

## II

(Niet-wetgevingshandelingen)

## VERORDENINGEN

## 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**

(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) <sup>(1)</sup>, met name artikel 5, lid 2, artikel 6, lid 1, eerste alinea, onder b) ii), en tweede alinea, en lid 2, tweede alinea, artikel 11, lid 2, eerste alinea, onder b) en c), en tweede alinea, artikel 15, lid 1, eerste alinea, onder b), d), e), h) en i), en tweede alinea, artikel 17, lid 2, artikel 18, lid 3, artikel 19, lid 4, eerste alinea, onder a), b) en c), en tweede alinea, artikel 20, leden 10 en 11, artikel 21, leden 5 en 6, artikel 22, lid 3, artikel 23, lid 3, artikel 27, eerste alinea, onder a), b), c) en e) tot en met h), en tweede alinea, artikel 31, lid 2, artikel 32, lid 3, artikel 40, artikel 41, lid 3, eerste en derde alinea, artikel 42, artikel 43, lid 3, artikel 45, lid 4, artikel 47, lid 2, en artikel 48, lid 2, lid 7, eerste alinea, onder a), en lid 8, eerste alinea, onder a), en tweede alinea,

Gezien Richtlijn 97/78/EG van de Raad van 18 december 1997 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor producten die uit derde landen in de Gemeenschap worden binnengebracht <sup>(2)</sup>, en met name artikel 16, lid 3,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Verordening (EG) nr. 1069/2009 zijn dier- en volksgezondheidsvoorschriften vastgesteld voor dierlijke bijproducten en daarvan afgeleide producten. In die verordening is bepaald in welke omstandigheden dierlijke bijproducten moeten worden verwijderd, teneinde de

verspreiding van risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid te voorkomen. Bovendien zijn in die verordening de voorwaarden vastgesteld waaronder dierlijke bijproducten gebruikt mogen worden in diervoeder en voor diverse andere doeleinden, zoals voor cosmetische producten, geneesmiddelen en technische toepassingen. Voorts bevat die verordening verplichtingen voor exploitanten om dierlijke bijproducten te hanteren in inrichtingen of bedrijven die aan officiële controles onderworpen worden.

- (2) Verordening (EG) nr. 1069/2009 bepaalt dat gedetailleerde voorschriften voor het hanteren van dierlijke bijproducten en afgeleide producten, zoals verwerkingsvoorschriften, hygiënevoorschriften en het standaardformaat voor de bewijsstukken waarvan zendingen van dierlijke bijproducten en afgeleide producten ten behoeve van de traceerbaarheid vergezeld moeten gaan, middels uitvoeringsmaatregelen worden vastgesteld.
- (3) De in deze verordening opgenomen gedetailleerde voorschriften voor het gebruik en de verwijdering van dierlijke bijproducten dienen te worden vastgesteld met het oog op de verwezenlijking van de doelstellingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009, met name het duurzame gebruik van dierlijke producten en de handhaving van een hoog niveau van bescherming van de volksgezondheid en de diergezondheid in de Europese Unie.
- (4) Verordening (EG) nr. 1069/2009 is niet van toepassing op hele kadavers of delen van wilde dieren waarvan niet wordt vermoed dat zij met een op mens of dier overdraagbare ziekte zijn besmet of erdoor zijn aangetast, met uitzondering van voor commerciële doeleinden aangevoerde waterdieren. Zij is evenmin van toepassing op hele kadavers of delen van vrij wild die, overeenkomstig goede jachtpraktijken, na het doden niet worden verzameld. Dergelijke dierlijke bijproducten van de jacht dienen zodanig te worden verwijderd dat de overdracht van risico's wordt voorkomen, zoals bepaalde jachtpraktijken dat vereisen en overeenkomstig de goede praktijken die voor het jagersberoep zijn beschreven.

<sup>(1)</sup> PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.

<sup>(2)</sup> PB L 24 van 30.1.1998, blz. 9.

- (5) Verordening (EG) nr. 1069/2009 is van toepassing op dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van jachttrofeeën. De vervaardiging van dergelijke trofeeën en de preparatie van dieren en delen van dieren met andere methoden, zoals plastinatie, dienen onder dusdanige voorwaarden te gebeuren dat geen risico's voor de gezondheid van mens en dier worden overgedragen.
- (6) Verordening (EG) nr. 1069/2009 is van toepassing op keukenafval en etensresten die afkomstig zijn van internationaal opererende vervoermiddelen, zoals afgeleide producten van voedingsmiddelen die worden opgediend aan boord van vliegtuigen of schepen die vanuit een derde land de Europese Unie binnenkomen. Keukenafval en etensresten vallen bovendien onder diezelfde verordening indien zij bestemd zijn voor voeding aan dieren, voor verwerking met een van de methoden die krachtens deze verordening zijn toegestaan of voor omzetting in biogas of voor compost. Krachtens Verordening (EG) nr. 1069/2009 is het verboden andere landbouwhuisdieren dan pelsdieren met keukenafval en etensresten te voederen. Keukenafval en etensresten mogen daarom overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009 verwerkt en vervolgens gebruikt worden op voorwaarde dat het afgeleide product niet aan dergelijke dieren gevoerd wordt.
- (7) Voor de samenhang van de wetgeving van de Unie wordt de term voedermiddelen van dierlijke oorsprong in deze verordening gedefinieerd op basis van de definitie van voedermiddelen die is vastgesteld in Verordening (EG) nr. 767/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 13 juli 2009 betreffende het in de handel brengen en het gebruik van diervoeders, tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1831/2003 van het Europees Parlement en de Raad en tot intrekking van Richtlijn 79/373/EEG van de Raad, Richtlijn 80/511/EEG van de Commissie, Richtlijnen 82/471/EEG, 83/228/EEG, 93/74/EEG, 93/113/EEG en 96/25/EEG van de Raad en Beschikking 2004/217/EG van de Commissie (1).
- (8) Verordening (EG) nr. 1069/2009 verbiedt de verzending van dierlijke bijproducten en afgeleide producten van voor ziekte vatbare soorten vanuit agrarische bedrijven, inrichtingen, bedrijven of gebieden waarop wegens de aanwezigheid van een ernstige overdraagbare ziekte beperkende maatregelen van toepassing zijn. Teneinde in de Unie een hoog niveau van bescherming van de diergezondheid te waarborgen en ter bepaling van het toepassingsgebied van het verbod, dient de lijst van ziekten in de Terrestrial Animal Health Code (gezondheidscode voor landdieren) en de Aquatic Animal Health Code (gezondheidscode voor waterdieren) van de Werelddiergezondheidsorganisatie (hierna „OIE” genoemd) als de lijst van ernstige overdraagbare ziekten te worden aangegeven.
- (9) Aangezien verbranding en meeverbranding van bepaalde dierlijke bijproducten niet binnen de werkingssfeer van Richtlijn 2000/76/EG van het Europees Parlement en de Raad van 4 december 2000 betreffende de verbranding van afval (2) vallen, dienen in deze verordening passende voorschriften te worden vastgesteld ter voorkoming van gezondheidsrisico's als gevolg van dergelijke activiteiten, met inachtneming van de mogelijke gevolgen voor het milieu. Residuen van de verbranding of meeverbranding van dierlijke bijproducten of afgeleide producten dienen te worden gerecycleerd of verwijderd overeenkomstig de milieuwetgeving van de Unie, aangezien met name die wetgeving het gebruik in meststoffen van de fosfor uit as en de overhandiging van de as van gecremeerde gezelschapsdieren aan de eigenaars toelaat.
- (10) Producten van dierlijke oorsprong en levensmiddelen die dergelijke producten bevatten, dienen overeenkomstig Richtlijn 1999/31/EG van de Raad van 26 april 1999 betreffende het storten van afvalstoffen (3) naar een stortplaats te worden gebracht indien zij verwerkt zijn in de zin van Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne (4), teneinde mogelijke gezondheidsrisico's te beperken.
- (11) Het verwijderen van dierlijke bijproducten en afgeleide producten via de afvalwaterstroom dient verboden te worden aangezien voor afvalwater geen eisen gelden die een afdoende beheersing van de risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid waarborgen. Er dienen passende maatregelen te worden genomen ter voorkoming van onaanvaardbare risico's als gevolg van een accidentele verwijdering van vloeibare dierlijke bijproducten, zoals bij het schoonmaken van vloeren en van apparatuur die voor de verwerking van de producten gebruikt wordt.
- (12) Richtlijn 2008/98/EG van het Europees Parlement en de Raad van 19 november 2008 betreffende afvalstoffen en tot intrekking van een aantal richtlijnen (5) bevat bepaalde maatregelen ter bescherming van het milieu en de menselijke gezondheid. Artikel 2, lid 2, onder b), van die richtlijn bepaalt dat bepaalde producten van het toepassingsgebied van die richtlijn zijn uitgesloten voor zover zij al onder andere wetgeving van de Unie vallen, waaronder dierlijke bijproducten die onder Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad van 3 oktober 2002 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten (6) vallen, behalve die welke bestemd zijn om te worden verbrand of gestort of voor gebruik in een biogas- of composteersinstallatie. Die verordening is met ingang van 4 maart 2011 ingetrokken en vervangen door Verordening (EG) nr. 1069/2009. Met het oog op de samenhang van de wetgeving van de Unie moeten de processen waarmee dierlijke bijproducten en afgeleide producten in biogas en compost worden omgezet, voldoen aan de gezondheidsvoorschriften van deze verordening en aan de maatregelen ter bescherming van het milieu van Richtlijn 2008/98/EG.

(1) PB L 229 van 1.9.2009, blz. 1.

(2) PB L 332 van 28.12.2000, blz. 91.

(3) PB L 182 van 16.7.1999, blz. 1.

(4) PB L 139 van 30.4.2004, blz. 1.

(5) PB L 312 van 22.11.2008, blz. 3.

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

- (13) De bevoegde autoriteit van een lidstaat moet toestemming kunnen geven voor alternatieve parameters voor de omzetting van dierlijke bijproducten in biogas en compost op grond van een validatie overeenkomstig een geharmoniseerd model. In dat geval moeten gistingsresiduen en compost in de hele Europese Unie in de handel gebracht kunnen worden. Bovendien moet de bevoegde autoriteit van een lidstaat toestemming kunnen verlenen voor bepaalde parameters voor specifieke dierlijke bijproducten, zoals keukenafval en etensresten en mengsels daarvan met bepaalde andere materialen, die in biogas of compost worden omgezet. Aangezien die toestemming niet volgens een geharmoniseerd model wordt verleend, mogen gistingsresiduen en compost alleen in de handel worden gebracht in de lidstaat waar toestemming voor de parameters is verleend.
- (14) Teneinde verontreiniging van levensmiddelen met ziekteverwekkers te voorkomen, dienen inrichtingen en bedrijven waar dierlijke bijproducten verwerkt worden hun activiteiten op grond van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke hygiënevoorschriften voor levensmiddelen van dierlijke oorsprong<sup>(1)</sup> op een andere locatie te verrichten dan slachthuizen of andere inrichtingen waar levensmiddelen verwerkt worden, tenzij de dierlijke bijproducten verwerkt worden onder omstandigheden die door de bevoegde autoriteit zijn goedgekeurd, dit om te voorkomen dat risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid overgedragen worden naar inrichtingen waar levensmiddelen verwerkt worden.
- (15) 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<sup>(2)</sup> bepaalt dat de lidstaten jaarlijkse toezichtprogramma's uit moeten voeren met betrekking tot overdraagbare spongiforme encefalopathieën (TSE's). Kadavers van dieren die voor bepaalde soorten als voeder gebruikt worden met het oog op de bevordering van biodiversiteit, dienen in deze toezichtprogramma's te worden opgenomen in zoverre dat nodig is om ervoor te zorgen dat de programma's voldoende informatie verstrekken over de prevalentie van overdraagbare spongiforme encefalopathieën in een bepaalde lidstaat.
- (16) Om de biodiversiteit te bevorderen, staat Verordening (EG) nr. 1069/2009 toe dat met uitsterven bedreigde of beschermde aasetende vogelsoorten en andere soorten die in hun natuurlijke habitat leven, in de lidstaten gevoederd worden met bepaald categorie 1-materiaal. Dergelijke voederpraktijk dient te worden toegestaan voor bepaalde vleesetende soorten die worden genoemd in Richtlijn 92/43/EEG van de Raad van 21 mei 1992 inzake de instandhouding van de natuurlijke habitats en de wilde flora en fauna<sup>(3)</sup>, alsook voor bepaalde soorten roofvogels die worden genoemd in Richtlijn 2009/147/EG van het Europees Parlement en de Raad van 30 november 2009 inzake het behoud van de vogelstand<sup>(4)</sup>, om rekening te houden met de natuurlijke voedingspatronen van de betrokken soorten.
- (17) Verordening (EG) nr. 1069/2009 voorziet in een goedkeuringsprocedure voor alternatieve verwijderings- en verwerkingsmethoden voor dierlijke bijproducten of afgeleide producten. De Commissie kan dergelijke methoden goedkeuren na advies van de Europese Voedselautoriteit (hierna „EFSA” genoemd). Om de beoordeling van aanvragen door de EFSA te vergemakkelijken, moet een standaardformaat worden vastgesteld die indieners aangeeft welk soort bewijsstukken moet worden overgelegd. Overeenkomstig de Verdragen moeten de aanvragen voor alternatieve methoden in de officiële talen van de Unie kunnen worden ingediend, als vastgesteld in Verordening nr. 1 van de Raad van de Europese Economische Gemeenschap tot regeling van het taalgebruik in de Europese Economische Gemeenschap<sup>(5)</sup>.
- (18) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 183/2005 van het Europees Parlement en de Raad van 12 januari 2005 tot vaststelling van voorschriften voor diervoederhygiëne<sup>(6)</sup> moeten andere exploitanten van diervoederbedrijven dan primaire producenten bij de opslag en het vervoer van producten bepaalde hygiënevoorschriften naleven. Aangezien die voorschriften mogelijke risico's in dezelfde mate beperken, zijn de in deze verordening vastgestelde eisen inzake opslag en vervoer niet van toepassing op mengvoeders die van dierlijke bijproducten zijn afgeleid.
- (19) Teneinde wetenschap en onderzoek te bevorderen en ervoor te zorgen dat dierlijke bijproducten en afgeleide producten bij de diagnose van ziekten bij mens en dier optimaal benut worden, moet de bevoegde autoriteit gemachtigd zijn voorschriften vast te stellen voor monsters van dergelijk materiaal die bestemd zijn voor onderzoek, onderwijs en diagnose. Dergelijke voorschriften mogen echter niet worden vastgesteld voor monsters van ziekteverwekkers waarvoor bijzondere voorschriften zijn vastgesteld bij Richtlijn 92/118/EEG van de Raad van 17 december 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van producten waarvoor ten aanzien van deze voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving geldt als bedoeld in bijlage A, hoofdstuk I, van Richtlijn 89/662/EEG, en, wat ziekteverwekkers betreft, van Richtlijn 90/425/EEG<sup>(7)</sup>.

