

VERORDENING (EU) 2021/1891 VAN DE COMMISSIE**van 26 oktober 2021****tot wijziging van de bijlagen XIV en XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 wat betreft de invoer in en doorvoer door de Unie van dierlijke bijproducten en afgeleide producten****(Voor de EER relevante tekst)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1774/2002 (verordening dierlijke bijproducten) ⁽¹⁾, en met name artikel 41, lid 3, eerste en derde alinea, en artikel 42, lid 2, punten a), b) en d),

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ⁽²⁾ bevat uitvoeringsbepalingen voor de in Verordening (EG) nr. 1069/2009 vastgestelde volks- en diergezondheidsvoorschriften voor dierlijke bijproducten en afgeleide producten, met inbegrip van modellen van gezondheidscertificaten en de lijst van derde landen waaruit de invoer in en de doorvoer door de Unie van zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten is toegestaan.
- (2) Hoofdstuk II van bijlage XIV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 bevat met name de specifieke eisen voor de invoer in en de doorvoer door de Unie van zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten voor een ander gebruik dan in de voederketen van landbouwhuisdieren met uitzondering pelsdieren. Dergelijke zendingen moeten onder andere aan de in afdeling 1, tabel 2, van dat hoofdstuk vastgestelde regels voldoen.
- (3) Meer bepaald bevat rij 14 van tabel 2 onder andere de lijst van derde landen waaruit de invoer in en de doorvoer door de Unie is toegestaan van zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen, met inbegrip van zendingen bont voor de vervaardiging van afgeleide producten, categorie 3-materiaal, zoals bedoeld in artikel 10, punt n), van Verordening (EG) nr. 1069/2009. Bepaalde lidstaten hebben gevraagd om rij 14 van tabel 2 te wijzigen om er een lijst van derde landen waaruit de invoer in de Unie van bont voor de vervaardiging van afgeleide producten is toegestaan, in op te nemen. Er bestaat geen lijst van derde landen waaruit de invoer in de Unie van producten van pelsdieren is toegestaan, maar Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie ⁽³⁾ bevat een lijst van derde landen, gebieden of zones daarvan waaruit de binnenkomst in de Unie van zendingen vers vlees van hoefdieren is toegestaan. Naar aanleiding van de evaluatie van het verzoek van de lidstaten moet in rij 14 van tabel 2 een lijst van derde landen waaruit de invoer in de Unie van bont voor de vervaardiging van afgeleide producten is toegestaan, worden opgenomen. Aangezien de derde landen waaruit de binnenkomst in de Unie van vers vlees van hoefdieren is toegestaan, een hoog niveau van officiële controles en bescherming van de volks- en diergezondheid bieden, is het opportuun om de invoer van bont voor de vervaardiging van afgeleide producten uit die derde landen toe te staan.

⁽¹⁾ PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.

⁽²⁾ 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).

⁽³⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie van 24 maart 2021 tot vaststelling van de lijsten van derde landen en gebieden of zones daarvan waaruit de binnenkomst in de Unie van dieren, levende producten en producten van dierlijke oorsprong is toegestaan overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 114 van 31.3.2021, blz. 1).

