën of andere preparaten:
 - i) zijn afkomstig van dieren die gedood zijn op het grondgebied van dat gebied, waaruit vers vlees van de betreffende, voor de betrokken ziekten vatbare soorten huisdieren mag worden uitgevoerd naar de Europese Unie en waar de voorafgaande 60 dagen geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen wegens uitbraken van een ziekte waarvoor het wild vatbaar is, van kracht waren, en
 - 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 Europese Unie mogen worden uitgevoerd;]
- (²) *hetzij* II.1. voor jachttrofeeën en andere preparaten van wilde varkens:
- a) (gebied) was de voorafgaande twaalf maanden vrij van klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, mond-en-klauwzeer en besmettelijke varkensverlamming (Teschenerziekte) en in die periode van twaalf maanden is tegen geen van deze ziekten ingeënt, en
 - b) de hierboven omschreven jachttrofeeën of andere preparaten:
 - i) zijn afkomstig van dieren die gedood zijn op dat grondgebied, waaruit vers vlees van de betreffende, voor de betrokken ziekten vatbare soorten huisdieren mag worden uitgevoerd naar de Europese Unie en waar de voorafgaande 60 dagen geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen wegens uitbraken van een ziekte waarvoor varkens vatbaar zijn, van kracht waren, en
 - ii) zijn afkomstig van dieren die gedood zijn op ten minste 20 kilometer afstand van de grens met een ander derde land of deel van een derde land waaruit onbehandelde jachttrofeeën van wilde varkens niet naar de Europese Unie mogen worden uitgevoerd;]
- (²) *hetzij* II.1. voor jachttrofeeën en andere preparaten van eenhoevigen: de hierboven omschreven jachttrofeeën of andere preparaten zijn afkomstig van eenhoevig wild dat gedood is op het grondgebied van bovengenoemd land van uitvoer;]
- (²) *hetzij* II.1. voor jachttrofeeën en andere preparaten van vederwild:
- a) (gebied) is vrij van hoogpathogene aviare influenza en de ziekte van Newcastle, en
 - b) de hierboven omschreven jachttrofeeën of andere preparaten zijn afkomstig van vederwild dat gedood is in bovengenoemd gebied, waar de voorafgaande 30 dagen geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen wegens uitbraken van een ziekte waarvoor vederwild vatbaar is, van kracht waren;]
- II.2. de hierboven omschreven jachttrofeeën of andere preparaten zijn zonder in contact te komen met andere producten van dierlijke oorsprong waardoor zij kunnen worden verontreinigd, verpakt in individuele, doorzichtige en gesloten verpakkingen om elke verontreiniging achteraf te voorkomen.

LAND

Jachttrofeeën of andere preparaten van vogels en
hoefdieren die uit onbehandelde volledige anatomische
delen bestaan

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|---|
| (2) [II.3. De hierboven omschreven jachttrofeeën of andere preparaten: | | |
| (2) <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]] | | |
| (2) <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan niet uit en zijn niet afgeleid van: | | |
| (2) <i>hetzij</i> [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [a] | gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (3); |
| | b) | separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (4) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; |
| | c) | dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] |
| Opmerkingen | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | |
| — 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 hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. Producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots. | | |
| — Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip; informatie in geval van overslag in de Europese Unie. | | |
| — Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.05, 05.06, 05.07, 05.11, 96.01 of 97.05. | | |
| — 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.: soort: kiezen uit Aves, Equidae, Tapiridae, Rhinocerotidae, Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Hippopotamidae, Moschidae, Suidae, Tayassuidae, Tragulidae en Elephantidae. | | |

LAND

**Jachttrofeeën of andere preparaten van vogels en
hoefdieren die uit onbehandelde volledige anatomische
delen bestaan**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <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 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁴) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</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 van het punt van binnenkomst in de Europese Unie.</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> | | |

4) 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 | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | |
| | Naam | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | |
| | Adres | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | |
| | Tel. | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | |
| | Naam | | Naam | | | | |
| | Adres | | Adres | | | | |
| | Postcode | | Postcode | | | | |
| | Tel. | | Tel. | | | | |
| | I.7. Land van oorsprong | | ISO-code | | I.8. Regio van oorsprong | | Code |
| | | | | | | | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | I.12. Plaats van bestemming | | I.9. Land van bestemming | | ISO-code | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | I.10. Regio van bestemming | | Code | |
| Adres | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | |
| Adres | | | | Adres | | Erkenningsnummer | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | |
| Adres | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | I.14. Datum van vertrek | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | I.17. | | | |
| Identificatie | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | I.20. Hoeveelheid | |
| I.21. Temperatuur producten | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | I.24. Aard van de verpakking | | | | | |
| | | | | | | | |

| | | | | | |
|---|-------------------------|--------------------|--|--------------|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | | | | | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | | |
| Derde land | | ISO-code | | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Aard van de goederen | Verwerkingsbedrijf | Aantal verpakkingen | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾

| 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) 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</p> | | | |
| | | <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [handelsmonsters zijn die bestaan uit dierlijke bijproducten die bestemd zijn voor bijzondere studies of analyses als bedoeld in de definitie van handelsmonsters in bijlage I, punt 39, bij Verordening (EU) nr. 142/2011, waarop etiketten zijn aangebracht met de vermelding "HANDELSMONSTER NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE".]</p> | | |
| | | <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [voldoen aan de veterinairerechtelijke voorschriften van II.1.]</p> | | |
| | II.1. | De hierboven beschreven dierlijke bijproducten: | | |
| | II.1.1. | zijn | | |
| | | <p>⁽²⁾ [a] verkregen van materiaal dat is ingevoerd uit het derde land, gebied of deel daarvan ⁽³⁾, waaruit vers vlees naar de Europese Unie mag worden uitgevoerd;]</p> | | |
| | | <p>⁽²⁾ <i>en/of</i> [b] verkregen in het derde land, gebied of deel daarvan van uitvoer ⁽³⁾, van dieren die</p> <p>i) sedert hun geboorte of ten minste gedurende de laatste drie maanden vóór de datum van het slachten in dit derde land, gebied of deel daarvan waaruit vers vlees naar de Europese Unie mag worden uitgevoerd, hebben verbleven, en/of</p> <p>ii) in dit derde land, gebied of deel daarvan in het wild zijn gedood ⁽⁴⁾;</p> | | |
| | | <p>⁽²⁾ <i>en/of</i> [c] afgeleid van eieren, melk, knaagdieren, lagomorfen, waterdieren of aquatische of terrestrische ongewervelden;]</p> | | |
| | ⁽²⁾ [II.1.2. | zijn, indien het materiaal niet afgeleid is van eieren, melk, knaagdieren, lagomorfen, wolvet, waterdieren, aquatische of terrestrische ongewervelden of onverwerkt bont, verkregen van dieren: | | |
| | | <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [a] die komen van bedrijven:</p> <p>i) waar zich, bij de voor de ziekte vatbare soorten, in de voorafgaande 30 dagen geen geval of uitbraak van runderpest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle of hoogpathogene aviariaire influenza en in de voorafgaande 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 voorafgaande 30 dagen geen geval of uitbraak van deze ziekten heeft voorgedaan, en</p> <p>ii) waar zich in de voorafgaande 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 voorafgaande 30 dagen geen geval of uitbraak van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan, en</p> <p>b) die:</p> <p>i) niet zijn gedood om een epizoötie uit te roeien;</p> <p>ii) gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van 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;</p> <p>iii) in de laatste 24 uur vóór het tijdstip van het slachten in het slachthuis zijn gekeurd, zonder dat daarbij symptomen zijn geconstateerd van de bovengenoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, en</p> <p>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 ⁽⁵⁾;</p> | | |