<sup>(1)</sup> PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55.

<sup>(2)</sup> PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.

<sup>(3)</sup> PB L 206 van 22.7.1992, blz. 7.

<sup>(4)</sup> PB L 20 van 26.1.2010, blz. 7.

<sup>(5)</sup> PB 17 van 6.10.1958, blz. 385/58.

<sup>(6)</sup> PB L 35 van 8.2.2005, blz. 1.

<sup>(7)</sup> PB L 62 van 15.3.1993, blz. 49.

- (20) Krachtens Richtlijn 97/78/EG zijn dierlijke bijproducten die bestemd zijn voor tentoonstellingen, mits zij niet voor afzet bestemd zijn, en dierlijke bijproducten die voor bijzondere studies of analyses bestemd zijn, vrijgesteld van veterinaire controles in de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie. Die richtlijn voorziet in de vaststelling van uitvoeringsbepalingen voor die vrijstellingen. In deze verordening moeten passende voorwaarden worden vastgesteld voor de invoer van dierlijke bijproducten en afgeleide producten die voor tentoonstellingen en bijzondere studies of analyses bestemd zijn, zodat de binnenkomst van die producten in de Unie niet tot onaanvaardbare risico's voor de volkgezondheid of de diergezondheid leidt. Met het oog op de samenhang van de wetgeving van de Unie en de rechtszekerheid van de exploitanten moeten die voorwaarden en de uitvoeringsbepalingen voor Richtlijn 97/78/EG in deze verordening worden vastgesteld.
- (21) Dierlijke bijproducten moeten nadat zij zijn verzameld, worden gehanteerd onder passende voorwaarden die de overdracht van onaanvaardbare risico's voor de volkgezondheid of de diergezondheid uitsluiten. Inrichtingen of bedrijven waar bepaalde activiteiten worden verricht voordat dierlijke bijproducten verder worden verwerkt, moeten zodanig gebouwd zijn en werken dat die overdracht wordt voorkomen. Dit dient ook te gelden voor inrichtingen en bedrijven waar activiteiten met dierlijke bijproducten overeenkomstig de veterinaire wetgeving van de Unie plaatsvinden, afgezien van de hantering van dierlijke bijproducten voor curatieve doeleinden door particuliere dierenartsen.
- (22) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009 dienen exploitanten ervoor te zorgen dat dierlijke bijproducten en afgeleide producten in alle fasen van de keten van productie tot gebruik en verwijdering traceerbaar zijn, ter voorkoming van nodeloze verstoringen van de interne markt als gevolg van gebeurtenissen met feitelijke of mogelijke risico's voor de volkgezondheid of de diergezondheid. De traceerbaarheid moet bijgevolg niet alleen worden gewaarborgd door exploitanten die dierlijke bijproducten produceren, verzamelen of vervoeren, maar ook door exploitanten die dierlijke bijproducten of afgeleide producten verwijderen door verbranding of meeverbranding dan wel door ze naar stortplaatsen te brengen.
- (23) Recipiënten en vervoermiddelen die gebruikt worden voor dierlijke bijproducten of afgeleide producten dienen schoon te worden gehouden om verontreiniging te voorkomen. Wanneer zij gebruikt worden voor het vervoer van een bepaald materiaal, zoals een vloeibaar dierlijk bijproduct dat geen onaanvaardbaar gezondheidsrisico inhoudt, kunnen exploitanten hun maatregelen ter voorkoming van verontreiniging afstemmen op het feitelijke risico dat uit het betrokken materiaal voortvloeit.
- (24) De lidstaten moeten de mogelijkheid hebben het gebruik van het geïntegreerde veterinaire computersysteem Traces, dat werd ingesteld bij Beschikking 2004/292/EG van de Commissie van 30 maart 2004 betreffende de toepassing van het Traces-systeem en tot wijziging van Beschikking 92/486/EEG <sup>(1)</sup> (hierna „het Traces-systeem” genoemd), verplicht te maken voor exploitanten om te kunnen bewijzen dat zendingen van dierlijke bijproducten of afgeleide producten op de plaats van bestemming zijn aangekomen. Anders moet de aankomst van zendingen worden bewezen met een vierde exemplaar van het handelsdocument, dat aan de producent wordt teruggestuurd. De ervaring met beide mogelijkheden moet worden geëvalueerd nadat deze verordening een jaar lang is toegepast.
- (25) In Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn bepaalde parameters gespecificeerd voor de behandeling van gesmolten vet, visolie en eiproducten die de mogelijke gezondheidsrisico's op gepaste wijze onder controle houden wanneer dergelijke producten voor andere doeleinden dan menselijke consumptie worden gebruikt. Die parameters dienen bijgevolg toegelaten te worden als alternatieven voor de behandelingen van dierlijke bijproducten die in deze verordening zijn opgenomen.
- (26) Biest en biestproducten moeten afkomstig zijn van rundveebeslagen die vrij zijn van bepaalde ziekten als bedoeld in Richtlijn 64/432/EEG van de Raad van 26 juni 1964 inzake veterinairerechtelijke vraagstukken op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in runderen en varkens <sup>(2)</sup>.
- (27) De verwijzingen naar Richtlijn 76/768/EEG van de Raad van 27 juli 1976 betreffende de onderlinge aanpassing van de wetgevingen der Lid-Statens inzake cosmetische producten <sup>(3)</sup>, Richtlijn 96/22/EG van de Raad van 29 april 1996 betreffende het verbod op het gebruik, in de veehouderij, van bepaalde stoffen met hormonale werking en van bepaalde stoffen met thyreostatische werking, alsmede van  $\beta$ -agonisten <sup>(4)</sup> en Richtlijn 96/23/EG van 29 april 1996 inzake controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in producten daarvan <sup>(5)</sup> moeten worden bijgewerkt en de verwijzing naar Richtlijn 2009/158/EG van de Raad van 30 november 2009 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer uit derde landen van pluimvee en broedeieren <sup>(6)</sup> in de gezondheidsvoorschriften voor onverwerkte mest moet worden bijgewerkt.
- (28) Bepaald ingevoerd materiaal voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren moet worden gehanteerd en gebruikt onder voorwaarden die zijn afgestemd op het risico dat dergelijk materiaal kan inhouden. Er dienen met name maatregelen te worden genomen om ervoor te zorgen dat het materiaal veilig naar de inrichtingen of bedrijven van bestemming kan worden gekanaliseerd, waar dergelijk materiaal, alsook categorie 3-materiaal in

<sup>(1)</sup> PB L 94 van 31.3.2004, blz. 63.

<sup>(2)</sup> PB 121 van 29.7.1964, blz. 1977/64.

<sup>(3)</sup> PB L 262 van 27.9.1976, blz. 169.

<sup>(4)</sup> PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3.

<sup>(5)</sup> PB L 125 van 23.5.1996, blz. 10.

<sup>(6)</sup> PB L 343 van 22.12.2009, blz. 74.



voeder voor gezelschapsdieren verwerkt wordt. Met betrekking tot de inrichtingen of bedrijven van bestemming moet de bevoegde autoriteit gemachtigd worden toe te staan dat ingevoerd materiaal samen met categorie 3-materiaal wordt opgeslagen, op voorwaarde dat het ingevoerde materiaal traceerbaar is.

- (29) Verordening (EG) nr. 1069/2009 noemt bepaalde afgeleide producten die overeenkomstig de voorschriften van bepaalde andere wetgeving van de Unie in de handel gebracht mogen worden. Die wetgeving bevat ook voorwaarden voor de invoer, het verzamelen en het vervoer van dierlijke bijproducten en afgeleide producten voor de vervaardiging van dergelijke afgeleide producten. Verordening (EG) nr. 1069/2009 is echter van toepassing wanneer in die andere wetgeving van de Unie geen voorwaarden zijn vastgelegd in verband met de risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid die dergelijke grondstoffen kunnen opleveren. Aangezien dergelijke voorwaarden niet zijn vastgesteld voor materiaal dat bepaalde stadia van verwerking heeft ondergaan voordat het aan de voorwaarden van die andere wetgeving van de Unie voldeed om in de handel gebracht te worden, dienen zij in deze verordening te worden vastgesteld. Er dienen met name bepalingen voor de invoer en het hanteren van dergelijk materiaal binnen de Unie onder strikte controle, alsook documentatievereisten te worden vastgesteld, teneinde de overdracht van mogelijke gezondheidsrisico's van dergelijk materiaal te voorkomen.
- (30) In deze verordening moeten met name passende gezondheidsvoorwaarden worden vastgesteld voor materiaal dat gebruikt wordt voor de vervaardiging van geneesmiddelen voor menselijk gebruik overeenkomstig 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<sup>(1)</sup>, van geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik overeenkomstig 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<sup>(2)</sup>, van medische hulpmiddelen overeenkomstig Richtlijn 93/42/EEG van de Raad van 14 juni 1993 betreffende medische hulpmiddelen<sup>(3)</sup>, van medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek overeenkomstig Richtlijn 98/79/EG van het Europees Parlement en de Raad van 27 oktober 1998 betreffende medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek<sup>(4)</sup>, van actieve implanteerbare medische hulpmiddelen overeenkomstig Richtlijn 90/385/EEG van de Raad van 20 juni 1990 betreffende de onderlinge aanpassing van de wetgevingen van de lidstaten inzake actieve implanteerbare medische hulpmiddelen<sup>(5)</sup> en van laboratoriumreagentia („de eindproducten”). Indien de uit dergelijk materiaal voortvloeiende risico's beperkt worden door zuivering, concentratie in het product dan wel door de voorwaarden waaronder zij worden gehanteerd of verwijderd, dienen uitsluitend de traceerbaarheidsvereisten van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en van deze verordening van

toepassing te zijn. In dat geval dienen de vereisten inzake de scheiding van dierlijke bijproducten van verschillende categorieën in de inrichting of het bedrijf waar de eindproducten vervaardigd worden, niet van toepassing te zijn; het latere gebruik van het materiaal voor andere doeleinden, met name de verwerking ervan in levensmiddelen of diervoeder, kan immers worden uitgesloten door juiste toepassing van de voorschriften door de exploitant, onder de verantwoordelijkheid van de bevoegde autoriteit. Zendingen van dergelijk materiaal die in de Unie worden ingevoerd, moeten aan de grensinspectiepost van binnenkomst veterinaire controles ondergaan overeenkomstig Richtlijn 97/78/EG, om na te gaan of de producten daadwerkelijk aan de eisen voldoen om in de Unie in de handel te worden gebracht.

- (31) Krachtens Richtlijn 2009/156/EG van de Raad van 30 november 2009 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het verkeer van paardachtigen en de invoer van paardachtigen uit derde landen<sup>(6)</sup> geldt een kennisgevingsplicht voor bepaalde ziekten waarvoor paardachtigen vatbaar zijn. Bloedproducten van paardachtigen die bestemd zijn voor andere doeleinden dan voeder, zoals bloedproducten die bestemd zijn voor geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, moeten afkomstig zijn van paardachtigen die geen klinische tekenen van die ziekten vertonen, teneinde het risico op overdracht van deze ziekten te beperken.
- (32) Het in de handel brengen van verse huiden voor andere doeleinden dan menselijke consumptie moet mogelijk zijn, op voorwaarde dat zij voldoen aan de diergezondheidsvoorwaarden voor vers vlees die zijn vastgesteld op grond van Richtlijn 2002/99/EG van de Raad van 16 december 2002 houdende vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor de productie, de verwerking, de distributie en het binnenbrengen van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong<sup>(7)</sup>, aangezien die voorwaarden de mogelijke risico's afdoende beperken.
- (33) De gezondheidsvoorschriften van deze verordening voor het vervaardigen en in de handel brengen van wildtrofeeën en andere dierpreparaten die de mogelijke risico's elimineren, moeten bovenop de regels voor de bescherming van bepaalde in het wild levende diersoorten komen die zijn vastgesteld bij Verordening (EG) nr. 338/97 van de Raad van 9 december 1996 inzake de bescherming van in het wild levende diersoorten en plantensoorten door controle op het desbetreffende handelsverkeer<sup>(8)</sup> omdat die verordening een andere doelstelling nastreeft. Anatomisch geprepareerde dieren of dierlijke bijproducten die een procedé als plastinatie hebben ondergaan dat de mogelijke risico's even goed wegneemt, hoeven niet aan veterinairerechtelijke beperkende maatregelen worden onderworpen teneinde het gebruik van dergelijke preparaten, met name in het onderwijs, te vergemakkelijken.