- (4) Bijlage XIV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (5) Daarnaast bevatten hoofdstuk 3 (F) en hoofdstuk 8 van bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 modellen van gezondheidscertificaten voor de invoer in of de doorvoer door de Unie van dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren, respectievelijk voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters. Die modellen van gezondheidscertificaten bevatten onder andere de vereiste dat dieren waarvan dierlijke bijproducten zijn afgeleid, gedurende 40 dagen vóór de slacht op een enkel bedrijf moeten hebben verbleven. Wat de diergezondheid betreft, waarborgt die verblijfsduur van 40 dagen voorafgaand aan de slacht de veiligheid van onverwerkte dierlijke bijproducten wanneer zij in de Unie worden ingevoerd. Vrijheid van mond-en-klauwzeer zonder vaccinatie is volgens de normen van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE) de gunstigste diergezondheidsstatus en derde landen met die diergezondheidsstatus mogen zendingen vers vlees invoeren in en doorvoeren door de Unie zonder een verblijfsduur van 40 dagen toe te passen, mits zij aan alle andere diergezondheidsvoorschriften voldoen. Bepaalde derde landen die vrij zijn van mond-en-klauwzeer zonder vaccinatie, hebben aan de Commissie gevraagd om te worden goedgekeurd voor de invoer in de Unie van onverwerkte dierlijke bijproducten zonder toepassing van de verblijfsduur van 40 dagen voorafgaand aan de slacht. De diergezondheidsvoorwaarden voor de invoer van dierlijke bijproducten moet worden afgestemd op de diergezondheidsvoorschriften voor de binnenkomst in de Unie van vers vlees zoals vastgesteld in Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie.
- (6) De modellen van gezondheidscertificaten voor dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren in hoofdstuk 3 (F) van bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 en voor dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters in hoofdstuk 8 van die bijlage moeten derhalve dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (7) Daarnaast is in hoofdstuk V van bijlage VIII bij Verordening (EU) nr. 142/2011 bepaald dat afgeleide producten van categorie 1- of categorie 2-materiaal permanent moeten worden gemerkt met een chemische merkstof om te voorkomen dat zij in de voederketen terechtkomen en om officiële controles van diervoeders mogelijk te maken. Het merken met een chemische merkstof is niet vereist voor gesmolten vet van categorie 3. Derhalve is een correctie nodig van de foute bewoording in het modelgezondheidscertificaat in hoofdstuk 10 (B) van bijlage XV bij die verordening voor de invoer van niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor bepaalde doeleinden buiten de voederketen, bestemd voor verzending naar of doorvoer door de Unie.
- (8) Bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (9) 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 in deze verordening vastgestelde 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.
- (10) 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

De bijlagen XIV en XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 worden gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

Artikel 2

Zendingen van dierlijke bijproducten en afgeleide producten die vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat dat volgens het toepasselijke modelgezondheidscertificaat in de hoofdstukken 3 (F), 8 en 10 (B) van bijlage XV bij Verordening (EU) nr. 142/2011, in de versie die van toepassing was vóór de wijzigingen zoals bedoeld in artikel 1 van deze verordening, naar behoren is ingevuld en ondertekend, worden nog gedurende een overgangsperiode die loopt tot en met 31 mei 2022 voor invoer in of doorvoer door de Unie aanvaard, op voorwaarde dat die gezondheidscertificaten uiterlijk op 31 maart 2022 werden ingevuld en ondertekend.

Artikel 3

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, 26 oktober 2021.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

BIJLAGE

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

- 1) In bijlage XIV, hoofdstuk II, afdeling 1, tabel 2, rij 14, wordt aan de kolom "Lijsten van derde landen" het volgende punt d) toegevoegd:

"d) voor bont voor de vervaardiging van afgeleide producten:

derde landen die zijn opgenomen in de lijst in deel 1 van bijlage XIII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie (*) waaruit de binnenkomst in de Unie van vers vlees van hoefdieren is toegestaan.

(*) Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie van 24 maart 2021 tot vaststelling van de lijsten van derde landen en gebieden of zones daarvan waaruit de binnenkomst in de Unie van dieren, levende producten en producten van dierlijke oorsprong is toegestaan overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 114 van 31.3.2021, blz. 1)."

- 2) Bijlage XV wordt als volgt gewijzigd:

- a) hoofdstuk 3 (F) wordt vervangen door:

"HOOFDSTUK 3 (F)