| LAND | Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾ | |
|-------------------------|---|------------------------------------|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat |
| | | II.b. |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [a] die in het wild zijn gevangen en gedood in een gebied: | |
| | <ul style="list-style-type: none"> 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 voorafgaande 30 dagen en klassieke en Afrikaanse varkenspest in de voorafgaande 40 dagen, en ii) dat gelegen is op meer dan 20 km van de grens met een ander derde land of een deel daarvan waaruit dit materiaal in die periode niet naar de Europese Unie mag worden uitgevoerd, en | |
| | b) die binnen 12 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;] | |
| ⁽²⁾ [II.1.3. | zijn, indien het materiaal niet afgeleid is van in het wild gevangen vissen of ongewervelde dieren, 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.1.2. genoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, of waar, indien zich wel een geval of uitbraak van een van die ziekten 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.1.4. | 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.1.5. | 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 Europese Unie zijn vermeld; | |
| II.1.6. | 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 als geschikt voor menselijke consumptie werden beschouwd tot zij om commerciële redenen onherroepelijk als dierlijke bijproducten zijn benoemd;] | |
| | ⁽²⁾ <i>en/of</i> [- karkassen en de volgende delen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en na een ante-mortemkeuring 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⁾ <i>en/of</i> [- dierlijke bijproducten van pluimvee en lagomorfen die overeenkomstig artikel 1, lid 3, onder d), van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad ^(2a) in een agrarisch bedrijf werden geslacht, die geen symptomen vertoonden van een op mens of dier overdraagbare ziekte;] | |
| | ⁽²⁾ <i>en/of</i> [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;] | |

| LAND | Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾ | |
|--|--|---|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat II.b. |
| | ⁽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, verpakingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;] | |
| | ⁽²⁾ <i>en/of</i> [- 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, verpakingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;] | |
| | ⁽²⁾ <i>en/of</i> [- 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⁾ <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 inrichtingen of bedrijven die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;] | |
| | ⁽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: | |
| | 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⁾ <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> [- 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;] | |
| | ⁽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;] | |
| II.1.7. | zijn op het bedrijf van oorsprong diepgevroren of overeenkomstig de wetgeving van de Europese Unie op zodanige wijze geconserveerd dat zij tussen het tijdstip van verzending en dat van levering aan het bedrijf van bestemming niet kunnen bederven; | |
| ⁽²⁾ ⁽⁶⁾ [II.1.8. | | |
| ⁽²⁾ ⁽⁷⁾ | | |
| [II.1.8.1. | de dierlijke bijproducten in deze zending zijn afkomstig van dieren die zijn verkregen in het onder II.1.1. genoemde land, gebied of deel daarvan, waar regelmatig inentingsprogramma's tegen mond-en-klauwzeer bij als huisdier gehouden runderen worden uitgevoerd en officieel worden gecontroleerd;]] | |

| LAND | Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾ | |
|--------------------|--|---|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat II.b. |
| (2) ⁽⁸⁾ | | |
| en/of [II.1.8.2. | de dierlijke bijproducten in deze zending bestaan uit dierlijke bijproducten die zijn afgeleid van slachtafval of ontbeend vlees;] | |
| (2) [II.1.9. | de hierboven beschreven dierlijke bijproducten: | |
| (2) <i>hetzij</i> | [zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten;] | |
| (2) <i>hetzij</i> | [zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan niet uit en zijn niet afgeleid van: | |
| (2) <i>hetzij</i> | [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]] | |
| (2) <i>hetzij</i> | <p>[a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁹⁾;</p> <p>b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie ⁽¹⁰⁾ is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan;</p> <p>c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]]</p> | |
| II.1.10. | de hierboven beschreven dierlijke bijproducten: | |
| (2) <i>hetzij</i> | [bevatten geen melk of melkproducten van schapen of geiten of zijn niet bestemd voor voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.] | |
| (2) <i>hetzij</i> | <p>[bevatten melk of melkproducten van schapen of geiten en zijn bestemd voor voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de melk of melkproducten:</p> <p>a) zijn afkomstig van schapen en geiten die sinds de geboorte onafgebroken zijn gehouden in een land waar aan de volgende eisen wordt voldaan:</p> <p>i) er geldt een aangifteplicht voor klassieke scrapie;</p> <p>ii) er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht voor klassieke scrapie;</p> <p>iii) er gelden officiële beperkingen voor bedrijven met schapen of geiten in het geval van een verdenking op een TSE of een bevestiging van klassieke scrapie;</p> <p>iv) schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en vernietigd;</p> <p>v) in het hele land is het voederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de voorafgaande zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast;</p> <p>b) zijn afkomstig van bedrijven die niet aan officiële beperkingen zijn onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE;</p> <p>c) zijn afkomstig van bedrijven waar tijdens de voorafgaande zeven jaar geen geval van klassieke scrapie is vastgesteld of ingevolge de bevestiging van een geval van klassieke scrapie:</p> | |

| LAND | | Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters ⁽²⁾ | |
|---|--|---|-------|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
| | (²) <i>hetzij</i> [alle schapen en geiten op het bedrijf zijn gedood en vernietigd of geslacht, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR, fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel en alle andere schapen met ten minste één ARR-allel.]] | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [alle dieren waarbij klassieke scrapie is bevestigd, zijn gedood en vernietigd, en op het bedrijf is gedurende ten minste twee jaar na de datum van bevestiging van het laatste geval van klassieke scrapie verscherpt toezicht op de aanwezigheid van TSE's uitgeoefend, waarbij alle volgende dieren die ouder zijn dan 18 maanden, met uitzondering van schapen met genotype ARR/ARR, met negatief resultaat op de aanwezigheid van een TSE zijn getest overeenkomstig de in bijlage X, hoofdstuk C, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 vastgestelde laboratoriumtechnieken: — dieren die voor menselijke consumptie geslacht zijn, en — dieren die op het bedrijf gestorven of gedood zijn, maar niet in het kader van een dierziekte-uitroeiingscampagne zijn gedood.]] | | |
| Opmerkingen | | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | | |
| — Vak I.11.: als het gaat om zendingen voor handelsmonsters 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: — voor producten voor de vervaardiging van afgeleide producten voor toepassingen buiten de voederketen: alleen als het een certificaat voor doorvoer is. Producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots; — voor producten voor handelsmonsters of analyses: het in de toestemming van de bevoegde autoriteit genoemde bedrijf in de Europese Unie vermelden, indien van toepassing. | | | |
| — Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip invullen. Als zendingen in de Europese Unie worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van het punt van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen. | | | |
| — Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken onder de volgende rubrieken: 04.01, 04.02, 04.03, 04.04, 04.08, 05.05, 05.06, 05.07, 5.11.91, 05.11.99, 23.01 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 voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. | | | |
| — 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.: — voor producten voor de vervaardiging van afgeleide producten voor toepassingen buiten de voederketen: verwerkingsbedrijf: adres en veterinaire 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 Europese Unie vermelden, indien van toepassing; — soort: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andere ongewervelden dan Mollusca en Crustacea. | | | |

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. | | | |
| (2 ^a) PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55. | | | |
| (3) Naam en ISO-code van het land van uitvoer zoals vastgesteld in: | | | |
| — bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie (PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1); | | | |
| — bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie (PB L 226 van 23.8.2008, blz. 1), en | | | |
| — bijlage I bij Verordening (EG) nr. 119/2009 van de Commissie (PB L 39 van 10.2.2009, blz. 12). | | | |
| Ook moet in voorkomend geval de ISO-code van in de bijlagen bij de Verordeningen (EU) nr. 206/2010, (EG) nr. 798/2008 en (EG) nr. 119/2009 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) PB L 303 van 18.11.2009, blz. 1. | | | |
| (6) 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. | | | |
| (7) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika. | | | |
| (8) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika. | | | |
| (9) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1. | | | |
| (10) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84. | | | |
| — 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 van het punt van binnenkomst in de Europese Unie. | | | |
| Officiële dierenarts of officiële inspecteur | | | |
| Naam (in blokletters): | | Hoedanigheid en titel: | |
| Datum: | | Handtekening: ”. | |
| Stempel: | | | |