<sup>(1)</sup> PB L 311 van 28.11.2001, blz. 67.

<sup>(2)</sup> PB L 311 van 28.11.2001, blz. 1.

<sup>(3)</sup> PB L 169 van 12.7.1993, blz. 1.

<sup>(4)</sup> PB L 331 van 7.12.1998, blz. 1.

<sup>(5)</sup> PB L 189 van 20.7.1990, blz. 17.

<sup>(6)</sup> PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.

<sup>(7)</sup> PB L 18 van 23.1.2003, blz. 11.

<sup>(8)</sup> PB L 61 van 3.3.1997, blz. 1.

- (34) Bijproducten van bijenteelt die in de handel worden gebracht, moeten vrij zijn van bepaalde ziekten waarvoor bijen vatbaar zijn en die zijn opgenomen in Richtlijn 92/65/EEG van de Raad van 13 juli 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt <sup>(1)</sup>.
- (35) Het Europees Parlement en de Raad hebben de Commissie verzocht om voor oleochemische producten in de productieketen een eindpunt te bepalen waarna die producten niet meer aan Verordening (EG) nr. 1069/2009 hoeven te voldoen. De beslissing omtrent dat eindpunt moet worden genomen zodra een beoordeling beschikbaar is van de mate waarin de oleochemische procedés mogelijke gezondheidsrisico's die alle categorieën verwerkt dierlijk vet met zich mee kunnen brengen, weg kunnen nemen.
- (36) In deze verordening moet verwezen worden naar Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie van 12 maart 2010 tot vaststelling van lijsten van derde landen en gebieden, of delen daarvan, waaruit bepaalde dieren en vers vlees in de Europese Unie mogen worden binnengebracht, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering <sup>(2)</sup>, voor zover het toegestaan moet worden uit die derde landen en gebieden bepaalde dierlijke bijproducten en afgeleide producten in de Unie in te voeren, aangezien die producten dezelfde risico's inhouden als die welke kunnen voortvloeien uit de invoer van levende dieren of vers vlees.
- (37) Er moet ook verwezen worden naar andere lijsten van derde landen waaruit bepaald materiaal van dierlijke oorsprong mag worden ingevoerd om, op grond van soortgelijke overwegingen betreffende de gezondheidsrisico's en met het oog op de samenhang van de wetgeving van de Unie, te bepalen uit welke derde landen dierlijke bijproducten van de respectieve soorten mogen worden ingevoerd. Dergelijke lijsten zijn vastgesteld bij Beschikking 2004/211/EG van de Commissie van 6 januari 2004 tot vaststelling van de lijst van derde landen en delen van hun grondgebied waaruit de lidstaten de invoer toestaan van levende paardachtigen en sperma, eicellen en embryo's van paarden en tot wijziging van de Beschikkingen 93/195/EEG en 94/63/EG <sup>(3)</sup>, Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie van 2 juli 2010 tot vaststelling van de volks- en diergezondheidsvoorwaarden en de veterinaire certificeringsvoorschriften voor het binnenbrengen in de Europese Unie van rauwe melk en zuivelproducten, bestemd voor menselijke consumptie <sup>(4)</sup>, Beschikking 2006/766/EG van de Commissie van 6 november 2006 tot vaststelling van de lijsten van derde landen en gebieden waaruit tweekleppige weekdieren, stekelhuidigen, manteldieren, mariene buikpotigen en visserijproducten mogen worden ingevoerd <sup>(5)</sup>, Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie van 8 augustus 2008 tot vaststelling van een lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit pluimvee en pluimveeproducten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering <sup>(6)</sup> en Verordening (EG) nr. 119/2009 van de Commissie van 9 februari 2009 tot vaststelling van een lijst van derde landen of delen daarvan voor de invoer in of de doorvoer door de Gemeenschap van vlees van wilde leporidae, bepaalde niet-gedomesticeerde landzoogdieren en gekweekte konijnen en tot vaststelling van de voorschriften inzake de veterinaire certificering <sup>(7)</sup>.
- (38) Aangezien afvalstoffen van de fotografische industrie, die gebruikmaakt van bepaalde dierlijke bijproducten zoals de wervelkolom van runderen, niet alleen risico's inhouden voor de volksgezondheid en de diergezondheid, maar ook voor het milieu, moeten deze afvalstoffen worden verwijderd of overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1013/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 14 juni 2006 betreffende de overbrenging van afvalstoffen <sup>(8)</sup> naar het derde land van oorsprong van de dierlijke bijproducten worden uitgevoerd.
- (39) In de voorschriften voor de doorvoer van bepaalde dierlijke bijproducten en afgeleide producten door de Europese Unie tussen de verschillende delen van het grondgebied van de Russische Federatie moet verwezen worden naar de lijst van grensinspectieposten die is vastgesteld bij Beschikking 2009/821/EG van de Commissie van 28 september 2009 tot opstelling van een lijst van erkende grensinspectieposten, tot vaststelling van bepaalde voorschriften voor door veterinaire deskundigen van de Commissie uitgevoerde inspecties en tot vaststelling van de veterinaire eenheden in Traces <sup>(9)</sup>. Voor een dergelijke doorvoer dient het Gemeenschappelijk veterinair document van binnenkomst te worden gebruikt, dat is vastgesteld bij Verordening (EG) nr. 136/2004 van de Commissie van 22 januari 2004 tot vaststelling van procedures voor de veterinaire controles in de grensinspectieposten van de Gemeenschap bij het binnenbrengen van producten uit derde landen <sup>(10)</sup>.
- (40) In deze verordening moet worden bepaald dat de gezondheidscertificaten waarvan zendingen van dierlijke bijproducten en afgeleide producten vergezeld moeten gaan op het punt waar deze producten de Unie binnenkomen en de veterinaire controles worden uitgevoerd, worden afgegeven op basis van certificeringsbeginselen van dezelfde strekking als die van Richtlijn 96/93/EG van de Raad van 17 december 1996 inzake de certificering van dieren en dierlijke producten <sup>(11)</sup>.

<sup>(1)</sup> PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54.

<sup>(2)</sup> PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1.

<sup>(3)</sup> PB L 73 van 11.3.2004, blz. 1.

<sup>(4)</sup> PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1.

<sup>(5)</sup> PB L 320 van 18.11.2006, blz. 53.

<sup>(6)</sup> PB L 226 van 23.8.2008, blz. 1.

<sup>(7)</sup> PB L 39 van 10.2.2009, blz. 12.

<sup>(8)</sup> PB L 190 van 12.7.2006, blz. 1.

<sup>(9)</sup> PB L 296 van 12.11.2009, blz. 1.

<sup>(10)</sup> PB L 21 van 28.1.2004, blz. 11.

<sup>(11)</sup> PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.

- (41) Met het oog op de consistentie van de wetgeving van de Unie moeten de officiële controles in de hele keten van dierlijke bijproducten en afgeleide producten worden verricht overeenkomstig de algemene verplichtingen inzake officiële controles die zijn vastgesteld bij Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake officiële controles op de naleving van de wetgeving inzake diervoeders en levensmiddelen en de voorschriften inzake diergezondheid en dierenwelzijn <sup>(1)</sup>.
- (42) In deze verordening moeten dan ook uitvoeringsmaatregelen voor de uitvoering van Verordening (EG) nr. 1069/2009 worden vastgesteld.
- (43) Verordening (EG) nr. 1774/2002 wordt met ingang van 4 maart 2011 ingetrokken door Verordening (EG) nr. 1069/2009.
- (44) Nadat Verordening (EG) nr. 1774/2002 was vastgesteld heeft de Commissie een aantal uitvoeringsbesluiten vastgesteld, namelijk Verordening (EG) nr. 811/2003 <sup>(2)</sup> betreffende het verbod op hergebruik binnen dezelfde soort voor vis en de begraving en verbranding van dierlijke bijproducten, Beschikking 2003/322/EG <sup>(3)</sup> betreffende het voederen van bepaalde aasetende vogels met bepaald categorie 1-materiaal, Beschikking 2003/324/EG <sup>(4)</sup> inzake een afwijking van het verbod op hergebruik binnen dezelfde soort voor pelsdieren, Verordening (EG) nr. 79/2005 <sup>(5)</sup> betreffende melk en melkproducten, Verordening (EG) nr. 92/2005 <sup>(6)</sup> betreffende methoden voor de verwijdering of het gebruik van dierlijke bijproducten, Verordening (EG) nr. 181/2006 <sup>(7)</sup> betreffende andere biologische meststoffen en bodemverbeteraars dan mest, Verordening (EG) nr. 1192/2006 <sup>(8)</sup> betreffende lijsten van erkende bedrijven en Verordening (EG) nr. 2007/2006 <sup>(9)</sup> betreffende de invoer en doorvoer van bepaalde tussenproducten die afgeleid zijn van categorie 3-materiaal.
- (45) Bovendien is een aantal overgangsmaatregelen vastgesteld, met name Verordening (EG) nr. 878/2004 van de Commissie <sup>(10)</sup> betreffende de invoer en hantering van bepaalde dierlijke bijproducten die als categorie 1- of categorie 2-materiaal zijn ingedeeld, Beschikking 2004/407/EG van de Commissie <sup>(11)</sup> betreffende de invoer van bepaalde stoffen voor de productie van fotografische gelatine en Verordening (EG) nr. 197/2006 van de Commissie <sup>(12)</sup> betreffende de hantering en de verwijdering van voormalige voedingsmiddelen, om voor bepaalde specifieke toepassingen van dierlijke bijproducten naargelang het risico maatregelen vast te stellen.
- (46) Om de voorschriften van de Unie voor dierlijke bijproducten nog verder te vereenvoudigen, zoals het voorzitterschap van de Raad bij de vaststelling van Verordening (EG) nr. 1069/2009 had gevraagd, zijn die uitvoerings- en overgangsmaatregelen herzien. Zij moeten nu worden ingetrokken en voor zover nodig door deze verordening worden vervangen, om zo een samenhangend wettelijk kader voor dierlijke bijproducten en afgeleide producten te verkrijgen.
- (47) Verordening (EG) nr. 1069/2009 is met ingang van 4 maart 2011 van toepassing en daarom moet deze verordening vanaf diezelfde datum van toepassing zijn. Bovendien moet een overgangperiode worden vastgesteld om de belanghebbenden de kans te geven zich aan de nieuwe voorschriften van deze verordening aan te passen en bepaalde producten in de handel te brengen die zijn geproduceerd overeenkomstig de gezondheidsvoorschriften van de Unie die vóór de inwerkingtreding van deze verordening van toepassing waren, en om de continuïteit van de invoer te waarborgen wanneer de in deze verordening vastgestelde vereisten van toepassing worden.
- (48) Het in de handel brengen en de uitvoer van bepaalde in Verordening (EG) nr. 878/2004 opgenomen producten moeten overeenkomstig de nationale regelgeving blijven plaatsvinden; gezien de risico's van de beperkte hoeveelheid materiaal waar het om gaat, kan dit in afwachting van een eventuele harmonisering namelijk nog op nationaal niveau worden geregeld. In afwachting van de goedkeuring van maatregelen voor het verzamelen en verwijderen van bepaalde beperkte hoeveelheden producten van dierlijke oorsprong uit de detailhandel op basis van aanvullende bewijsstukken, moet de bevoegde autoriteit het verzamelen en verwijderen van dergelijke producten op een andere wijze kunnen blijven toestaan, op voorwaarde dat de volksgezondheid en diergezondheid in dezelfde mate gewaarborgd worden.
- (49) Overeenkomstig het verzoek van het Europees Parlement bij het akkoord over Verordening (EG) nr. 1069/2009 in eerste lezing en gelet op de meer specifieke suggesties van het Parlement om bepaalde technische problemen aan te pakken, werd op 27 september 2010 een ontwerp van deze verordening ter discussie aan de Commissie milieubeheer, volksgezondheid en voedselveiligheid van het Parlement voorgelegd.
- (50) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

## HOOFDSTUK I

### ALGEMENE BEPALINGEN

#### Artikel 1

#### Onderwerp en toepassingsgebied

Deze verordening bevat uitvoeringsmaatregelen:

- a) voor de volksgezondheidsvoorschriften en veterinaire rechtelijke voorschriften voor dierlijke bijproducten en afgeleide producten van Verordening (EG) nr. 1069/2009;

<sup>(1)</sup> PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1.

<sup>(2)</sup> PB L 117 van 13.5.2003, blz. 14.

<sup>(3)</sup> PB L 117 van 13.5.2003, blz. 32.