Gezondheidscertificaat

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

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.				I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.																				
					I.3. Bevoegde centrale autoriteit																						
					I.4. Bevoegde lokale autoriteit																						
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.				I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.																						
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code		I.8. Regio van oorsprong		Code		I.9. Land van bestemming		ISO-code		I.10. Regio van bestemming		Code												
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres Naam Adres Naam Adres				Erkenningsnummer Erkenningsnummer Erkenningsnummer				I.12. Plaats van oorsprong Naam Adres Postcode				Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer														
	I.13. Plaats van lading				I.14. Datum van vertrek																						
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten				I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				I.17.																		
	I.18. Omschrijving van de goederen						I.19. Productcode (GS-code)						I.20. Hoeveelheid														
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>						I.22. Aantal verpakkingen						I.24. Aard van de verpakking														
I.23. Zegelnummer/Containernummer																											
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				Aard van de goederen				Verwerkingsbedrijf				Aantal verpakkingen			
Soort (wetenschappelijke benaming)				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 ^(1a) en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ^(1b), met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven dierlijke bijproducten aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.1.1. zij bestaan uit dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande veterinaire rechtelijke voorschriften;</p> <p>II.1.2. zij zijn verkregen op het grondgebied van: ^(1c) van dieren die: ⁽²⁾hetzij [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⁾hetzij [op dit grondgebied in het wild zijn gedood ^(1d)]; ⁽²⁾hetzij [tot de zoölogische orde van de Rodentia of de Lagomorpha behoren of waterdieren of terrestrische of aquatische ongewervelden zijn;]</p> <p>⁽²⁾hetzij [II.1.3. zij zijn verkregen van of geproduceerd door dieren die niet zijn geslacht of gedood om een epizoötie uit te roeien, en die:</p> <p>a) afkomstig zijn van bedrijven:</p> <p>i) waar zich geen geval of uitbraak heeft voorgedaan van de volgende ziekten waarvoor de dieren overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 in de lijst zijn opgenomen: runderpest, de ziekte van Newcastle en hoogpathogene aviariaire influenza in de voorafgaande 30 dagen en klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest in de voorafgaande 40 dagen, 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>⁽²⁾hetzij [b) 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>⁽²⁾ hetzij [b) onder veterinair toezicht hebben verbleven op bedrijven in het derde land of een deel van het grondgebied van het derde land van oorsprong waaruit de invoer van vers vlees van hoefdieren zonder beperkingen is toegestaan overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404, en die in het slachthuis</p> <p>i) in de laatste 24 uur vóór het tijdstip van het slachten zijn gekeurd, zonder dat daarbij symptomen zijn geconstateerd van de bovengenoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, en</p> <p>ii) 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⁾;]</p> <p>⁽²⁾hetzij [II.1.3. zij zijn verkregen van of geproduceerd door dieren die niet zijn gedood om een epizoötie uit te roeien, en die:</p> <p>a) in het wild zijn gevangen en gedood in een gebied:</p> <p>i) waar zich in een straal van 25 km geen geval of uitbraak heeft voorgedaan van de volgende ziekten waarvoor de dieren overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 in de lijst zijn opgenomen: mond-en-klauwzeer, runderpest, de ziekte van Newcastle en hoogpathogene aviariaire influenza in de voorafgaande 30 dagen en klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest in de voorafgaande 40 dagen, en</p> <p>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</p> <p>b) 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;]</p>	

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⁾ 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 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	[— 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;		
⁽²⁾ en/of	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;]		

LAND

Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(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, punt a), iii), iv) en v), en categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, punten 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 (4a) verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, punt a), ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]
II.1.8.	zij zijn op het bedrijf van oorsprong diepgevroren of overeenkomstig de wetgeving van de 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, punt a), ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009:	
	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;
	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
	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;
(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-enklauwzeer 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 slachtafval 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 verkregen en:	
(2)hetzij	[zijn afkomstig van een overeenkomstig Beschikking 2007/453/EG van de Commissie(8) als land respectievelijk gebied met een verwaarloosbaar risico op boviene spongiforme encefalopathie (BSE) ingedeeld land of gebied waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan;]	
(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 voederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kansen afkomstig van herkauwers, zoals omschreven in de gezondheidscode voor landdieren (Terrestrial Animal Health Code) van de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), daadwerkelijk wordt toegepast in dat land of gebied, en	
(2)hetzij	[zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]]]	
(2)hetzij	[zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten 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)hetzij	[bevatten geen: a) gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad(9);	