5) De hoofdstukken 10 (A), 10 (B), 11 en 12 worden vervangen door:

„HOOFDSTUK 10 (A)

Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor gebruik als voedermiddel, bestemd voor verzending naar of doorvoer door (?) de Europese Unie

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

| | | | | | | | |
|--|-------------------------|-----------------------------------|---|---|--------------------------|--|------|
| Deel I: Gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | |
| | Naam | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | |
| | Adres | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | |
| | Tel. | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | |
| | Naam | | Naam | | | | |
| | Adres | | Adres | | | | |
| | Postcode | | Postcode | | | | |
| | Tel. | | 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 | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | |
| Adres | | | | Adres | | Erkenningsnummer | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | |
| Adres | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | | | | |
| Adres | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | I.17. | | | |
| Identificatie | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | I.20. Hoeveelheid | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | |
| | | | | | | | |

| | | | | | |
|--|-------------------------|--|--|--|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | | | |
| Diervoeder <input type="checkbox"/> | | Vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | | |
| Derde land | | ISO-code | | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Aard van de goederen | Verwerkingsbedrijf | Aantal verpakkingen | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet
voor gebruik als voedermiddel

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

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 XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat het hierboven omschreven gesmolten vet:

II.1. bestaat uit gesmolten vet dat voldoet aan de onderstaande gezondheidseisen;

II.2. bestaat uit gesmolten vet dat niet voor menselijke consumptie is bestemd;

II.3. is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 of overeenkomstig artikel 4, lid 2, van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad (³) door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;

II.4. uitsluitend is vervaardigd met 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 ante-mortemkeuring 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* [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring 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 separatorislib 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, verpakingsgebreken 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, verpakingsgebreken 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;]

| LAND | | Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor gebruik als voedermiddel | |
|-------|-------------------------------|---|--|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
| | (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> | | [- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertoonden van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte: <ul style="list-style-type: none"> i) schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees; ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren: <ul style="list-style-type: none"> — bijproducten van broederijen; — eieren; — bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen; iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;] |
| II.5. | (²) | | [- als het gaat om van varkens afkomstige grondstoffen, afkomstig is uit een land of een deel van het grondgebied van een land dat de afgelopen 24 maanden vrij was van mond-en-klauwzeer en de afgelopen twaalf maanden van klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest;] |
| | (²) <i>en/of</i> | | [- als het gaat om van pluimvee afkomstige grondstoffen, afkomstig is uit een land of een deel van het grondgebied van een land dat de afgelopen zes maanden vrij was van de ziekte van Newcastle en aviare influenza;] |
| | (²) <i>en/of</i> | | [- als het gaat om van herkauwers afkomstige grondstoffen, afkomstig is uit een land of een deel van het grondgebied van een land dat de afgelopen 24 maanden vrij was van mond-en-klauwzeer en de afgelopen twaalf maanden van runderpest;] |
| | (²) <i>en/of</i> | | [- indien een van de onder II.5. genoemde ziekten tijdens de onder II.5. genoemde relevante periode is uitgebroken, en indien het gesmolten vet afgeleid is van een vatbare soort, een warmtebehandeling van ten minste 70 °C gedurende 30 minuten of ten minste 90 °C gedurende 15 minuten heeft ondergaan, en <p>er worden dossiers van de kritische controlepunten aangelegd en bijgehouden, zodat de eigenaar, de exploitant of hun vertegenwoordiger en zo nodig de bevoegde autoriteit het functioneren van de installatie kunnen controleren; de informatie moet gegevens bevatten betreffende de deeltjesgrootte en de kritische temperatuur, en eventueel de absolute tijd, het drukprofiel, het verwerkingsdebiet en de vetrecyclage;]</p> |
| II.6. | | | indien afgeleid van herkauwers, op zodanige wijze is gezuiverd dat het maximumgehalte aan nog resterende onoplosbare verontreinigingen niet meer dan 0,15 gewichtsprocent bedraagt; |
| II.7. | | | het gesmolten vet: <ul style="list-style-type: none"> a) is overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 3, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 of overeenkomstig bijlage III, sectie XII, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 behandeld om ziekteverwekkers te doden, en (²) <i>hetzij</i> [b) is verpakt in nieuwe recipiënten of in recipiënten die gereinigd en zo nodig ontsmet zijn om besmetting te voorkomen, en alle voorzorgen zijn genomen om verontreiniging te voorkomen;] (²) <i>hetzij</i> [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 onder verantwoordelijkheid van de bevoegde autoriteit geïnspecteerd en schoon bevonden;] <p>en deze zijn voorzien van etiketten met de vermelding "NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE";</p> |

| LAND | | Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor gebruik als voedermiddel | |
|-------------------------|---|---|-------|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
| (²) [II.8. | het hierboven beschreven gesmolten vet: | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [is afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten:]] | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [is afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaat niet uit en is niet afgeleid van: | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico:]]] | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [a) | gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (⁴); | |
| | b) | separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (⁵) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; | |
| | c) | dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico:]]] | |
| II.9. | het hierboven beschreven gesmolten vet: | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [bevat geen melk of melkproducten van schapen of geiten of is niet bestemd voor vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.] | | |
| | (²) <i>hetzij</i> [bevat melk of melkproducten van schapen of geiten en is bestemd voor vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de melk of melkproducten: | | |
| | a) | zijn afkomstig van schapen en geiten die sinds de geboorte onafgebroken zijn gehouden in een land waar aan de volgende eisen wordt voldaan: | |
| | i) | er geldt een aangifteplicht voor klassieke scrapie; | |
| | ii) | er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht voor klassieke scrapie; | |
| | iii) | er gelden officiële beperkingen voor bedrijven met schapen of geiten in het geval van een verdenking op een TSE of een bevestiging van klassieke scrapie; | |
| | iv) | schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en vernietigd; | |
| | v) | in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de voorafgaande zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast; | |
| | b) | zijn afkomstig van bedrijven die niet aan officiële beperkingen zijn onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE; | |
| | c) | zijn afkomstig van bedrijven waar tijdens de voorafgaande zeven jaar geen geval van klassieke scrapie is vastgesteld of ingevolge de bevestiging van een geval van klassieke scrapie: | |

| LAND | | Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor gebruik als voedermiddel | |
|---|--------------------------------|--|-------|
| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
| | (²) <i>hetzij</i> | [alle schapen en geiten op het bedrijf zijn gedood en vernietigd of geslacht, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR, fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel en alle andere schapen met ten minste één ARR-allel.]] | |
| | (²) <i>hetzij</i> | [alle dieren waarbij klassieke scrapie is bevestigd, zijn gedood en vernietigd, en op het bedrijf is gedurende ten minste twee jaar na de datum van bevestiging van het laatste geval van klassieke scrapie verscherpt toezicht op de aanwezigheid van TSE's uitgeoefend, waarbij alle volgende dieren die ouder zijn dan 18 maanden, met uitzondering van schapen met genotype ARR/ARR, met negatief resultaat op de aanwezigheid van een TSE zijn getest overeenkomstig de in bijlage X, hoofdstuk C, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 vastgestelde laboratoriumtechnieken: | |
| | | — dieren die voor menselijke consumptie geslacht zijn, en | |
| | | — dieren die op het bedrijf gestorven of gedood zijn, maar niet in het kader van een dierziekte-uitroeicampagne zijn gedood.]] | |
| Opmerkingen | | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | | | |
| — Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. 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; informatie in geval van overslag in de Europese Unie. | | | |
| — Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 04.05, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16.10 of 15.18. | | | |
| — Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. | | | |
| — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren of gezelschapsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. | | | |
| — Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. | | | |
| — Vak I.28.: | | | |
| — soort: kiezen uit andere Ruminantia dan Ruminantia; | | | |
| — verwerkingsbedrijf: registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen. | | | |
| 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) PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55. | | | |