<sup>(4)</sup> PB L 117 van 13.5.2003, blz. 37.

<sup>(5)</sup> PB L 16 van 20.1.2005, blz. 46.

<sup>(6)</sup> PB L 19 van 21.1.2005, blz. 27.

<sup>(7)</sup> PB L 29 van 2.2.2006, blz. 31.

<sup>(8)</sup> PB L 215 van 5.8.2006, blz. 10.

<sup>(9)</sup> PB L 379 van 28.12.2006, blz. 98.

<sup>(10)</sup> PB L 162 van 30.4.2004, blz. 62.

<sup>(11)</sup> PB L 151 van 30.4.2004, blz. 11.

<sup>(12)</sup> PB L 32 van 4.2.2006, blz. 13.



- b) betreffende bepaalde monsters en producten die overeenkomstig artikel 16, lid 1, onder e) en f), van Richtlijn 97/78/EG van veterinaire controles in grensinspectieposten zijn vrijgesteld.

#### Artikel 2

##### Definities

Voor de toepassing van deze verordening gelden de definities in bijlage I.

#### Artikel 3

##### Eindpunt in de productieketen van bepaalde afgeleide producten

Overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mogen de volgende afgeleide producten, voor zover zij niet zijn ingevoerd, zonder beperkingen in de handel gebracht worden.

- a) biodiesel die aan de eisen voor de verwijdering en het gebruik van afgeleide producten in bijlage IV, hoofdstuk IV, afdeling 3, punt 2, onder b), voldoet;
- b) verwerkt voeder voor gezelschapsdieren dat aan de eisen inzake verwerkt voeder voor gezelschapsdieren in bijlage XIII, hoofdstuk II, punt 7, onder a), voldoet;
- c) hondenkluiwen die aan de specifieke eisen voor hondenkluiwen in bijlage XIII, hoofdstuk II, punt 7, onder b), voldoen;
- d) huiden van hoefdieren die aan de specifieke eisen voor het eindpunt voor die producten in bijlage XIII, hoofdstuk V, onder C, voldoen;
- e) wol en haar die aan de specifieke eisen voor het eindpunt voor die producten in bijlage XIII, hoofdstuk VII, onder B, voldoen;
- f) veren en dons die aan de specifieke eisen voor het eindpunt voor die producten in bijlage XIII, hoofdstuk VII, onder C, voldoen;
- g) bont dat aan de voorwaarden in bijlage XIII, hoofdstuk VIII, voldoet.

#### Artikel 4

##### Ernstige overdraagbare ziekten

De door de OIE in artikel 1.2.3 van de Terrestrial Animal Health Code, uitgave 2010, en hoofdstuk 1.3 van de Aquatic Animal Health Code, uitgave 2010, genoemde ziekten worden voor de toepassing van de algemene veterinairerechtelijke beperkende maatregelen, als bepaald in artikel 6, lid 1, onder b) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, als ernstige overdraagbare ziekten beschouwd.

#### HOOFDSTUK II

##### VERWIJDERING EN GEBRUIK VAN DIERLIJKE BIJPRODUCTEN EN AFGELEIDE PRODUCTEN

#### Artikel 5

##### Beperkingen op het gebruik van dierlijke bijproducten en afgeleide producten

1. Exploitanten uit de in bijlage II, hoofdstuk I, genoemde lidstaten houden zich aan de in dat hoofdstuk vastgestelde

voorschriften betreffende het voederen van pelsdieren met bepaalde producten die zijn afgeleid van kadavers of delen van dieren van dezelfde soort.

2. Exploitanten houden zich aan de in bijlage II, hoofdstuk II, vastgestelde beperkingen betreffende het voederen van landbouwhuisdieren met groenvoer afkomstig van land waarop bepaalde organische meststoffen of bodemverbeteraars zijn gebruikt.

#### Artikel 6

##### Verwijdering door verbranding of meeverbranding

1. De bevoegde autoriteit zorgt ervoor dat verbranding en meeverbranding van dierlijke bijproducten en afgeleide producten uitsluitend plaatsvinden:

- a) in verbrandings- en meeverbrandingsinstallaties waaraan overeenkomstig Richtlijn 2000/76/EG een exploitatievergunning is verleend, of
- b) in geval van bedrijven die overeenkomstig Richtlijn 2000/76/EG geen exploitatievergunning nodig hebben, in bedrijven die door de bevoegde autoriteit erkend zijn om dierlijke bijproducten of afgeleide producten door verbranding te verwijderen of, als het om afval gaat, door meeverbranding te verwijderen of te hergebruiken, overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder b) of c), van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

2. De bevoegde autoriteit erkent de in lid 1, onder b), bedoelde verbrandings- en meeverbrandingsinstallaties overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder b) en c), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 alleen als zij voldoen aan de eisen van bijlage III bij deze verordening.

3. Exploitanten van verbrandings- en meeverbrandingsinstallaties leven de algemene eisen inzake verbranding en meeverbranding in bijlage III, hoofdstuk I, na.

4. Exploitanten van verbrandings- en meeverbrandingsinstallaties met een hoge capaciteit leven de eisen van bijlage III, hoofdstuk II, na.

5. Exploitanten van verbrandings- en meeverbrandingsinstallaties met een lage capaciteit leven de eisen van bijlage III, hoofdstuk III, na.

#### Artikel 7

##### Overbrenging van bepaald categorie 1- en categorie 3-materiaal naar stortplaatsen

In afwijking van artikel 12 en artikel 14, onder c), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 kan de bevoegde autoriteit toestemming geven voor de verwijdering van het volgende categorie 1- en categorie 3-materiaal door overbrenging naar een toegelaten stortplaats:

- a) ingevoerd voeder voor gezelschapsdieren of voeder voor gezelschapsdieren dat is vervaardigd uit geïmporteerd materiaal, afkomstig van categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder c), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;



b) categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder f) en g), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, op voorwaarde dat:

i) dergelijk materiaal niet in contact is geweest met dierlijke bijproducten als bedoeld in de artikelen 8 en 9 en artikel 10, onder a) tot en met e), en onder h) tot en met p), van die verordening;

ii) op het moment waarop het bestemd is voor verwijdering:

— het in artikel 10, onder f), van die verordening genoemde materiaal verwerkt is in de zin van artikel 2, lid 1, onder m), van Verordening (EG) nr. 852/2004, en

— het in artikel 10, onder g), van die verordening genoemde materiaal verwerkt is overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, bij deze verordening of overeenkomstig de specifieke eisen inzake voeder voor gezelschapsdieren in bijlage XIII, hoofdstuk II, bij deze verordening, en

iii) de verwijdering van dergelijk materiaal geen gevaar oplevert voor de volksgezondheid of de diergezondheid.

#### Artikel 8

##### Eisen voor verwerkingsbedrijven en andere inrichtingen

1. Exploitanten zien erop toe dat verwerkingsbedrijven en andere inrichtingen onder hun controle de volgende in bijlage IV, hoofdstuk I, vastgestelde eisen naleven:

- a) de algemene voorschriften inzake verwerking in afdeling 1;
- b) de eisen inzake de behandeling van afvalwater in afdeling 2;
- c) de specifieke eisen voor de verwerking van categorie 1- en categorie 2-materiaal in afdeling 3;
- d) de specifieke eisen voor de verwerking van categorie 3-materiaal in afdeling 4.

2. De bevoegde autoriteit erkent verwerkingsbedrijven en andere inrichtingen alleen als zij voldoen aan de voorwaarden van bijlage IV, hoofdstuk I.

#### Artikel 9

##### Eisen inzake hygiëne en verwerking voor verwerkingsbedrijven en andere inrichtingen

Exploitanten zien erop toe dat inrichtingen en bedrijven onder hun controle de volgende in bijlage IV vastgestelde eisen naleven:

- a) de eisen inzake hygiëne en verwerking in hoofdstuk II;

b) de standaardverwerkingsmethoden als beschreven in hoofdstuk III, indien dergelijke methoden in de inrichting of het bedrijf toegepast worden;

c) de alternatieve verwerkingsmethoden als beschreven in hoofdstuk IV, indien dergelijke methoden in de inrichting of het bedrijf toegepast worden.

#### Artikel 10

##### Eisen inzake de omzetting van dierlijke bijproducten en afgeleide producten in biogas en compost

1. Exploitanten zien erop toe dat inrichtingen en bedrijven onder hun controle de volgende in bijlage V vastgestelde eisen voor de omzetting van dierlijke bijproducten en afgeleide producten in biogas en compost naleven:

- a) de eisen voor biogas- en composteerinstallaties in hoofdstuk I;
- b) de eisen inzake hygiëne voor biogas- en composteerinstallaties in hoofdstuk II;
- c) de standaardomzettingsparameters in hoofdstuk III, afdeling 1;
- d) de normen voor gistingsresiduen en compost in hoofdstuk III, afdeling 3;

2. De bevoegde autoriteit erkent biogas- en composteerinstallaties alleen als zij voldoen aan de eisen van bijlage V.

3. De bevoegde autoriteit mag toestaan dat alternatieve omzettingsparameters voor biogas- en composteerinstallaties worden gebruikt, mits de eisen van bijlage V, hoofdstuk III, afdeling 2, in acht worden genomen.

#### HOOFDSTUK III

##### AFWIJKINGEN VAN BEPAALDE VOORSCHRIFTEN VAN VERORDENING (EG) Nr. 1069/2009

#### Artikel 11

##### Bijzondere voorschriften inzake voor onderzoek en diagnose bestemde monsters

1. De bevoegde autoriteit mag toestemming geven voor het vervoer, het gebruik en de verwijdering van voor diagnose en onderzoek bestemde monsters onder voorwaarden die garanderen dat de risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid onder controle blijven.

De bevoegde autoriteit ziet er met name op toe dat exploitanten de in bijlage VI, hoofdstuk I, vastgestelde eisen naleven.

2. De exploitanten nemen de bijzondere voorschriften inzake voor onderzoek en diagnose bestemde monsters in bijlage VI, hoofdstuk I, in acht.

3. Exploitanten mogen voor diagnose en onderzoek bestemde monsters, bestaande uit de volgende dierlijke bijproducten en afgeleide producten, naar een andere lidstaat zenden zonder de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong overeenkomstig artikel 48, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 op de hoogte te brengen en zonder dat de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming via het Traces-systeem in kennis gesteld wordt van de zending en die aanvaardt overeenkomstig artikel 48, leden 1 en 3, van die verordening:

- a) categorie 1- en categorie 2-materiaal en vleesbeendermeel of dierlijk vet dat afgeleid is van categorie 1- en categorie 2-materiaal;
- b) verwerkte dierlijke eiwitten.

#### Artikel 12

##### **Bijzondere voorschriften inzake handelsmonsters en demonstratiemateriaal**

1. De bevoegde autoriteit mag toestemming geven voor het vervoer, het gebruik en de verwijdering van handelsmonsters en demonstratiemateriaal onder voorwaarden die garanderen dat de risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid onder controle blijven.

De bevoegde autoriteit ziet er met name op toe dat exploitanten de in bijlage VI, hoofdstuk I, afdeling 1, punten 2, 3 en 4, vastgestelde eisen naleven.

2. De exploitanten nemen de bijzondere voorschriften inzake handelsmonsters en demonstratiemateriaal in bijlage VI, hoofdstuk I, afdeling 2, in acht.

3. Exploitanten mogen handelsmonsters, bestaande uit de volgende dierlijke bijproducten en afgeleide producten, naar een andere lidstaat zenden zonder de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong overeenkomstig artikel 48, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 op de hoogte te brengen en zonder dat de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming via het Traces-systeem in kennis gesteld wordt van de zending en die aanvaardt overeenkomstig artikel 48, leden 1 en 3, van die verordening:

- a) categorie 1- en categorie 2-materiaal en vleesbeendermeel of dierlijk vet dat afgeleid is van categorie 1- en categorie 2-materiaal;
- b) verwerkte dierlijke eiwitten.

#### Artikel 13

##### **Bijzondere vervoederingsvoorschriften**

1. Exploitanten mogen de volgende dieren voederen met categorie 2-materiaal, op voorwaarde dat het afkomstig is van dieren die niet zijn gedood of gestorven als gevolg van de

aanwezigheid of vermoede aanwezigheid van een op mens of dier overdraagbare ziekte, met inachtneming van de algemene eisen van bijlage VI, hoofdstuk II, afdeling 1, en alle andere voorwaarden die eventueel door de bevoegde autoriteit worden opgelegd:

- a) dierentuindieren;
- b) pelsdieren;
- c) honden in erkende kennels of meutes;
- d) honden en katten in asielen;
- e) maden en wormen die als visaas worden gebruikt.

2. Exploitanten mogen de volgende dieren voederen met categorie 3-materiaal, met inachtneming van de algemene eisen van bijlage VI, hoofdstuk II, afdeling 1, en alle andere voorwaarden die eventueel door de bevoegde autoriteit worden opgelegd:

- a) dierentuindieren;
- b) pelsdieren;
- c) honden in erkende kennels of meutes;
- d) honden en katten in asielen;
- e) maden en wormen die als visaas worden gebruikt.