LAND

Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	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 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan; c) dierlijke bijproducten 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:		
<ul style="list-style-type: none"> — Vak I.6: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; 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 code van het geharmoniseerd systeem (GS) 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 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: <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; — verwerkingsbedrijf: adres en veterinaire controlenummer van de erkende inrichting. 		
Deel II:		
^(1a) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.		
^(1b) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.		
^(1c) Naam en ISO-code van het land van uitvoer zoals vastgesteld in: <ul style="list-style-type: none"> — deel 1 van bijlage XIII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie (PB L 114 van 31.3.2021, blz. 1), — deel 1 van bijlage XIV bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404, en — deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 119/2009 van de Commissie (PB L 39 van 10.2.2009, blz. 12). Ook de ISO-regionalisatiecode in de bovengenoemde bijlagen (indien van toepassing op de vatbare soort in kwestie) moet worden vermeld.		
^(1d) Alleen voor landen waaruit vlees van vrij wild voor menselijke consumptie van dezelfde diersoort in de Europese Unie mag worden ingevoerd.		
⁽²⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is.		
⁽³⁾ Met uitzondering van rauw bloed, rauwe melk, huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren (voor de invoer van deze producten, zie de desbetreffende certificaten in die bijlage).		
⁽⁴⁾ PB L 303 van 18.11.2009, blz. 1.		
^(4a) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3.		
⁽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 sectie IV, hoofdstuk I, deel B, punt 1, van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 139 van 30.4.2004, blz. 206), zijn ook toegestaan.		

LAND**Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(⁶) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika. (⁷) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika. (⁸) PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84. (⁹) 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. — 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>		

”
,

b) hoofdstuk 8 wordt vervangen door:

“HOOFDSTUK 8

Gezondheidscertificaat

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

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

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: Certificering	<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⁾hetzij [handelsmonsters zijn die bestaan uit dierlijke bijproducten die bestemd zijn voor bijzondere studies of analyses als bedoeld in de definitie van handelsmonsters in punt 39 van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 142/2011, waarop etiketten zijn aangebracht met de vermelding "HANDELSMONSTER NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE".]</p> <p>⁽²⁾hetzij [voldoen aan de veterinairerechtelijke voorschriften van II.1.]</p>		
	<p>II.1. De hierboven beschreven dierlijke bijproducten:</p> <p>II.1.1. zijn</p> <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⁾en/of [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⁾en/of [c] afgeleid van eieren, melk, knaagdieren, lagomorfen, waterdieren of aquatische of terrestrische ongewervelden;]</p>		
	<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> <p>⁽²⁾hetzij [a] die afkomstig zijn 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 aviaire 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; [⁽²⁾hetzij</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>⁽²⁾hetzij</p> <p>ii) onder veterinair toezicht hebben verbleven op bedrijven in het derde land of een deel van het grondgebied van het derde land van oorsprong waaruit de invoer van vers vlees van hoefdieren zonder beperkingen is toegestaan overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie;]</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.
<p>(²)hetzij [a] die in het wild zijn gevangen en gedood in een gebied:</p> <p>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 aviaire influenza in de voorafgaande 30 dagen en klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest in de voorafgaande 40 dagen, en</p> <p>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</p> <p>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;]</p> <p>(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;]</p> <p>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;</p> <p>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;</p> <p>II.1.6. bestaan uitsluitend 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 als geschikt voor menselijke consumptie werden beschouwd tot zij om commerciële redenen onherroepelijk als dierlijke bijproducten zijn benoemd;]</p> <p>(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:</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 middenvoetsbeentjes;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p> <p>(²)en/of [- dierlijke bijproducten van pluimvee en lagomorfen die overeenkomstig artikel 1, lid 3, punt 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;]</p> <p>(²)en/of [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van 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)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;]</p>		