LAND**Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet
voor gebruik als voedermiddel**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|---|--------------|
| <p>(⁴) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁵) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</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 van de Europese Unie.</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> | | |

HOOFDSTUK 10 (B)

Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor bepaalde doeleinden buiten de voederketen, bestemd voor verzending naar of doorvoer door (?) de Europese Unie

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

| | | | | | | | | | | | |
|---|-------------------------|-----------------------------------|----------|---|---|-----------------------------|--------------------------|--------------------------|------------------------------|----------------------------|--|
| Deel I: Gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot | | <input type="checkbox"/> | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | Adres | | Erkenningsnummer | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | I.17. | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | |

| | | | | |
|--|--------------------|--|--------------|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | | |
| Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | | | | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | | |
| Derde land | ISO-code | | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Verwerkingsbedrijf | Aantal verpakkingen | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor bepaalde doeleinden buiten de voederketen

| II. | Informatie over de gezondheid | 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), met name de artikelen 8, 9 en 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (1b), met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat het hierboven omschreven gesmolten vet: | | | |
| | II.1. | bestaat uit niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet dat voldoet aan de onderstaande gezondheidseisen; | | |
| | II.2. | uitsluitend is vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten: | | |
| | (2) | [II.2.1. | in het geval van materiaal voor de productie van hernieuwbare brandstoffen als bedoeld in bijlage IV, hoofdstuk IV, afdeling 2, onder L, bij Verordening (EU) nr. 142/2011, van biodiesel of van oleochemische producten, dierlijke bijproducten als bedoeld in de artikelen 8, 9 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009;] | |
| | (2) | [II.2.2. | in het geval van materiaal voor de productie van hernieuwbare brandstoffen als bedoeld in bijlage IV, hoofdstuk IV, afdeling 2, onder J, bij Verordening (EU) nr. 142/2011, dierlijke bijproducten als bedoeld in de artikelen 9 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009;] | |
| | (2) | [II.2.3. | in het geval van materiaal voor andere doeleinden dan gebruik in cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen: | |
| | (2) | [- | dierlijke bijproducten die residuen van toegelaten stoffen of contaminanten bevatten die de in artikel 15, lid 3, van Richtlijn 96/23/EG van de Raad (2a) bedoelde toegelaten niveaus overschrijden;] | |
| | (2) <i>en/of</i> | [- | producten van dierlijke oorsprong die ongeschikt voor menselijke consumptie zijn verklaard omdat er productvreemde elementen in aanwezig zijn;] | |
| | (2) <i>en/of</i> | [- | niet in de artikelen 8 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde dieren en delen van dieren, die niet voor menselijke consumptie zijn geslacht of gedood, maar op een andere manier zijn gestorven, waaronder dieren die ter bestrijding van ziekten zijn gedood;] | |
| | (2) <i>en/of</i> | [- | 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) <i>en/of</i> | [- | karkassen en de volgende delen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en na een ante-mortemkeuring 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) <i>en/of</i> | [- | bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;] | | |
| (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 separatorislib uit de melkverwerking;] | | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet
voor bepaalde doeleinden buiten de voederketen

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--------------|--|------------------------------------|-------|
| (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, verpakingsgebreken 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, verpakingsgebreken 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 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 | [- aquatische en 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;] | | |
| (2) en/of | [- huiden, hoeven, veren, wol, hoorn, haar en bont afkomstig van dode dieren die geen symptomen vertoonden van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;] | | |
| (2) en/of | [- vetweefsel van dieren die geen symptomen vertoonden van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte, die in een slachthuis zijn geslacht en die na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;] | | |
| (2) [II.2.4. | in het geval van materiaal voor andere doeleinden dan de productie van organische meststoffen en bodemverbeteraars, cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen: | | |
| (2) | [- gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in artikel 3, lid 1, onder g), van Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (2b);] | | |
| (2) en/of | [- hele kadavers of delen van dode dieren die op het moment van verwijdering gespecificeerd risicomateriaal bevatten als omschreven in artikel 3, lid 1, onder g), van Verordening (EG) nr. 999/2001;] | | |
| (2) en/of | [- dierlijke bijproducten die afgeleid zijn van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG van de Raad (2c) of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG van de Raad hebben ondergaan;] | | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet
voor bepaalde doeleinden buiten de voederketen

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|---|-------|
| (2) <i>en/of</i> [- | dierlijke bijproducten die residuen bevatten van andere in het milieu aanwezige stoffen en contaminanten die zijn opgenomen in groep B, punt 3, van bijlage I bij Richtlijn 96/23/EG, indien deze residuen de toegestane niveaus overschrijden die in de wetgeving van de Unie of, bij ontbreken daarvan, in de wetgeving van de lidstaat van invoer zijn vastgesteld;]] | |
| II.3. het gesmolten vet: | | |
| a) | is overeenkomstig verwerkingsmethode (verwerkingsmethode invullen) als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 behandeld om ziekteverwekkers te doden; | |
| b) | is voor verzending naar de Europese Unie gemerkt met glyceroltriheptanoaat (GTH) zodat een homogene minimumconcentratie van ten minste 250 mg GTH per kg vet wordt bereikt; | |
| c) | is, als het van herkauwers afkomstig is, zo gezuiverd dat het maximumgehalte aan onoplosbare verontreinigingen niet meer dan 0,15 gewichtsprocent bedraagt; | |
| d) | is vervoerd onder omstandigheden die verontreiniging voorkomen, en | |
| e) | is voorzien van etiketten met de vermelding "NIET VOOR MENSELIJKE OF DIERLIJKE CONSUMPTIE" op de verpakking of recipiënten; | |
| (2) [II.4. in het geval van materiaal bestemd voor organische meststoffen, cosmetische en farmaceutische producten, medische hulpmiddelen of bodemverbeteraars is het hierboven omschreven gesmolten vet: | | |
| (2) <i>hetzij</i> | [afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]] | |
| (2) <i>hetzij</i> | [afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaat het niet uit en is het niet afgeleid van: | |
| (2) <i>hetzij</i> | [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] | |
| (2) <i>hetzij</i> [a) | gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (3); | |
| b) | separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (4) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; | |
| c) | dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]] | |
| Opmerkingen | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | |
| — | Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf. | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet
voor bepaalde doeleinden buiten de voederketen

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. Producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots;</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip invullen. Als zendingen in de Europese Unie worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van het punt van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen.</p> <p>— Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken onder de volgende rubrieken: 04.05, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16 of 15.18.</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 vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren of gezelschapsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>— Vak I.28.: soort: kiezen uit andere Ruminantia dan Ruminantia; verwerkingsbedrijf: registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen.</p> | | |
| 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. | | |
| (2 ^a) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 10. | | |
| (2 ^b) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1. | | |
| (2 ^c) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3. | | |
| (3) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1. | | |
| (4) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84. | | |
| — 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 van het punt van binnenkomst in de Europese Unie. | | |
| Officiële dierenarts of officiële inspecteur | | |
| Naam (in blokletters): | Hoedanigheid en titel: | |
| Datum: | Handtekening: | |
| Stempel: | | |