#### Artikel 14

##### **Voederen van bepaalde diersoorten in en buiten voederstations en in dierentuinen**

1. De bevoegde autoriteit mag toestaan dat categorie 1-materiaal bestaande uit hele kadavers of delen van kadavers van dieren die gespecificeerd risicomateriaal bevatten, vervoerd wordt:

- a) in voederstations, aan met uitsterven bedreigde of beschermde aasetende vogelsoorten en andere soorten die in hun natuurlijke habitat leven, om de biodiversiteit te bevorderen, mits de in bijlage VI, hoofdstuk II, afdeling 2, vastgestelde voorwaarden in acht worden genomen;
- b) buiten voederstations, eventueel zonder dat de dode dieren eerst worden verzameld, als voeder voor de in bijlage VI, hoofdstuk II, afdeling 2, punt 1, onder a), bedoelde wilde dieren, mits de in afdeling 3 van dat hoofdstuk vastgestelde voorwaarden in acht worden genomen.

2. De bevoegde autoriteit mag toestaan dat categorie 1-materiaal bestaande uit hele kadavers of delen van dieren die gespecificeerd risicomateriaal bevatten, alsook materiaal afkomstig van dierentuindieren aan dierentuindieren worden vervoerd, mits de voorwaarden van bijlage VI, hoofdstuk II, afdeling 4, in acht worden genomen.

*Artikel 15***Bijzondere voorschriften inzake verzameling en verwijdering**

Indien de bevoegde autoriteit toestaat dat dierlijke bijproducten worden verwijderd overeenkomstig artikel 19, lid 1, onder a), b), c) en e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, vindt die verwijdering plaats met inachtneming van de volgende bijzondere voorschriften van bijlage VI, hoofdstuk III:

- a) de bijzondere voorschriften voor de verwijdering van dierlijke bijproducten van afdeling 1;
- b) de voorschriften voor de verbranding en begraving van dierlijke bijproducten in afgelegen gebieden van afdeling 2;
- c) de voorschriften voor de verbranding en begraving van bijen en bijproducten van bijenteelt van afdeling 3;

## HOOFDSTUK IV

## TOELATING VAN ALTERNATIEVE METHODEN

*Artikel 16***Standaardformaat voor aanvragen om toelating van alternatieve methoden**

1. Aanvragen om toelating van alternatieve methoden voor het gebruik of de verwijdering van dierlijke bijproducten of afgeleide producten, als bedoeld in artikel 20, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009, worden door de lidstaten of door betrokken partijen ingediend overeenkomstig het in bijlage VII vastgestelde standaardformaat.

2. De lidstaten wijzen nationale contactpunten aan met het oog op de verstrekking van informatie over de bevoegde autoriteit die de aanvragen om toelating van alternatieve methoden voor het gebruik of de verwijdering van dierlijke bijproducten beoordeelt.

3. De Commissie maakt een lijst van nationale contactpunten op haar website bekend.

## HOOFDSTUK V

## VERZAMELING, VERVOER, IDENTIFICATIE EN TRACEERBAARHEID

*Artikel 17***Eisen inzake handelsdocumenten en gezondheids-certificaten, identificatie, verzameling en vervoer van dierlijke bijproducten en traceerbaarheid**

1. Exploitanten zien erop toe dat dierlijke bijproducten en afgeleide producten:

- a) voldoen aan de eisen inzake verzameling, vervoer en identificatie van bijlage VIII, hoofdstukken I en II;
- b) tijdens het vervoer vergezeld gaan van handelsdocumenten of gezondheidscertificaten overeenkomstig de eisen van bijlage VIII, hoofdstuk III.

2. Exploitanten die dierlijke bijproducten of afgeleide producten verzenden, vervoeren of ontvangen, houden een administratie van die zendingen bij en bewaren de desbetreffende

handelsdocumenten of gezondheidscertificaten overeenkomstig de eisen van bijlage VIII, hoofdstuk IV.

3. Exploitanten houden zich aan de voorschriften voor het merken van bepaalde afgeleide producten van bijlage VIII, hoofdstuk V.

## HOOFDSTUK VI

## REGISTRATIE EN ERKENNING VAN INRICHTINGEN EN BEDRIJVEN

*Artikel 18***Eisen betreffende de erkenning van een of meerdere inrichtingen en bedrijven die op dezelfde locatie dierlijke bijproducten hanteren**

De bevoegde autoriteit mag erkenning verlenen aan meerdere inrichtingen of bedrijven die op eenzelfde locatie dierlijke bijproducten hanteren, mits de risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid onmogelijk tussen de bedrijven kunnen worden overgedragen door hun ligging en de wijze waarop de dierlijke bijproducten en afgeleide producten in de betrokken inrichtingen of bedrijven gehanteerd worden.

*Artikel 19***Eisen inzake bepaalde erkende inrichtingen en bedrijven waar dierlijke bijproducten en afgeleide producten gehanteerd worden**

Exploitanten zien erop toe dat de door de bevoegde autoriteit erkende inrichtingen en bedrijven onder hun controle de eisen in de volgende hoofdstukken van bijlage IX bij deze verordening naleven wanneer zij een of meer van de volgende in artikel 24, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde activiteiten verrichten:

- a) hoofdstuk I, wanneer zij voeder voor gezelschapsdieren vervaardigen als bedoeld in artikel 24, lid 1, onder e), van die verordening;
- b) hoofdstuk II, wanneer zij dierlijke bijproducten opslaan als bedoeld in artikel 24, lid 1, onder i), van die verordening en wanneer zij dierlijke bijproducten na het verzamelen ervan hanteren met de volgende in artikel 24, lid 1, onder h) genoemde handelingen:
  - i) sorteren;
  - ii) snijden;
  - iii) koelen;
  - iv) invriezen;
  - v) zouten;
  - vi) conserveren met andere procedés;
  - vii) verwijderen van huiden of verwijderen van specifiek risicomateriaal;
  - viii) handelingen waarbij dierlijke bijproducten worden gehanteerd en die verricht worden in overeenstemming met de voorschriften van de veterinaire wetgeving van de Unie;



- ix) ontsmetting/pasteurisatie van dierlijke bijproducten die bestemd zijn voor omzetting in biogas of compost, voordat een dergelijke omzetting of compostering in een andere inrichting of een ander bedrijf plaatsvindt overeenkomstig bijlage V;
- x) zeven;
- c) hoofdstuk III, wanneer zij afgeleide producten opslaan voor bepaalde voorgenomen doeleinden als bedoeld in artikel 24, lid 1, onder j) van die verordening.

#### Artikel 20

#### Eisen inzake bepaalde geregistreerde inrichtingen en bedrijven waar dierlijke bijproducten en afgeleide producten gehanteerd worden

1. Exploitanten van geregistreerde bedrijven of inrichtingen of andere geregistreerde exploitanten hanteren dierlijke bijproducten en afgeleide producten overeenkomstig de in bijlage IX, hoofdstuk IV, vastgestelde voorwaarden.
2. Geregistreerde exploitanten die dierlijke bijproducten of afgeleide producten vervoeren, nemen met name de in bijlage IX, hoofdstuk IV, punt 2, vastgestelde voorschriften in acht, tenzij het gaat om vervoer tussen bedrijfsruimten van dezelfde exploitant.
3. De leden 1 en 2 zijn niet van toepassing op:
  - a) erkende exploitanten voor wie het vervoer van dierlijke bijproducten of afgeleide producten een nevenactiviteit vormt;
  - b) exploitanten die geregistreerd zijn voor vervoersactiviteiten overeenkomstig Verordening (EG) nr. 183/2005.
4. De bevoegde autoriteit mag de volgende exploitanten vrijstellen van de kennisgevingsplicht van artikel 23, lid 1, onder a), van Verordening (EG) nr. 1069/2009:
  - a) exploitanten die jachttrofeeën of andere preparaten als bedoeld in bijlage XIII, hoofdstuk VI, voor niet-commerciële of privédoeleinden hanteren of vervaardigen;
  - b) exploitanten die voor onderzoek en diagnose bestemde monsters voor educatieve doeleinden hanteren of verwijderen.

#### HOOFDSTUK VII

#### IN DE HANDEL BRENGEN

#### Artikel 21

#### Verwerking en in de handel brengen van dierlijke bijproducten en afgeleide producten voor voeding aan landbouwhuisdieren met uitzondering van pelsdieren

1. Exploitanten nemen de volgende eisen in acht inzake het in de handel brengen, met uitzondering van invoer, van dierlijke bijproducten en afgeleide producten die bestemd zijn voor

voeding aan landbouwhuisdieren met uitzondering van pelsdieren, overeenkomstig artikel 31, lid 2, van Verordening (EG) nr. 1069/2009, als vastgesteld in bijlage X bij deze verordening.

- a) de algemene eisen inzake verwerking en het in de handel brengen van hoofdstuk I;
- b) de specifieke eisen voor verwerkte dierlijke eiwitten en andere afgeleide producten van hoofdstuk II;
- c) de eisen voor bepaald visvoeder en viszaas in hoofdstuk III.

2. De bevoegde autoriteit mag toestemming verlenen voor het in de handel brengen, met uitzondering van invoer, van melk, melkproducten en melkderivaten die overeenkomstig artikel 10, onder e), f) en h), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 als categorie 3-materiaal zijn ingedeeld en die niet verwerkt zijn overeenkomstig de algemene eisen van bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 4, deel I, bij deze verordening, mits dat materiaal voldoet aan de eisen voor de afwijking betreffende het in de handel brengen van melk die verwerkt is overeenkomstig nationale normen zoals vermeld in deel II van die afdeling.

#### Artikel 22

#### In de handel brengen en gebruik van organische meststoffen en bodemverbeteraars

1. Exploitanten houden zich aan de eisen voor het in de handel brengen, met uitzondering van invoer, van organische meststoffen en bodemverbeteraars en het gebruik van dergelijke producten, met name het gebruik ervan op het land, overeenkomstig artikel 15, lid 1, onder i), en artikel 32, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009, als vastgesteld in bijlage XI bij deze verordening.
2. Er gelden geen diergezondheidsvoorwaarden voor het in de handel brengen, met inbegrip van invoer, van guano van wilde zeevogels.
3. De bevoegde autoriteit van de lidstaat waar een organische meststof of bodemverbeteraar, die geproduceerd is op basis van vleesbeendermeel dat afgeleid is van categorie 2-materiaal of van verwerkte dierlijke eiwitten en die bestemd is om op het land te worden uitgereden, staat een of meer stoffen toe die met dat materiaal moeten worden vermengd, overeenkomstig artikel 32, lid 1, onder d), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, op grond van de criteria die zijn vastgesteld in bijlage XI, hoofdstuk II, afdeling 1, punt 3, bij deze verordening.

4. In afwijking van artikel 48, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mogen de bevoegde autoriteiten van een lidstaat van oorsprong en een lidstaat van bestemming met een gemeenschappelijke grens de verzending van mest toestaan tussen agrarische bedrijven in grensgebieden van die twee lidstaten overeenkomstig in een bilaterale overeenkomst vastgelegde passende voorwaarden ter beheersing van eventuele risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid, zoals verplichtingen voor de betrokken exploitanten om een adequate administratie bij te houden.

5. Overeenkomstig artikel 30, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bevorderen de bevoegde autoriteiten van de lidstaten, indien nodig, de ontwikkeling, de verspreiding en het gebruik van nationale gidsen voor goede landbouwpraktijken voor de toepassing van organische meststoffen en bodemverbeteraars op het land.

#### Artikel 23

##### Tussenproducten

1. Tussenproducten die in de Unie worden ingevoerd of door de Unie worden doorgevoerd, voldoen aan de voorwaarden ter beheersing van eventuele risico's voor de volksgezondheid en de gezondheid in bijlage XII.

2. Tussenproducten die vervoerd zijn naar een in bijlage XII, punt 3, bedoelde inrichting of bedoeld bedrijf mogen gehanteerd worden zonder verdere beperkingen krachtens Verordening (EG) nr. 1069/2009 of krachtens deze verordening, op voorwaarde dat:

- a) de inrichting of het bedrijf adequate voorzieningen heeft voor de ontvangst van de tussenproducten, die de overdracht van op mens of dier overdraagbare ziekten voorkomen;
- b) de tussenproducten geen risico vormen voor de overdracht van op mens of dier overdraagbare ziekten, omdat zij zijn gezuiverd of omdat de dierlijke bijproducten in de tussenproducten andere behandelingen hebben ondergaan, vanwege de concentratie van dierlijke bijproducten in het tussenproduct of vanwege passende maatregelen op het gebied van de bioveiligheid voor de hantering van de tussenproducten;
- c) de inrichting of het bedrijf een administratie bijhoudt van de hoeveelheid ontvangen materiaal, de categorie van het materiaal, indien van toepassing, en de inrichting, het bedrijf of de exploitant aan wie zij hun producten geleverd hebben, en
- d) ongebruikte tussenproducten of andere overschotten van de inrichting of het bedrijf, zoals vervallen producten, worden verwijderd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009.

3. De exploitant of eigenaar van de inrichting of het bedrijf van bestemming van tussenproducten of zijn vertegenwoordiger gebruikt en/of verzendt de tussenproducten uitsluitend voor verdere menging, coating, assemblage, verpakking of etikettering.

#### Artikel 24

##### Voeder voor gezelschapsdieren en andere afgeleide producten

1. Het in artikel 8, onder a), b), d) en e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde categorie 1-materiaal mag niet gebruikt worden voor de vervaardiging van afgeleide producten die bestemd zijn om door mensen of dieren geconsumeerd of

op hen toegepast te worden, afgezien van de in de artikelen 33 en 36 van die verordening bedoelde afgeleide producten.