LAND

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

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(²)en/of [— producten van dierlijke oorsprong, of voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakkingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]</p> <p>(²)en/of [— voeder voor gezelschapsdieren en diervoeders van dierlijke oorsprong, of diervoeders die dierlijke bijproducten of afgeleide producten bevatten, die niet langer voor vervoeding bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakkingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]</p> <p>(²)en/of [— bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertoonden van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>(²)en/of [— waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>(²)en/of [— dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van inrichtingen of bedrijven die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]</p> <p>(²)en/of [— het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertoonden van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte:</p> <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;] <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, punt a), iii), iv) en v), en categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, punten a) tot en met g), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]</p> <p>(²)en/of [— pels afkomstig van dode dieren die geen klinische tekenen vertoonden van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]</p>		
<p>II.1.7.</p>	<p>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;</p>	
<p>(²)(⁶)[II.1.8.</p>		
<p>(²)(⁷)</p>		
<p>[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;]</p>		
<p>(²)(⁸)</p>		
<p>en/of [II.1.8.2. de dierlijke bijproducten in deze zending bestaan uit dierlijke bijproducten die zijn afgeleid van slachtafval of ontbeend vlees;]</p>		
<p>(²)[II.1.9.</p>		
<p>de hierboven beschreven dierlijke bijproducten:</p>		
<p>(²)hetzij [zijn afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten;]</p>		
<p>(²)hetzij [zijn afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaan niet uit en zijn niet afgeleid van:</p>		
<p>(²)hetzij [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 van de Commissie(⁹) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar risico op boviene spongiforme encefalopathie (BSE);]</p>		
<p>(²)hetzij [a)</p>	<p>gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad(¹⁰);</p>	
<p>b)</p>	<p>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 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-¹¹risico, waar zich geen inheemse gevallen van BSE hebben voorgedaan;</p>	
<p>c)</p>	<p>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-¹¹risico;]</p>	

LAND

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

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>II.1.10. de hierboven beschreven dierlijke bijproducten:</p> <p>(²)hetzij [bevatten geen melk of melkproducten van schapen of geiten of zijn niet bestemd voor vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren.]</p> <p>(²)hetzij [bevatten melk of melkproducten van schapen of geiten en zijn bestemd 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 overdraagbare spongiforme encefalopathie (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 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)hetzij [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)hetzij [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 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 TSE zijn getest overeenkomstig de in hoofdstuk C, punt 3.2, van bijlage X bij Verordening (EG) nr. 999/2001 vastgestelde laboratoriumtechnieken:</p> <ul style="list-style-type: none"> — 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.]] 		
<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: 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: <ul style="list-style-type: none"> — voor producten voor de vervaardiging van afgeleide producten voor toepassingen buiten de voederketen: alleen als het een certificaat voor doorvoer is. 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 (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. — 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; 05.11.91; 05.11.99, 23.01 of 30.01. 		

LAND

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

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<ul style="list-style-type: none"> — Vak I.23: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden. — Vak I.25: <ul style="list-style-type: none"> — technisch gebruik: ander gebruik dan vervoeding aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, en de productie of vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren; — voor dit certificaat valt gebruik als handelsmonster onder “technisch gebruik”. — Vak I.26 en I.27: behalve voor handelsmonsters die niet doorgevoerd worden, invullen of het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat. — Vak I.28: <ul style="list-style-type: none"> — voor producten voor de vervaardiging van afgeleide producten voor toepassingen buiten de voederketen: verwerkingsbedrijf: adres en veterinair controlenummer van de erkende inrichting; — voor producten voor bijzondere technologische studies of analyses: het in de toestemming van de bevoegde autoriteit genoemde bedrijf in de Europese Unie vermelden, indien van toepassing; — soorten: kiezen uit Aves, Ruminantia, Suidae, andere Mammalia dan Ruminantia of Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andere ongewervelden dan Mollusca en Crustacea. <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⁾ Naam en ISO-code van het land van uitvoer zoals vastgesteld in:</p> <ul style="list-style-type: none"> — deel 1 van bijlage XIII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie (PB L 114 van 31.3.2021, blz. 1), — deel 1 van bijlage XIV bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404, en — bijlage I bij Verordening (EG) nr. 119/2009 van de Commissie (PB L 39 van 10.2.2009, blz. 12). <p>Ook moet in voorkomend geval de ISO-code van in de bijlagen bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 en Verordening (EG) nr. 119/2009 genoemde gebieden en delen daarvan worden vermeld (indien van toepassing op de vatbare soort in kwestie).</p> <p>⁽⁴⁾ Alleen voor landen waaruit vlees van vrij wild voor menselijke consumptie van dezelfde diersoort in de Europese Unie mag worden ingevoerd.</p> <p>⁽⁵⁾ PB L 303 van 18.11.2009, blz. 1.</p> <p>⁽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 sectie IV, hoofdstuk I, deel B, punt 1, van bijlage I bij 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>⁽⁷⁾ Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika.</p> <p>⁽⁸⁾ Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika.</p> <p>⁽⁹⁾ PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.</p> <p>⁽¹⁰⁾ PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</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 style="text-align: center;">Naam (in blokletters):</p> <p style="text-align: center;">Datum:</p> <p style="text-align: center;">Stempel:</p> <p style="text-align: right;">Hoedanigheid en titel:</p> <p style="text-align: right;">Handtekening:</p>		