HOOFDSTUK 11

Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde gelatine en collageen die als voedermiddel of voor doeleinden buiten de voederketen kunnen 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 | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2.a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Naam | | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | | |
| Adres | | | Erkenningsnummer | | | Adres | | | Erkenningsnummer | | |
| Naam | | | Erkenningsnummer | | | Postcode | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | I.17. | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | Referentiedocumenten | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | | | |

| | | | | |
|--|--------------------|--|--|--|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | | |
| Diervoeder <input type="checkbox"/> | | Vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | |
| Derde land | | ISO-code | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Verwerkingsbedrijf | Aantal verpakkingen | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde gelatine en collageen die als voedermiddel of voor doeleinden buiten de voederketen kunnen worden gebruikt

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|-------|---|------------------------------------|-------|
| II.1. | bestaat uit gelatine die/collageen dat ⁽²⁾ voldoet aan de onderstaande gezondheidseisen; | | |
| II.2. | uitsluitend bestaat uit gelatine die/collageen dat ⁽²⁾ niet voor menselijke consumptie is bestemd; | | |
| II.3. | is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden; | | |
| II.4. | uitsluitend is vervaardigd met 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⁾ <i>en/of</i> [- karkassen en de volgende delen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en na een ante-mortemkeuring 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⁾ <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> [- 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;] | | |
| | ⁽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;] | | |
| II.5. | de gelatine/het collageen ⁽²⁾ : | | |
| | a) is onder bevredigende hygiënische omstandigheden van een onmiddellijke verpakking voorzien, verpakt, opgeslagen en vervoerd en is met name in een daarvoor bedoelde ruimte van een onmiddellijke verpakking voorzien en verpakt, en er zijn alleen krachtens de wetgeving van de Unie toegestane conserveermiddelen gebruikt. | | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde gelatine en collageen die als voedermiddel of voor doeleinden buiten de voederketen kunnen worden gebruikt

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|-----------------------|---|------------------------------------|-------|
| | Op de onmiddellijke verpakkingen en de verpakkingen van de gelatine/het collageen ⁽²⁾ is de vermelding "GELATINE/COLLAGEEN ⁽²⁾ GESCHIKT VOOR DIERVOEDING" aangebracht, en | | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [b) indien het om gelatine gaat, is vervaardigd via een procedé waarbij niet-verwerkt categorie 3-materiaal met een zuur of een base wordt behandeld en vervolgens een of meer keren wordt gespoeld; daarna wordt de pH bijgesteld, wordt de gelatine geëxtraheerd door de grondstoffen een keer of verschillende keren na elkaar te verhitten en wordt het extract gezuiverd door middel van filtratie en sterilisatie om ziekteverwekkers te doden;] | | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [b) indien het om collageen gaat, is vervaardigd via een procedé waarbij onverwerkt categorie 3-materiaal wordt gewassen, de pH met een zuur of base wordt bijgesteld, het materiaal een of meer keren gespoeld en vervolgens gefiltreerd en geëxtrudeerd wordt om ziekteverwekkers te doden;] | | |
| ⁽²⁾ [II.6. | in het geval van gelatine/collageen ⁽²⁾ van ander materiaal dan huiden: | | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [is afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten;]] | | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [is afgeleid van runderen, schapen of geiten en niet bestaat uit en niet is afgeleid van: | | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]] | | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ⁽³⁾ ; | | |
| | b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie ⁽⁴⁾ is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; | | |
| | c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]] | | |
| II.7. | in het geval van gelatine/collageen ⁽²⁾ van ander materiaal dan huiden zoals hierboven beschreven: | | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [bevat geen melk of melkproducten van schapen of geiten of is niet bestemd voor vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.] | | |
| | ⁽²⁾ <i>hetzij</i> [bevat melk of melkproducten van schapen of geiten en is bestemd voor vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de melk of melkproducten: | | |
| | a) zijn afkomstig van schapen en geiten die sinds de geboorte onafgebroken zijn gehouden in een land waar aan de volgende eisen wordt voldaan: | | |
| | i) er geldt een aangifteplicht voor klassieke scrapie; | | |
| | ii) er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht voor klassieke scrapie; | | |
| | iii) er gelden officiële beperkingen voor bedrijven met schapen of geiten in het geval van een verdenking op een TSE of een bevestiging van klassieke scrapie; | | |

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemde gelatine en collageen die als voedermiddel of voor doeleinden buiten de voederketen kunnen worden gebruikt

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|-----------------------------------|--|-------|
| iv) | schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en vernietigd; | |
| v) | in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de voorafgaande zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast; | |
| b) | zijn afkomstig van bedrijven die niet aan officiële beperkingen zijn onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE; | |
| c) | zijn afkomstig van bedrijven waar tijdens de voorafgaande zeven jaar geen geval van klassieke scrapie is vastgesteld of ingevolge de bevestiging van een geval van klassieke scrapie: | |
| (2) <i>hetzij</i> | [alle schapen en geiten op het bedrijf zijn gedood en vernietigd of geslacht, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR, fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel en alle andere schapen met ten minste één ARR-allel.]] | |
| (2) <i>hetzij</i> | [alle dieren waarbij klassieke scrapie is bevestigd, zijn gedood en vernietigd, en op het bedrijf is gedurende ten minste twee jaar na de datum van bevestiging van het laatste geval van klassieke scrapie verscherpt toezicht op de aanwezigheid van TSE's uitgeoefend, waarbij alle volgende dieren die ouder zijn dan 18 maanden, met uitzondering van schapen met genotype ARR/ARR, met negatief resultaat op de aanwezigheid van een TSE zijn getest overeenkomstig de in bijlage X, hoofdstuk C, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 vastgestelde laboratoriumtechnieken: | |
| | — dieren die voor menselijke consumptie geslacht zijn, en | |
| | — dieren die op het bedrijf gestorven of gedood zijn, maar niet in het kader van een dierziekte-uitroeicampagne zijn gedood.]] | |
| Opmerkingen | | |
| 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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. | |
| — | Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. 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 invullen. Als zendingen in de Europese Unie worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van het punt van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen. | |
| — | Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken onder de volgende rubrieken: 35.03 of 35.04. | |
| — | Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. | |
| — | Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren. | |
| — | Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. | |
| — | Vak I.28.: soort: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca. | |

LAND**Niet voor menselijke consumptie bestemde gelatine en collageen die als voedermiddel of voor doeleinden buiten de voederketen kunnen worden gebruikt**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|------------------------------------|-------|
| <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 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁴) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</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 tot in de grensinspectiepost vergezellen.</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> | | |

HOOFDSTUK 12

Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en tricalciumfosfaat die als voedermiddel of voor toepassingen buiten de voederketen kunnen worden gebruikt, bestemd voor verzending naar of doorvoer door (?) de Europese Unie

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

| | | | | | | | | | | | |
|---|-------------------------|-----------------------------------|----------|---|---|-----------------------------|--------------------------|--------------------------|------------------------------|----------------------------|--|
| Deel I: Gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender | | | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2. a. | | | | |
| | Naam | | | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | |
| | Adres | | | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | |
| | Naam | | | | Naam | | | | | | |
| | Adres | | | | Adres | | | | | | |
| | Postcode | | | | Postcode | | | | | | |
| | Tel. | | | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot | | <input type="checkbox"/> | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | Adres | | Erkenningsnummer | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | | | | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | | | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | I.17. | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | | |
| | | | | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | |

| | | | | | |
|--|-------------------------|--|--|--|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | | | |
| Diervoeder <input type="checkbox"/> | | Vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> | | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | | |
| Derde land | | ISO-code | | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Aard van de goederen | Verwerkingsbedrijf | Aantal verpakkingen | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