2. Wanneer een dierlijk bijproduct of een afgeleid product gebruikt kan worden voor voeding aan landbouwhuisdieren of voor andere in artikel 36, onder a), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde doeleinden, wordt het dierlijke bijproduct of het afgeleide product in de handel gebracht, met uitzondering van invoer, overeenkomstig de specifieke eisen voor verwerkte dierlijke eiwitten van bijlage X, hoofdstuk II, bij deze verordening, mits bijlage XIII bij deze verordening geen specifieke eisen aan dergelijke producten stelt.

3. Exploitanten houden zich aan de eisen inzake het in de handel brengen, met uitzondering van invoer, van voeder voor gezelschapsdieren, als bedoeld in artikel 40 van Verordening (EG) nr. 1069/2009, die in bijlage XIII, hoofdstukken I en II, bij deze verordening zijn vastgesteld.

4. Exploitanten houden zich aan de eisen inzake het in de handel brengen, met uitzondering van invoer, van afgeleide producten, als bedoeld in artikel 40 van Verordening (EG) nr. 1069/2009, die in bijlage XIII, hoofdstuk I en de hoofdstukken III tot en met XII, bij deze verordening zijn vastgesteld.

#### HOOFDSTUK VIII

##### INVOER, DOORVOER EN UITVOER

#### Artikel 25

##### Invoer, doorvoer en uitvoer van dierlijke bijproducten en afgeleide producten

1. Het invoeren in en doorvoeren door de Unie van de volgende dierlijke bijproducten is verboden:

- a) niet-verwerkte mest;
- b) onbehandelde veren en delen van veren en onbehandeld dons;
- c) bijenwas in de vorm van honingraat.

2. Voor het invoeren in en doorvoeren door de Unie van de volgende producten gelden geen veterinairrechtelijke voorschriften:

- a) wol die en haar dat machinaal gewassen is of met een ander procedé is behandeld zodat er geen onaanvaardbare risico's meer aanwezig zijn;
- b) bont dat gedurende minimaal twee dagen gedroogd is bij een omgevingstemperatuur van 18 °C en een vochtigheid van 55 %.

3. Exploitanten nemen de volgende specifieke eisen in acht inzake de invoer in en doorvoer door de Unie van bepaalde dierlijke bijproducten en afgeleide producten, als bedoeld in artikel 41, lid 3, en artikel 42 van Verordening (EG) nr. 1069/2009, die zijn opgenomen in bijlage XIV:

- a) de specifieke eisen inzake het invoeren en het doorvoeren van categorie 3-materiaal en afgeleide producten voor een ander gebruik in de voederketen dan als voeder voor gezelschapsdieren of pelsdieren, vermeld in hoofdstuk I van die bijlage;
- b) de specifieke eisen inzake het invoeren en het doorvoeren van dierlijke bijproducten en afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren, vermeld in hoofdstuk II van die bijlage;
- geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik als gedefinieerd in artikel 1, punt 2, van Richtlijn 2001/82/EG;
- geneesmiddelen als gedefinieerd in artikel 1, punt 2, van Richtlijn 2001/83/EG.

c) het materiaal wordt met een etiket en overeenkomstig de specifieke eisen voor bepaalde verplaatsingen van dierlijke bijproducten in bijlage XIV, hoofdstuk IV, afdeling 1, bij deze verordening ingevoerd;

d) het materiaal wordt overeenkomstig de nationale voorschriften inzake gezondheids certificering ingevoerd.

#### Artikel 26

#### In de handel brengen, met inbegrip van invoer, en uitvoer van bepaald categorie 1-materiaal

De bevoegde autoriteit mag toestemming verlenen voor het in de handel brengen, met inbegrip van de invoer, en de uitvoer van huiden van dieren die een illegale behandeling hebben ondergaan als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG, van ingewanden van herkauwers met of zonder inhoud en van beenderen en beenderproducten die wervelkolom en schedel bevatten, mits aan de volgende eisen wordt voldaan:

- a) het gaat niet om categorie 1-materiaal dat afkomstig is van de volgende dieren:
- i) dieren die verdacht worden van besmetting met een TSE overeenkomstig Verordening (EG) nr. 999/2001;
  - ii) dieren waarvan officieel bevestigd is dat zij met een TSE besmet waren;
  - iii) dieren die in het kader van TSE-uitroeiingsmaatregelen zijn gedood;
- b) het materiaal is niet bestemd voor de volgende toepassingen:
- i) vervoeding;
  - ii) gebruik op land dat bestemd is voor de vervoeding van landbouwhuisdieren;
  - iii) de vervaardiging van:
    - cosmetische producten als gedefinieerd in artikel 1, lid 1, van Richtlijn 76/768/EEG;
    - actieve implanteerbare medische hulpmiddelen als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder c), van Richtlijn 90/385/EEG;
    - medische hulpmiddelen als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder a), van Richtlijn 93/42/EEG;
    - medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder b), van Richtlijn 98/79/EG;

#### Artikel 27

#### Invoer en doorvoer van voor onderzoek en diagnose bestemde monsters

1. De bevoegde autoriteit mag toestemming geven voor de invoer en de doorvoer van voor onderzoek en diagnose bestemde monsters, die afgeleide producten of dierlijke bijproducten, waaronder de in artikel 25, lid 1, bedoelde, bevatten, onder voorwaarden die ervoor zorgen dat de risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid onder controle blijven.

Die voorwaarden omvatten ten minste het volgende:

- a) de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming heeft vooraf toestemming gegeven om de zending binnen te brengen, en
- b) de zending wordt rechtstreeks van het punt van binnenkomst in de Unie naar de geautoriseerde gebruiker gezonden.

2. Exploitanten bieden voor onderzoek en diagnose bestemde monsters die bedoeld zijn om via een andere lidstaat dan de lidstaat van bestemming te worden ingevoerd, aan een in bijlage I bij Beschikking 2009/821/EG opgenomen erkende grensinspectiepost van de Unie aan. Overeenkomstig hoofdstuk I van Richtlijn 97/78/EG zijn de veterinaire controles aan de grensinspectiepost niet van toepassing op deze voor onderzoek en diagnose bestemde monsters. De bevoegde autoriteit van de grensinspectiepost stelt de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming via het Traces-systeem in kennis van de binnenkomst van de voor onderzoek en diagnose bestemde monsters.

3. Exploitanten die voor onderzoek en diagnose bestemde monsters hanteren, nemen de in bijlage XIV, hoofdstuk III, afdeling 1, bij deze verordening vastgestelde bijzondere eisen voor de verwijdering van voor onderzoek en diagnose bestemde monsters in acht.



### Artikel 28

#### Invoer en doorvoer van handelsmonsters en demonstratiemateriaal

1. De bevoegde autoriteit mag toestemming verlenen voor de invoer en de doorvoer van handelsmonsters overeenkomstig de in bijlage XIV, hoofdstuk III, afdeling 2, punt 1, opgenomen bijzondere voorschriften.
2. Exploitanten die handelsmonsters hanteren, nemen de in bijlage XIV, hoofdstuk III, afdeling 2, punten 2 en 3, vastgestelde bijzondere voorschriften voor de hantering en verwijdering van handelsmonsters in acht.
3. De bevoegde autoriteit mag toestemming verlenen voor de invoer en de doorvoer van demonstratiemateriaal overeenkomstig de in bijlage XIV, hoofdstuk III, afdeling 3, opgenomen bijzondere voorschriften.
4. Exploitanten die demonstratiemateriaal hanteren, nemen de in bijlage XIV, hoofdstuk III, afdeling 3, opgenomen voorwaarden inzake verpakking, hantering en verwijdering van demonstratiemateriaal in acht.

### Artikel 29

#### Specifieke eisen voor bepaalde verplaatsingen van dierlijke bijproducten tussen de verschillende delen van het grondgebied van de Russische Federatie

1. De bevoegde autoriteit verleent toestemming voor specifieke verplaatsingen van zendingen van dierlijke bijproducten die afkomstig zijn van en bestemd zijn voor de Russische Federatie, rechtstreeks dan wel via een ander derde land, over de weg dan wel per spoor door de Unie, tussen erkende grensinspectieposten van de Unie die zijn opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2009/821/EG, mits aan de volgende voorwaarden is voldaan:
  - a) de zending is in de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie door de veterinaire dienst van de bevoegde autoriteit verzegeld met een zegel dat van een volgnummer is voorzien;
  - b) de documenten die de zending vergezellen, als bedoeld in artikel 7 van Richtlijn 97/78/EG, worden op elke bladzijde door de officiële dierenarts van de bevoegde autoriteit waaronder de grensinspectiepost valt, voorzien van het stempel „ALLEEN VOOR DOORVOER DOOR DE EU NAAR RUSLAND”;
  - c) aan de procedurevoorschriften van artikel 11 van Richtlijn 97/78/EG is voldaan;
  - d) de officiële dierenarts van de grensinspectiepost van binnenkomst heeft op het in bijlage III bij Verordening (EG) nr. 136/2004 vastgestelde Gemeenschappelijk veterinair document van binnenkomst verklaard dat de zending mag worden doorgevoerd.
2. Het lossen of opslaan van dergelijke zendingen op het grondgebied van een lidstaat overeenkomstig artikel 12, lid 4, of artikel 13 van Richtlijn 97/78/EG is niet toegestaan.

3. De bevoegde autoriteit verricht op gezette tijden controles om na te gaan of de aantallen zendingen en de hoeveelheden producten die het grondgebied van de Unie binnengekomen zijn en verlaten hebben, met elkaar in overeenstemming zijn.

### Artikel 30

#### Lijsten van inrichtingen en bedrijven in derde landen

Er worden lijsten van inrichtingen en bedrijven in derde landen in het Traces-systeem ingevoerd overeenkomstig de technische specificaties die de Commissie op haar website bekendmaakt.

Elke lijst wordt regelmatig bijgewerkt.

### Artikel 31

#### Modellen van gezondheidscertificaten en verklaringen voor de invoer en doorvoer

Zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten die bedoeld zijn voor invoer in of doorvoer door de Unie, gaan op het punt van binnenkomst in de Unie waar de veterinaire controles overeenkomstig Richtlijn 97/78/EG plaatsvinden, vergezeld van gezondheidscertificaten en verklaringen volgens de modellen in bijlage XV bij deze verordening.

### HOOFDSTUK IX

#### OFFICIËLE CONTROLES

### Artikel 32

#### Officiële controles

1. De bevoegde autoriteit neemt de nodige maatregelen ter controle van de volledige keten van verzameling, vervoer, gebruik en verwijdering van dierlijke bijproducten en afgeleide producten, als bedoeld in artikel 4, lid 2, van Verordening (EG) nr. 1069/2009.
- Die maatregelen worden uitgevoerd volgens de beginselen voor officiële controles in artikel 3 van Verordening (EG) nr. 882/2004.
2. De in lid 1 bedoelde officiële controles omvatten controles op het bijhouden van een administratie en andere documenten zoals vereist door deze verordening.
  3. De bevoegde autoriteit voert de volgende officiële controles uit als bedoeld in artikel 45, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009, overeenkomstig de in bijlage XVI bij deze verordening vastgestelde eisen.
    - a) officiële controles in verwerkingsbedrijven zoals aangegeven in hoofdstuk I;
    - b) officiële controles van andere activiteiten in het kader waarvan dierlijke bijproducten gehanteerd worden, zoals aangegeven in hoofdstuk III, afdelingen 1 tot en met 9.
  4. De bevoegde autoriteit controleert de zegels die op zendingen dierlijke bijproducten of afgeleide producten worden aangebracht.

Wanneer de bevoegde autoriteit een zegel aanbrengt op een dergelijke zending die naar een plaats van bestemming wordt vervoerd, moet zij de bevoegde autoriteit van de plaats van bestemming daarover inlichten.

5. De bevoegde autoriteit stelt de in artikel 47, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde lijsten van inrichtingen, bedrijven en exploitanten op volgens het in bijlage XVI, hoofdstuk II, bij deze verordening vastgestelde formaat.

6. De bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming beslist binnen twintig kalenderdagen na de datum van ontvangst van een in een officiële taal van die lidstaat ingediende aanvraag van een exploitant betreffende bepaald categorie 1-materiaal, categorie 2-materiaal en vleesbeendermeel of dierlijk vet dat is afgeleid van categorie 1- en categorie 2-materiaal, of het desbetreffende materiaal wordt aanvaard dan wel geweigerd.

7. Exploitanten dienen een aanvraag voor de in lid 6 bedoelde toestemming in volgens het standaardformaat in bijlage XVI, hoofdstuk III, afdeling 10.

#### Artikel 33

#### **Hernieuwde erkenning van bedrijven en inrichtingen na de verlening van een tijdelijke erkenning**

1. Wanneer een voor de verwerking van categorie 3-materiaal erkend bedrijf vervolgens een tijdelijke erkenning voor de verwerking van categorie 1- of categorie 2-materiaal verkrijgt overeenkomstig artikel 24, lid 2, onder b) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, mag dat bedrijf pas weer categorie 3-materiaal gaan verwerken nadat het door de bevoegde autoriteit opnieuw voor de verwerking van categorie 3-materiaal is erkend overeenkomstig artikel 44 van die verordening.