”;

c) hoofdstuk 10 (B) wordt vervangen door:

“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 ⁽²⁾ de Europese Unie

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

LAND

Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet
voor bepaalde doeleinden 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 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:</p> <p>II.1. bestaat uit niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet dat voldoet aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>II.2. uitsluitend is vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>⁽²⁾II.2.1. in het geval van materiaal voor de productie van hernieuwbare brandstoffen als bedoeld in hoofdstuk IV, afdeling 2, punt L, van bijlage IV 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;]</p> <p>⁽²⁾II.2.2. in het geval van materiaal voor de productie van hernieuwbare brandstoffen als bedoeld in hoofdstuk IV, afdeling 2, punt J, van bijlage IV bij Verordening (EU) nr. 142/2011, dierlijke bijproducten als bedoeld in de artikelen 9 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]</p> <p>⁽²⁾II.2.3. in het geval van materiaal voor andere doeleinden dan gebruik in cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen:</p> <p>⁽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;]</p> <p>⁽²⁾en/of [— producten van dierlijke oorsprong die ongeschikt voor menselijke consumptie zijn verklaard omdat er productvremde elementen in aanwezig zijn;]</p> <p>⁽²⁾en/of [— 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;]</p> <p>⁽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;]</p> <p>⁽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:</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⁾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;]</p> <p>⁽²⁾en/of [— dierlijke bijproducten die ontstaan bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen, kanen en centrifuge- of separatorlib uit de melkverwerking;]</p> <p>⁽²⁾en/of [— producten van dierlijke oorsprong, of voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]</p> <p>⁽²⁾en/of [— voeder voor gezelschapsdieren en diervoeders van dierlijke oorsprong, of diervoeders die dierlijke bijproducten of afgeleide producten bevatten, die niet langer voor vervoeding bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakingsgebreken of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]</p>		

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 [— 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, punt a), iii), iv) en v), en categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, punten 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 ante-mortemkeuring 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, punt 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, punt g), van Verordening (EG) nr. 999/2001;]		
(²)en/of [— dierlijke bijproducten afkomstig van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, punt d), van Richtlijn 96/22/EG van de Raad (²c) of artikel 2, punt b), van Richtlijn 96/23/EG 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, 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 hoofdstuk III van bijlage IV bij Verordening (EU) nr. 142/2011 behandeld om ziekteverwekkers te doden;		
[(²) b) van categorie 1- en 2-materiaal 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;		

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>(²)II.4. in het geval van materiaal bestemd voor organische meststoffen, cosmetische en farmaceutische producten, medische hulpmiddelen of bodemverbeters is het hierboven omschreven gesmolten vet:</p> <p>(²)hetzij [afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.]]</p> <p>(²)hetzij [afgeleid van runderen, schapen of geiten en bestaat het niet uit en is het niet afgeleid van:</p> <p>(²)hetzij [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 van de Commissie(²) is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar risico op boviene spongiforme encefalopathie (BSE).]</p> <p>(²)hetzij [a) gespecificeerd risicomateriaal zoals gedefinieerd in punt 1 van bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001;</p> <p>b) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten, behalve van dieren 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.]]</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.11: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf. — Vak I.12: <ul style="list-style-type: none"> — erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf; — 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: 04.05; 15.01, 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16 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 voeding 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: <ul style="list-style-type: none"> — soorten: kiezen uit andere Ruminantia dan Ruminantia; — 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.		
⁽²⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is.		
^(2a) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 10.		
^(2b) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.		
^(2c) PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3.		
⁽³⁾ PB L 172 van 30.6.2007, blz. 84.		

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						
<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> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 60%;">Naam (in blokletters):</td> <td style="width: 40%;">Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Handtekening:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table>			Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:							
Datum:	Handtekening:							
Stempel:								

”.