**Niet voor menselijke consumptie bestemde
gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en
tricalciumfosfaat voor gebruik als voedermiddel of voor
toepassingen buiten de voederketen**

| 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 XIV, hoofdstuk I, gelezen en begrepen heeft, en dat de/het hierboven omschreven gehydrolyseerde eiwitten/dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat (2):</p> <p>II.1. bestaan uit gehydrolyseerde eiwitten die voldoen/bestaat uit dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat dat voldoet (2) aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>II.2. uitsluitend bestaan uit gehydrolyseerde eiwitten die/bestaat uit dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat dat (2) niet voor menselijke consumptie zijn/is bestemd;</p> <p>II.3. zijn/is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;</p> <p>II.4. uitsluitend zijn/is vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>(2) <i>hetzij</i> [in het geval van dicalciumfosfaat afgeleid van ontvette beenderen, 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;]</p> <p>(2) <i>hetzij</i> [indien het andere grondstoffen betreft:</p> <p>(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;]</p> <p>(2) <i>en/of</i> [- karkassen en de volgende delen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht en na een ante-mortemkeuring 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;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p> <p>(2) <i>en/of</i> [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van dieren die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een ante-mortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <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 separatorislib uit de melkverwerking;]</p> <p>(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, verpakingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]</p> | | |

LAND

**Niet voor menselijke consumptie bestemde
gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en
tricalciumfosfaat voor gebruik als voedermiddel of voor
toepassingen buiten de voederketen**

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|-------|--|---|--|
| | (²) <i>en/of</i> | [- | voeder voor gezelschapsdieren en diervoeders van dierlijke oorsprong, of diervoeders die dierlijke bijproducten of afgeleide producten bevatten, die niet langer voor voeding bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]] |
| | (²) <i>en/of</i> | [- | 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) <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> | [- | het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertoonden van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte: <ul style="list-style-type: none"> i) schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees; ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren: <ul style="list-style-type: none"> — bijproducten van broederijen; — eieren; — bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen; iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]] |
| II.5. | de gehydrolyseerde eiwitten/het dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat (²): | | |
| | a) | onder bevredigende hygiënische omstandigheden van een onmiddellijke verpakking en een verpakking zijn/is voorzien waarop etiketten met de vermelding "NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE" zijn aangebracht, zijn/is opgeslagen en vervoerd en met name in een daarvoor bedoelde ruimte van een onmiddellijke verpakking zijn/is voorzien en verpakt, en er zijn alleen krachtens de wetgeving van de Unie toegestane conserveermiddelen gebruikt, en | |
| | (²) <i>hetzij</i> [b] | indien het om gehydrolyseerde eiwitten gaat, zijn vervaardigd via een procedé 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 afgeleid zijn van huiden van herkauwers, zijn deze vervaardigd in een verwerkingsbedrijf waar uitsluitend gehydrolyseerde eiwitten worden vervaardigd, volgens een procedé waarbij de categorie 3-grondstoffen worden voorbereid door pekelen, kalken en intensief wassen, gevolgd door: | |
| | | i) | blootstelling van het materiaal aan een pH van meer dan 11 gedurende meer dan 3 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, of |
| | | 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 meer dan 140 °C gedurende 30 minuten bij 3 bar;] |
| | (²) <i>hetzij</i> [b] | als het gaat om dicalciumfosfaat, is vervaardigd volgens een procedé 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 fosfaatoplossing vervolgens wordt behandeld met kalk, wat resulteert in een neerslag van dicalciumfosfaat met een pH van 4 tot 7, en |

LAND

**Niet voor menselijke consumptie bestemde
gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en
tricalciumfosfaat voor gebruik als voedermiddel of voor
toepassingen buiten de voederketen**

| II. | Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--------------------------------|---|------------------------------------|-------|
| | <ul style="list-style-type: none"> iii) dit neerslag ten slotte met lucht wordt gedroogd bij een inlaattemperatuur tussen 65 en 325 °C en een eindtemperatuur tussen 30 en 65 °C;] | | |
| (²) <i>hetzij</i> | [b] als het gaat om tricalciumfosfaat, is vervaardigd volgens een procedé waarbij: <ul style="list-style-type: none"> 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 verhit 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 gegraneerd;] | | |
| (²) [II.6. | de/het hierboven omschreven gehydrolyseerde eiwitten/dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat (²): | | |
| (²) <i>hetzij</i> | [zijn/is afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten;]] | | |
| (²) <i>hetzij</i> | [zijn/is afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan/bestaat niet uit en zijn/is niet afgeleid van: | | |
| (²) <i>hetzij</i> | [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]] | | |
| (²) <i>hetzij</i> | [a] gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (³); | | |
| | b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie (⁴) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; | | |
| | c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]] | | |
| II.7. | de/het hierboven omschreven gehydrolyseerde eiwitten/dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat (²): | | |
| (²) <i>hetzij</i> | [bevatten/bevat geen melk of melkproducten van schapen of geiten of zijn/is niet bestemd voor voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.] | | |
| (²) <i>hetzij</i> | [bevatten/bevat melk of melkproducten van schapen of geiten en zijn/is bestemd voor voeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de melk of melkproducten: | | |
| a) | zijn afkomstig van schapen en geiten die sinds de geboorte onafgebroken zijn gehouden in een land waar aan de volgende eisen wordt voldaan: | | |
| i) | er geldt een aangifteplicht voor klassieke scrapie; | | |
| ii) | er is een systeem van bewustmaking, bewaking en toezicht voor klassieke scrapie; | | |
| iii) | er gelden officiële beperkingen voor bedrijven met schapen of geiten in het geval van een verdenking op een TSE of een bevestiging van klassieke scrapie; | | |

LAND

**Niet voor menselijke consumptie bestemde
gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en
tricalciumfosfaat voor gebruik als voedermiddel of voor
toepassingen buiten de voederketen**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|------------------------------------|-------|
| <p>iv) schapen en geiten met klassieke scrapie worden gedood en vernietigd;</p> <p>v) in het hele land is het vervoederen van vleesbeendermeel en kanen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), aan schapen en geiten al ten minste gedurende de voorafgaande zeven jaar verboden en dat verbod wordt ook daadwerkelijk toegepast;</p> <p>b) zijn afkomstig van bedrijven die niet aan officiële beperkingen zijn onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE;</p> <p>c) zijn afkomstig van bedrijven waar tijdens de voorafgaande zeven jaar geen geval van klassieke scrapie is vastgesteld of ingevolge de bevestiging van een geval van klassieke scrapie:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [alle schapen en geiten op het bedrijf zijn gedood en vernietigd of geslacht, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR, fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel en alle andere schapen met ten minste één ARR-allel.]]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [alle dieren waarbij klassieke scrapie is bevestigd, zijn gedood en vernietigd, en op het bedrijf is gedurende ten minste twee jaar na de datum van bevestiging van het laatste geval van klassieke scrapie verscherpt toezicht op de aanwezigheid van TSE's uitgeoefend, waarbij alle volgende dieren die ouder zijn dan 18 maanden, met uitzondering van schapen met genotype ARR/ARR, met negatief resultaat op de aanwezigheid van een TSE zijn getest overeenkomstig de in bijlage X, hoofdstuk C, punt 3.2, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 vastgestelde laboratoriumtechnieken:</p> <p style="margin-left: 20px;">— dieren die voor menselijke consumptie geslacht zijn, en</p> <p style="margin-left: 20px;">— dieren die op het bedrijf gestorven of gedood zijn, maar niet in het kader van een dierziekte-uitroeiingscampagne zijn gedood.]]</p> | | |
| Opmerkingen | | |
| Deel I: | | |
| <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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is.</p> <p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. Producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip; en informatie in geval van overslag.</p> <p>— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.08, 28.35.25, 28.35.26, 29.22, 35.02, 35.03 of 35.04.</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 vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren.</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;">— soort: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andere ongewervelden dan Mollusca en Crustacea;</p> | | |