2. Wanneer een voor de verwerking van categorie 2-materiaal erkend bedrijf vervolgens een tijdelijke erkenning voor de verwerking van categorie 1-materiaal verkrijgt overeenkomstig artikel 24, lid 2, onder b) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, mag dat bedrijf pas weer categorie 2-materiaal gaan verwerken nadat het door de bevoegde autoriteit opnieuw voor de verwerking van categorie 2-materiaal is erkend overeenkomstig artikel 44 van die verordening.

#### HOOFDSTUK X

#### SLOTBEPALINGEN

#### Artikel 34

#### **Beperkingen op het in de handel brengen van bepaalde dierlijke bijproducten en afgeleide producten in verband met de volksgezondheid of de diergezondheid**

De bevoegde autoriteit mag het in de handel brengen van de volgende dierlijke bijproducten en afgeleide producten om

andere met de volksgezondheid of de diergezondheid verband houdende redenen dan de voorschriften die in de wetgeving van de Unie, met name Verordening (EG) nr. 1069/2009 en deze verordening, zijn vastgesteld, niet verbieden of beperken.

- a) verwerkte dierlijke eiwitten en andere afgeleide producten als bedoeld in bijlage X, hoofdstuk II;
- b) voeder voor gezelschapsdieren en andere afgeleide producten als bedoeld in bijlage XIII;
- c) dierlijke bijproducten en afgeleide producten die worden ingevoerd in of doorgevoerd door de Unie, als bedoeld in bijlage XIV.

#### Artikel 35

#### **Intrekking**

1. De volgende handelingen worden ingetrokken:

- a) Verordening (EG) nr. 811/2003;
- b) Beschikking 2003/322/EG;
- c) Beschikking 2003/324/EG;
- d) Verordening (EG) nr. 878/2004;
- e) Beschikking 2004/407/EG;
- f) Verordening (EG) nr. 79/2005;
- g) Verordening (EG) nr. 92/2005;
- h) Verordening (EG) nr. 181/2006;
- i) Verordening (EG) nr. 197/2006;
- j) Verordening (EG) nr. 1192/2006;
- k) Verordening (EG) nr. 2007/2006.

2. Verwijzingen naar de ingetrokken handelingen gelden als verwijzingen naar deze verordening.

#### Artikel 36

#### **Overgangsmaatregelen**

1. Exploitanten mogen gedurende een overgangsperiode tot en met 31 december 2011 organische meststoffen en bodemverbeteraars in de handel brengen die vóór 4 maart 2011 overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1774/2002 en Verordening (EG) nr. 181/2006 geproduceerd zijn:

- a) mits zij zijn geproduceerd op basis van:
- i) vleesbeendermeel dat is afgeleid van categorie 2-materiaal, of
  - ii) verwerkte dierlijke eiwitten;
- b) ook indien zij niet gemengd zijn met een stof die het mengsel voor vervoederingsdoeleinden moet uitsluiten.

2. Zendingen van dierlijke bijproducten en afgeleide producten die vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat of een handelsdocument dat, of een verklaring die volgens het toepasselijke model in bijlage X bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 is opgesteld en ondertekend, worden nog gedurende een overgangperiode tot en met 31 januari 2012 voor invoer in de Unie aanvaard, op voorwaarde dat die certificaten, verklaringen of documenten vóór 30 november 2011 werden opgesteld en ondertekend.

3. In afwijking van artikel 14 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mogen de lidstaten gedurende een overgangperiode tot en met 31 december 2012 toestemming verlenen voor het verzamelen, vervoeren en verwijderen van categorie 3-materiaal dat uit producten van dierlijke oorsprong bestaat, of van levensmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel risico op de volksgezondheid of de diergezondheid vormen, niet langer bestemd zijn voor menselijke consumptie, als bedoeld in artikel 10, onder f), van die verordening, op een andere wijze dan door verbranding of begraving ter plaatse, als bedoeld in artikel 19, lid 1, onder d), van die verordening, mits de eisen voor andere vormen van verwijdering van bijlage VI, hoofdstuk IV, in acht worden genomen.

#### Artikel 37

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

Zij is van toepassing met ingang van 4 maart 2011.

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

Gedaan te Brussel, 25 februari 2011.

Voor de Commissie  
De voorzitter  
José Manuel BARROSO



## BIJLAGE I

## DEFINITIES ALS BEDOELD IN ARTIKEL 2

Voor de toepassing van deze verordening gelden de volgende definities:

1. „**pelsdieren**”: dieren die voor de productie van bont worden gehouden of gefokt en die niet voor menselijke consumptie worden gebruikt;
2. „**bloed**”: vers volledig bloed;
3. „**voedermiddelen**”: voedermiddelen als gedefinieerd in artikel 3, lid 2, onder g), van Verordening (EG) nr. 767/2009 die van dierlijke oorsprong zijn, daaronder begrepen verwerkte dierlijke eiwitten, bloedproducten, gesmolten vet, eiproducten, visolie, vetderivaten, collageen, gelatine en gehydrolyseerde eiwitten, dicalciumfosfaat, tricalciumfosfaat, melk, melkproducten, melkderivaten, biest, biestproducten en centrifuge- en separatorslib;
4. „**bloedproducten**”: producten afkomstig van bloed of bloedfracties, uitgezonderd bloedmeel; daaronder begrepen gedroogd/ingevroren/vloeibaar plasma, gedroogd volledig bloed, gedroogde/ingevroren/vloeibare rode bloedcellen of fracties daarvan en mengsels;
5. „**verwerkte dierlijke eiwitten**”: dierlijke eiwitten die volledig zijn verkregen uit categorie 3-materiaal en die in overeenstemming met bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 1, zijn behandeld (met inbegrip van bloedmeel en vismeel) om ze geschikt te maken voor rechtstreeks gebruik als voermiddel of om anderszins gebruikt te worden in diervoeder (voeder voor gezelschapsdieren daaronder begrepen) of in organische meststoffen of bodemverbeters; hieronder vallen echter niet bloedproducten, melk, melkproducten, melkderivaten, biest, biestproducten, centrifuge- en separatorslib, gelatine, gehydrolyseerde eiwitten en dicalciumfosfaat, eieren en eiproducten, met inbegrip van eierschalen, tricalciumfosfaat en collageen;
6. „**bloedmeel**”: verwerkte dierlijke eiwitten die verkregen zijn uit de warmtebehandeling van bloed of bloedfracties overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 1;
7. „**vismeel**”: verwerkte dierlijke eiwitten geproduceerd uit waterdieren, behalve zeezoogdieren;
8. „**gesmolten vet**”: vet dat afkomstig is van de verwerking van:
  - a) dierlijke bijproducten, of
  - b) producten voor menselijke consumptie, die een exploitant voor andere doeleinden dan menselijke consumptie bestemd heeft;
9. „**visolie**”: olie uit verwerkte waterdieren of olie uit verwerkte vis voor menselijke consumptie, die een exploitant voor andere doeleinden dan menselijke consumptie bestemd heeft;
10. „**bijproducten van bijenteelt**”: honing, bijenwas, koninginnengelei, propolis of pollen, niet bestemd voor menselijke consumptie;
11. „**collageen**”: uit eiwit bestaande producten afkomstig van huiden, beenderen en pezen van dieren;
12. „**gelatine**”: natuurlijk, oplosbaar eiwit, gelerend of niet-gelerend, verkregen door gedeeltelijke hydrolyse van collageen uit beenderen, huiden, ligamenten en pezen van dieren;
13. „**kanen**”: het eiwithoudende residu van het smeltproces, na gedeeltelijke afscheiding van vet en water;
14. „**gehydrolyseerde eiwitten**”: polypeptiden, peptiden, aminozuren en mengsels daarvan, verkregen door hydrolyse van dierlijke bijproducten;
15. „**wit water**”: een mengsel van melk, melkproducten of melkderivaten met water, dat opgevangen wordt bij het spoelen van uitrusting voor zuivelproducten, met inbegrip van recipiënten die voor zuivelproducten gebruikt worden, voordat deze wordt gereinigd en ontsmet.
16. „**blikvoeder voor gezelschapsdieren**”: warmtebehandeld voeder voor gezelschapsdieren in een hermetisch gesloten recipiënt;
17. „**hondenkluiwen**”: producten voor gezelschapsdieren om op te kauwen, vervaardigd van ongelooide huiden van hoefdieren of ander dierlijk materiaal;
18. „**smaakgevende ingewanden**”: een vloeibaar of gedehydrateerd afgeleid product van dierlijke oorsprong dat wordt gebruikt om de smaak van voeder voor gezelschapsdieren te verbeteren;

19. **„voeder voor gezelschapsdieren”**: voor gezelschapsdieren bedoeld voeder, hondenkluiven daaronder begrepen, dat:
- ander categorie 3-materiaal bevat dan het in artikel 10, onder n), o) en p), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde materiaal, en
  - ingevoerd categorie 1-materiaal kan bevatten dat bestaat uit dierlijke bijproducten afkomstig van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG hebben ondergaan;
20. **„verwerkt voeder voor gezelschapsdieren”**: voeder voor gezelschapsdieren, niet zijnde rauw voeder voor gezelschapsdieren, dat is verwerkt overeenkomstig bijlage XIII, hoofdstuk II, punt 3;
21. **„rauw voeder voor gezelschapsdieren”**: voeder voor gezelschapsdieren dat bepaald categorie 3-materiaal bevat dat geen andere behandeling heeft ondergaan dan koelen of vriezen om de conservering te waarborgen;
22. **„keukenafval en etensresten”**: alle voedselresten, met inbegrip van afgewerkte bak- en braadolie afkomstig van restaurants, cateringfaciliteiten en keukens, met inbegrip van centrale keukens en keukens van huishoudens;
23. **„gistingsresiduen”**: residuen die het resultaat zijn van de verwerking van dierlijke bijproducten in een biogasinstallatie;
24. **„inhoud van het maag-darmkanaal”**: de inhoud van het maag-darmkanaal van zoogdieren en loopvogels;
25. **„vetderivaten”**: afgeleide producten van gesmolten vet die, wat gesmolten vet van categorie 1- en categorie 2-materiaal betreft, verwerkt zijn overeenkomstig bijlage XIII, hoofdstuk XI;
26. **„guano”**: een natuurlijk product dat bestaat uit uitwerpselen van vleermuizen of wilde zeevogels en dat niet gemineraliseerd is;
27. **„vleesbeendermeel”**: dierlijke eiwitten die afkomstig zijn van categorie 1- of categorie 2-materiaal dat is verwerkt volgens een van de in bijlage IV, hoofdstuk III, beschreven verwerkingsmethoden;
28. **„behandelde huiden”**: andere afgeleide producten van onbehandelde huiden dan hondenkluiven, die:
- zijn gedroogd;
  - gedurende minimaal 14 dagen vóór de verzending nat of droog gezouten zijn;
  - gedurende minimaal zeven dagen gezouten zijn met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd;
  - gedurende minimaal 42 dagen bij een temperatuur van ten minste 20 °C gedroogd zijn, of
  - een ander conserveringsproces dan looiing hebben ondergaan;
29. **„onbehandelde huiden”**: alle huidweefsels en onderhuidse weefsels die geen andere behandeling hebben ondergaan dan koelen, uitsnijden of invriezen;
30. **„onbehandelde veren en delen van veren”**: veren en delen van veren die niet:
- behandeld zijn met stoom, of
  - behandeld zijn volgens een andere methode die alle onaanvaardbare risico's wegneemt;
31. **„onbehandelde wol”**: wol die niet:
- machinaal is gewassen;
  - via looiing is verkregen, of
  - behandeld is volgens een andere methode die alle onaanvaardbare risico's wegneemt;