LAND

**Niet voor menselijke consumptie bestemde
gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat en
tricalciumfosfaat voor gebruik als voedermiddel of voor
toepassingen buiten de voederketen**

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <p>— aard van de goederen: gehydrolyseerde eiwitten/dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat invullen;</p> <p>— verwerkingsbedrijf: registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen.</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 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁴) 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 van het punt van binnenkomst in de Europese Unie.</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> | | |

6) Hoofdstuk 18 wordt vervangen door:

„HOOFDSTUK 18

Gezondheidscertificaat

Voor horens en producten uit hoorn, met uitzondering van hoornmeel, en hoeven en producten uit hoeven, met uitzondering van meel van hoeven, voor de productie van organische meststoffen of bodemverbeters, bestemd voor verzending naar of doorvoer (?) door de Europese Unie

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

| | | | | | | | |
|--|-------------------------|-----------------------------------|---|---|--------------------------|--|------|
| Deel I: Gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2. a. | | |
| | Naam | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | |
| | Adres | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | |
| | Tel. | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | |
| | Naam | | Naam | | | | |
| | Adres | | Adres | | | | |
| | Postcode | | Postcode | | | | |
| | Tel. | | 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 | | | | I.12. Plaats van bestemming | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot <input type="checkbox"/> | |
| Adres | | | | Adres | | Erkenningsnummer | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | | |
| Adres | | | | Adres | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | |
| Adres | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | | | I.14. Datum van vertrek | | | |
| | | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | |
| Identificatie | | | | I.17. CITES-nr(s) | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | |
| | | | | 05.07 | | | |
| | | | | I.20. Hoeveelheid | | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | I.24. Aard van de verpakking | | | |
| | | | | | | | |

| | | | |
|--|--|--------------|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: | | | |
| Verdere verwerking <input type="checkbox"/> | Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | | |
| Derde land | ISO-code | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Verwerkingsbedrijf | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

**Horens en producten uit hoorn, met uitzondering van
hoornmeel, en hoeven en producten uit hoeven, met
uitzondering van meel van hoeven, bestemd voor de
productie van organische meststoffen of bodemverbeters**

| 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) 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 horens en producten uit hoorn, met uitzondering van hoornmeel, en hoeven en producten uit hoeven, met uitzondering van meel van hoeven, ⁽²⁾</p> <p>II.1. afkomstig zijn van dieren:</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [die zijn geslacht in een slachthuis nadat zij een ante-mortemkeuring hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [die geen klinische tekenen vertoonden van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]</p> <p>II.2. de horens, producten uit hoorn, hoeven en producten uit hoeven moeten een warmtebehandeling gedurende een uur bij een kerntemperatuur van ten minste 80 °C hebben ondergaan;</p> <p>II.3. de horens moeten zijn verwijderd zonder opening van de schedelholte;</p> <p>II.4. in elk stadium van de verwerking, de opslag of het transport moeten alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om kruisbesmetting te vermijden;</p> <p>II.5. de horens en de producten uit hoorn, met uitzondering van hoornmeel, en de hoeven en de producten uit hoeven, met uitzondering van meel van hoeven, zijn verpakt:</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [in nieuwe verpakkingen of recipiënten;]</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [in voertuigen of bulkcontainers die vóór het laden zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd product;]</p> <p>en op de verpakkingen of recipiënten is de aard van het dierlijke bijproduct ⁽³⁾ vermeld en zijn etiketten met de vermelding "NIET BESTEMD VOOR MENSELIJKE EN DIERLIJKE CONSUMPTIE" en de naam en het adres van de inrichting van bestemming aangebracht;</p> <p>⁽²⁾ [II.6. de hierboven omschreven horens en producten uit hoorn, met uitzondering van hoornmeel, en hoeven en producten uit hoeven, met uitzondering van meel van hoeven:</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]]</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan niet uit en zijn niet afgeleid van:</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [materiaal van runderen, schapen en geiten, met uitzondering van materiaal dat afgeleid is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]]</p> <p>⁽²⁾ <i>hetzij</i> [a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁴⁾;</p> <p>b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie ⁽⁵⁾ is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan;</p> <p>c) dierlijke bijproducten of afgeleide producten van runderen, schapen of geiten die zijn gedood door vernietiging van het weefsel van het centrale zenuwstelsel, na bedwelming, door middel van een lang, staafvormig instrument dat in de schedelholte wordt ingebracht, of door middel van injectie van gas in de schedel, met uitzondering van dieren die zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land of gebied dat overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]]]</p> | | |

LAND

Horens en producten uit hoorn, met uitzondering van hoornmeel, en hoeven en producten uit hoeven, met uitzondering van meel van hoeven, bestemd voor de productie van organische meststoffen of bodemverbetersaars

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|--|------------------------------------|-------|
| <p>Opmerkingen</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 van goederen door de Europese Unie is; het mag worden ingevuld als het een certificaat voor invoer van goederen in de Europese Unie is. — 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 hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. Producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots. — Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip; informatie in geval van overslag in de Europese Unie. — 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.: aard van de goederen. <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) Soort product: horens, producten uit hoorn, hoeven, producten uit hoeven.</p> <p>(⁴) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(⁵) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</p> <ul style="list-style-type: none"> — 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 van het punt van binnenkomst in de Europese Unie. | | |
| <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> | | |

7) Hoofdstuk 20 wordt vervangen door:

„HOOFDSTUK 20

Modelverklaring

Verklaring voor de invoer uit derde landen en voor de doorvoer door (?) de Europese Unie van tussenproducten voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen voor medische en veterinaire doeleinden, actieve implanteerbare medische hulpmiddelen, medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek voor medische en veterinaire doeleinden, laboratoriumreagentia en cosmetische producten

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

| | | | | | | | | | | |
|--|-------------------------|---|---|-------------------------------------|---------|-----------------------------|--------------------------|------------------------------|----------------------------|--|
| Deel I: Gegevens betreffende de zending | I.1. Verzender | | I.2. Referentienummer certificaat | | I.2. a. | | | | | |
| | Naam | | I.3. Bevoegde centrale autoriteit | | | | | | | |
| | Adres | | I.4. Bevoegde lokale autoriteit | | | | | | | |
| | Tel. | | | | | | | | | |
| | I.5. Geadresseerde | | I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon | | | | | | | |
| | Naam | | Naam | | | | | | | |
| | Adres | | Adres | | | | | | | |
| | Postcode | | Postcode | | | | | | | |
| | Tel. | | 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 | |
| I.11. Plaats van oorsprong | | I.12. Plaats van bestemming | | | | | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Naam | | Douane-entrepot | | <input type="checkbox"/> | | |
| Adres | | Erkenningsnummer | | Adres | | Erkenningsnummer | | | | |
| Naam | | Erkenningsnummer | | Postcode | | | | | | |
| Adres | | | | | | | | | | |
| I.13. Plaats van lading | | I.14. Datum van vertrek | | | | | | | | |
| I.15. Vervoermiddelen | | I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU | | | | | | | | |
| Vliegtuig <input type="checkbox"/> | | Vaartuig <input type="checkbox"/> | | Treinwagon <input type="checkbox"/> | | I.17. | | | | |
| Wegvoertuig <input type="checkbox"/> | | Andere <input type="checkbox"/> | | | | | | | | |
| Identificatie | | | | | | | | | | |
| Referentiedocumenten | | | | | | | | | | |
| I.18. Omschrijving van de goederen | | | | | | I.19. Productcode (GS-code) | | | | |
| | | | | | | | | I.20. Hoeveelheid | | |
| I.21. Temperatuur producten | | | | | | | | I.22. Aantal verpakkingen | | |
| Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> | | Gekoeld <input type="checkbox"/> | | Bevroren <input type="checkbox"/> | | | | | | |
| I.23. Zegelnummer/Containernummer | | | | | | | | I.24. Aard van de verpakking | | |

| | | | |
|---|--------------------|--|--------------|
| I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik <input type="checkbox"/> | | | |
| I.26. Voor doorvoer door EU naar derde land <input type="checkbox"/> | | I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/> | |
| Derde land | ISO-code | | |
| I.28. Identificatie van de goederen | | | |
| Erkenningsnummer van inrichtingen | | | |
| Soort (wetenschappelijke benaming) | Verwerkingsbedrijf | Nettogewicht | Partijnummer |

LAND

Tussenproducten bestemd voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen voor medische en veterinaire doeleinden, actieve implanteerbare medische hulpmiddelen, medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek voor medische en veterinaire doeleinden, laboratoriumreagentia en cosmetische producten

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

VERKLARING

Ondergetekende verklaart dat bovenbedoeld tussenproduct bestemd is om door hem/haar in de Europese Unie te worden ingevoerd of door de Europese Unie te worden doorgevoerd en voldoet aan de definitie van een tussenproduct zoals vastgesteld in bijlage I, punt 35, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ^(1a), en met name dat:

1) het bestemd is voor de vervaardiging van:

(2) [- geneesmiddelen,]

(2) *en/of* [- diergeneesmiddelen,](2) *en/of* [- medische hulpmiddelen voor medische en veterinaire doeleinden,](2) *en/of* [- actieve implanteerbare medische hulpmiddelen,](2) *en/of* [- medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek voor medische en veterinaire doeleinden,](2) *en/of* [- laboratoriumreagentia,](2) *en/of* [- cosmetische producten;]

2) de ontwerp-, verwerkings- en productiefasen van het tussenproduct voldoende zijn voltooid om het materiaal rechtstreeks of als onderdeel van een product voor dat doel te kwalificeren, afgezien van verdere bewerking of verwerking, zoals menging, coating, assemblage of verpakking, om het geschikt te maken om het in de handel te brengen of in gebruik te nemen als geneesmiddel, geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, medisch hulpmiddel voor medische en veterinaire doeleinden, actief implanteerbaar medisch hulpmiddel, medisch hulpmiddel voor in-vitrodiagnostiek voor medische en veterinaire doeleinden of cosmetisch product, overeenkomstig de op deze producten van toepassing zijnde wetgeving van de Europese Unie ^(1b), of als laboratoriumreagens;

3) het afgeleid is van:

(2) [- materiaal dat afkomstig kan zijn van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG van de Raad ^(2a) of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG van de Raad ^(2b) hebben ondergaan;](2) *en/of* [- 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, van andere dieren dan herkauwers;

iv) varkenshaar;

v) veren;]

Deel II: Certificering

LAND

Tussenproducten bestemd voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen voor medische en veterinaire doeleinden, actieve implanteerbare medische hulpmiddelen, medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek voor medische en veterinaire doeleinden, laboratoriumreagentia en cosmetische producten

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|-----------------------------------|------------------------------------|--|
| (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 ante-mortemkeuring 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, verpakingsgebreken 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, verpakingsgebreken 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 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: <ul style="list-style-type: none"> i) schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees; ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren: <ul style="list-style-type: none"> — 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 ordes 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;] |
| (²) en/of | - | producten die zijn afgeleid van of geproduceerd door: <ul style="list-style-type: none"> — waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten; — aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier; — dieren en delen van dode dieren van de zoölogische ordes 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;] |

LAND

Tussenproducten bestemd voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen voor medische en veterinaire doeleinden, actieve implanteerbare medische hulpmiddelen, medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek voor medische en veterinaire doeleinden, laboratoriumreagentia en cosmetische producten

| II. Informatie over de gezondheid | II.a. Referentienummer certificaat | II.b. |
|---|------------------------------------|-------|
| <p>(²) <i>en/of</i> [- andere dieren en delen van dieren dan genoemd in de artikelen 8 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) die niet voor menselijke consumptie zijn geslacht of gedood, maar op een andere manier zijn gestorven, waaronder dieren die ter bestrijding van ziekten zijn gedood;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) foetussen;</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) oöcyten, embryo's en sperma die niet voor fokdoeleinden zijn bestemd, en</p> <p style="margin-left: 20px;">iv) in de schaal gestorven pluimvee;]</p> <p>(²) <i>en/of</i> [- andere dierlijke bijproducten dan categorie 1-materiaal of categorie 3-materiaal;]</p> <p>4) op de buitenverpakking het opschrift "UITSLUITEND VOOR GENEESMIDDELEN/GENEESMIDDELEN VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK/MEDISCHE HULPMIDDELEN VOOR MEDISCHE EN VETERINAIRE DOELEINDEN/ACTIEVE IMPLANTEERBARE MEDISCHE HULPMIDDELEN/MEDISCHE HULPMIDDELEN VOOR IN-VITRODIAGNOSTIEK VOOR MEDISCHE EN VETERINAIRE DOELEINDEN/LABORATORIUMREAGENTIA/COSMETISCHE PRODUCTEN" is aangebracht, en het op geen enkel moment en op geen enkele wijze in de Europese Unie zal worden gebruikt voor andere toepassingen;</p> <p>5) de zending rechtstreeks naar de onder I.12. genoemde plaats van bestemming in de Europese Unie wordt vervoerd, en wel:</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [een inrichting of bedrijf voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen voor medische en veterinaire doeleinden, actieve implanteerbare medische hulpmiddelen, medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek voor medische en veterinaire doeleinden, laboratoriumreagentia of cosmetische producten dat is geregistreerd overeenkomstig artikel 23 van Verordening (EG) nr. 1069/2009.]</p> <p>(²) <i>hetzij</i> [een overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder i), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 erkende inrichting of erkend bedrijf, vanwaar zij uitsluitend verzonden mogen worden naar een inrichting of bedrijf als bedoeld in het eerste streepje van dit punt.]</p> | | |
| <p>Opmerkingen</p> <p>— Vak I.19.: de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) gebruiken overeenkomstig Beschikking 2007/275/EG van de Commissie van 17 april 2007 betreffende lijsten van dieren en producten die krachtens de Richtlijnen 91/496/EEG en 97/78/EG van de Raad in grensinspectieposten controles moeten ondergaan (PB L 116 van 4.5.2007, blz. 9).</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>(^{1a}) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(^{1b}) Richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad van 6 november 2001 tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik (PB L 311 van 28.11.2001, blz. 1), Richtlijn 2001/83/EG van het Europees Parlement en de Raad van 6 november 2001 tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor menselijk gebruik (PB L 311 van 28.11.2001, blz. 67), Richtlijn 93/42/EEG van de Raad van 14 juni 1993 betreffende medische hulpmiddelen (PB L 169 van 12.7.1993, blz. 1) en Richtlijn 98/79/EG van het Europees Parlement en de Raad van 27 oktober 1998 betreffende medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek (PB L 331 van 7.12.1998, blz. 1), Verordening (EG) nr. 1223/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 30 november 2009 betreffende cosmetische producten (PB L 342 van 22.12.2009, blz. 59), al naar het geval.</p> <p>(²) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(^{2a}) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3.</p> <p>(^{2b}) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 10.</p> | | |
| <p>De importeur</p> <p style="margin-left: 40px;">Naam (in blokletters):</p> <p style="margin-left: 40px;">Datum:</p> | | |
| <p style="margin-left: 600px;">Adres:</p> <p style="margin-left: 600px;">Handtekening: ”.</p> | | |