32. „**onbehandeld haar**”: haar dat niet:
- a) machinaal is gewassen;
  - b) via looiing is verkregen, of
  - c) behandeld is volgens een andere methode die alle onaanvaardbare risico's wegneemt;
33. „**onbehandeld varkenshaar**”: varkenshaar dat niet:
- a) machinaal is gewassen;
  - b) via looiing is verkregen, of
  - c) behandeld is volgens een andere methode die alle onaanvaardbare risico's wegneemt;
34. „**tentoonstellingsmateriaal**”: dierlijke bijproducten of afgeleide producten die bestemd zijn voor tentoonstelling of artistieke activiteiten;
35. „**tussenproduct**”: afgeleide product:
- a) dat bestemd is voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen, actieve implanteerbare medische hulpmiddelen, medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek of laboratoriumreagentia;
  - b) waarvan de ontwerp-, verwerkings- en productiefasen voldoende zijn voltooid om als afgeleid product te worden beschouwd en om het materiaal rechtstreeks of als onderdeel van een product voor dat doel te kwalificeren;
  - c) dat evenwel nog een verdere hantering of verwerking behoeft, zoals menging, coating, assemblage, verpakking of etikettering, om in de handel te kunnen worden gebracht of in gebruik te kunnen worden genomen, naargelang het geval, als een geneesmiddel voor menselijk gebruik, een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, een medisch hulpmiddel, een actief implanteerbaar medisch hulpmiddel, een medisch hulpmiddel voor in-vitrodiagnostiek of een laboratoriumreagens;
36. „**laboratoriumreagens**”: een verpakt product dat klaar is voor gebruik, dat dierlijke bijproducten of afgeleide producten bevat en dat bestemd is om afzonderlijk of in combinatie met stoffen van niet-dierlijke oorsprong in een laboratorium te worden gebruikt als reagens of reagensproduct dan wel als kalibratie- of controlemateriaal voor het opsporen, meten, onderzoeken of produceren van andere stoffen;
37. „**in-vitrodiagnosticum**”: een verpakt product, klaar om te worden gebruikt, dat een bloedproduct of een ander dierlijk bijproduct bevat en dat afzonderlijk of in combinatie wordt gebruikt als reagens, reagensproduct, kalibratiemateriaal, kit of anderszins en dat bestemd is om in vitro te worden gebruikt bij onderzoek van monsters van menselijke of dierlijke oorsprong, met als enige of belangrijkste doel de diagnose van een fysiologische toestand, een gezondheidstoestand, een ziekte of een genetische anomalie of om de veiligheid en de compatibiliteit met reagentia te bepalen; dit omvat geen donororganen of donorbloed;
38. „**voor onderzoek en diagnose bestemde monsters**”: dierlijke bijproducten en afgeleide producten die bestemd zijn voor: onderzoek in het kader van diagnostische activiteiten of analyse ter bevordering van de wetenschappelijke en technologische vooruitgang in het kader van educatieve of onderzoeksactiviteiten;
39. „**handelsmonsters**”: dierlijke bijproducten of afgeleide producten die bestemd zijn voor bijzondere onderzoeken of analyses met het oog op de uitvoering van een productieprocedé of de ontwikkeling van diervoeders of andere afgeleide producten, met inbegrip van het testen van machines, voor gebruik in een inrichting of bedrijf waar:
- a) diervoeders of producten voor andere gebruiksdoelen dan voeding of voeder worden geproduceerd, of
  - b) dierlijke bijproducten of afgeleide producten worden verwerkt;
40. „**meeverbranding**”: hergebruik of verwijdering van dierlijke bijproducten of afgeleide producten, indien het afval betreft, in een meeverbrandingsinstallatie;
41. „**verstoking**”: een procedé waarbij brandstof wordt geoxideerd teneinde de energiewaarde van de dierlijke bijproducten of afgeleide producten te benutten, indien het geen afval betreft;
42. „**verbranding**”: de verwijdering van dierlijke bijproducten of afgeleide producten, indien het afval betreft, in een verbrandingsinstallatie, als gedefinieerd in artikel 3, punt 4, van Richtlijn 2000/76/EG;
43. „**residuen van verbranding en meeverbranding**”: residuen als gedefinieerd in artikel 3, punt 13, van Richtlijn 2000/76/EG, die geproduceerd worden door verbrandings- of meeverbrandingsinstallaties waarin dierlijke bijproducten of afgeleide producten behandeld worden;



44. „**kleurcodering**”: het systematische gebruik van kleuren als vastgesteld in bijlage VIII, hoofdstuk II, punt 1, onder c), voor het aangeven van de in deze verordening bedoelde informatie op het oppervlak of een deel van het oppervlak van een verpakking, recipiënt of voertuig, of op een daarop aangebracht etiket of symbool;
  45. „**tussenhandelingen**”: andere handelingen dan opslag, als bedoeld in artikel 19, onder b);
  46. „**looiing**”: het verharden van huiden door middel van plantaardige looimiddelen, chroomzouten of andere stoffen als aluminiumzouten, ijzer(III)zouten, silicaten, aldehyden en chinonen of andere synthetische verhardingsstoffen;
  47. „**taxidermie**”: de kunst van het prepareren, opzetten en opstellen van dierenhuiden zodat zij er levensecht uitzien, zonder dat onaanvaardbare risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid via de opgestelde huid kunnen worden overgedragen;
  48. „**handelsverkeer**”: goederenverkeer tussen de lidstaten als bedoeld in artikel 28 van het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie;
  49. „**verwerkingsmethoden**”: de in bijlage IV, hoofdstukken III en IV, beschreven methoden;
  50. „**partij**”: een eenheid productie die in één bedrijf is vervaardigd met uniforme productieparameters, zoals de oorsprong van het materiaal, of een aantal van dergelijke eenheden wanneer deze direct na elkaar in één bedrijf zijn vervaardigd en voor het vervoer tezamen zijn opgeslagen als één geheel;
  51. „**hermetisch gesloten recipiënt**”: een bergingsmiddel dat zo is ontworpen en vervaardigd dat het volledig afgesloten is voor micro-organismen;
  52. „**biogasinstallatie**”: een installatie waarin dierlijke bijproducten of afgeleide producten ten minste een deel van het materiaal uitmaken dat onder anaerobe omstandigheden biologisch wordt afgebroken;
  53. „**verzamelcentra**”: bedrijfsruimten, met uitzondering van verwerkingsbedrijven, waarin de in artikel 18, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde dierlijke bijproducten verzameld worden om te worden gebruikt voor het voederen van de in dat artikel genoemde dieren;
  54. „**composteerinstallatie**”: een installatie waarin dierlijke bijproducten en afgeleide producten ten minste een deel van het materiaal uitmaken dat onder aerobe omstandigheden biologisch wordt afgebroken;
  55. „**meeverbrandingsinstallatie**”: een vaste of mobiele installatie die in hoofdzaak bestemd is voor de opwekking van energie of de fabricage van materiële producten, als gedefinieerd in artikel 3, punt 5, van Richtlijn 2000/76/EG;
  56. „**verbrandingsinstallatie**”: een vaste of mobiele technische eenheid en inrichting die specifiek bestemd is voor de thermische behandeling van afval, als gedefinieerd in artikel 3, punt 4, van Richtlijn 2000/76/EG;
  57. „**bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren**”: bedrijfsruimten en voorzieningen waar voeders voor gezelschapsdieren of smaakgevende ingewanden worden geproduceerd, als bedoeld in artikel 24, lid 1, onder e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;
  58. „**verwerkingsbedrijf**”: bedrijfsruimten en voorzieningen voor de verwerking van dierlijke bijproducten als bedoeld in artikel 24, lid 1, onder a), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, waar dierlijke bijproducten worden verwerkt overeenkomstig bijlage IV en/of bijlage X.
-

## BIJLAGE II

## BEPERKINGEN OP HET GEBRUIK VAN DIERLIJKE BIJPRODUCTEN

## HOOFDSTUK I

## Hergebruik van pelsdieren binnen dezelfde soort

1. In Estland, Letland en Finland mogen de volgende pelsdieren gevoederd worden met vleesbeendermeel of met andere producten die verwerkt zijn overeenkomstig bijlage IV, hoofdstuk III, en die afgeleid zijn van kadavers of gedeelten daarvan van dieren van dezelfde soort:
  - a) vossen (*Vulpes vulpes*);
  - b) wasbeerhonden (*Nycteroites procyonides*).
2. In Estland en Letland mogen pelsdieren van de Amerikaanse nerts (*Mustela vison*) gevoederd worden met vleesbeendermeel of met andere producten die verwerkt zijn overeenkomstig bijlage IV, hoofdstuk III, en die afgeleid zijn van kadavers of gedeelten daarvan van dieren van dezelfde soort.
3. Het voederen als bedoeld in de punten 1 en 2 is onderworpen aan de volgende voorwaarden:
  - a) het voederen mag uitsluitend plaatsvinden op bedrijven:
    - i) die door de bevoegde autoriteit geregistreerd zijn op grond van een aanvraag waarbij documentatie wordt verstrekt waaruit blijkt dat er geen redenen zijn om aan te nemen dat in de populatie van de diersoort waarop de aanvraag betrekking heeft, TSE-verwekkers aanwezig zijn;
    - ii) waar een adequaat bewakingsstelsel voor TSE's bij pelsdieren met regelmatige laboratoriumtests van monsters op TSE's wordt toegepast;
    - iii) dat passende garanties biedt dat de dierlijke bijproducten, het vleesbeendermeel en alle andere producten die overeenkomstig bijlage IV, hoofdstuk III, zijn verwerkt en die van die dieren of hun nageslacht zijn afgeleid, niet in de voedselketen of de voederketen van andere dieren dan pelsdieren komen;
    - iv) dat voor zover bekend geen contacten heeft gehad met een bedrijf waar een TSE-uitbraak vermoed wordt of bevestigd is;
    - v) waarvan de exploitant ervoor zorgt dat:
      - pelsdierkarkassen die bestemd zijn voor het voederen van dieren van dezelfde soort gescheiden van niet voor dat doel toegelaten karkassen worden behandeld en verwerkt;
      - pelsdieren die gevoederd worden met vleesbeendermeel of andere producten die overeenkomstig bijlage IV, hoofdstuk III, verwerkt zijn en die afgeleid zijn van dieren van dezelfde soort gescheiden worden gehouden van dieren die niet gevoederd worden met producten die afkomstig zijn van dieren van dezelfde soort;
      - het bedrijf de eisen van bijlage VI, hoofdstuk II, afdeling 1, punt 2, en bijlage VIII, hoofdstuk II, punt 2, onder b) ii), naleeft.
  - b) de exploitant van het bedrijf ziet erop toe dat vleesbeendermeel en andere producten die afkomstig zijn van één soort en bestemd zijn voor vervoeding aan dezelfde soort:
    - i) verwerkt zijn in een verwerkingsbedrijf dat overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder a), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 is erkend, uitsluitend door toepassing van een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of verwerkingsmethode 7, als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij deze verordening;
    - ii) vervaardigd zijn van gezonde dieren die voor de pelsproductie zijn gedood.
  - c) in geval van een bekend of vermoed contact met een bedrijf waar een TSE-uitbraak vermoed wordt of bevestigd is, moet de exploitant van het bedrijf onmiddellijk:
    - i) de bevoegde autoriteit van dat contact in kennis stellen;
    - ii) de verzending van pelsdieren naar ongeacht welke bestemming zonder schriftelijke toestemming van de bevoegde autoriteit staken.

## HOOFDSTUK II

**Voederen van landbouwhuisdieren met groenvoer**

Voor het laten grazen van landbouwhuisdieren op land, of het voederen ervan met groenvoer afkomstig van dat land, waarop organische meststoffen en bodemverbetersaars gebruikt zijn, gelden de volgende voorwaarden:

- a) de wachttijd van ten minste 21 dagen als genoemd in artikel 11, lid 1, onder c), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 moet in acht zijn genomen;
- b) er zijn uitsluitend organische meststoffen en bodemverbetersaars gebruikt die in overeenstemming zijn met artikel 32, leden 1 en 2, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en met bijlage XI, hoofdstuk II, bij deze verordening.

Die voorwaarden zijn echter niet van toepassing indien uitsluitend de volgende organische meststoffen of bodemverbetersaars op het land gebruikt zijn:

- a) mest en guano;
  - b) inhoud van het maag-darmkanaal, melk, melkproducten, melkderivaten, biest en biestproducten, waarvan de bevoegde autoriteit meent dat zij geen risico op verspreiding van een ernstige dierziekte inhouden.
-

## BIJLAGE III

## VERWIJDERING EN HERGEBRUIK

## HOOFDSTUK I

## ALGEMENE EISEN INZAKE VERBRANDING EN MEEVERBRANDING

## Afdeling 1

## Algemene voorschriften

1. Exploitanten van verbrandings- en meeverbrandingsinstallaties als bedoeld in artikel 6, lid 1, onder b), van deze verordening zien erop toe dat de volgende hygiënische omstandigheden in de bedrijven onder hun controle worden gewaarborgd:
  - a) dierlijke bijproducten en afgeleide producten worden zo snel mogelijk na aankomst verwijderd, overeenkomstig de door de bevoegde autoriteit vastgestelde voorschriften. In afwachting van de verwijdering worden de producten correct opgeslagen, overeenkomstig de door de bevoegde autoriteit vastgestelde voorschriften;
  - b) de installaties zijn uitgerust met adequate voorzieningen voor de reiniging en ontsmetting van gebruikte recipiënten en voertuigen, met name in een daarvoor aangewezen ruimte waaruit afvalwater wordt verwijderd overeenkomstig de wetgeving van de Unie, om het risico van verontreiniging te voorkomen;
  - c) de installaties staan op een verharde vloer met een goede waterafvoer;
  - d) de installaties zijn voorzien van adequate voorzieningen ter bescherming tegen schadelijke dieren als insecten, knaagdieren en vogels. Hiertoe wordt een gedocumenteerd bestrijdingsprogramma gebruikt.
  - e) het personeel heeft toegang tot adequate voorzieningen voor persoonlijke hygiëne, zoals toiletten, kleedruimten en wasbakken, indien dat nodig is om besmettingsrisico's te voorkomen;
  - f) voor alle delen van de ruimten worden reinigingsprocedures vastgelegd en gedocumenteerd. Voor de reiniging moeten geschikt materiaal en geschikte schoonmaakmiddelen worden verstrekt;
  - g) de controle op de hygiëne omvat regelmatige inspectie van de omgeving en de apparatuur. De inspectieschema's en resultaten moeten worden gedocumenteerd en moeten ten minste twee jaar worden bewaard.
2. De exploitant van de verbrandings- of meeverbrandingsinstallatie treft in samenhang met de inontvangstneming van dierlijke bijproducten en afgeleide producten alle nodige voorzorgsmaatregelen om directe risico's voor de gezondheid van mens of dier te voorkomen of zo veel als praktisch haalbaar is te beperken.
3. Dieren mogen geen toegang hebben tot de installaties, de te verbranden of mee te verbranden dierlijke bijproducten en afgeleide producten, of de as van verbrande of meeverbrande dierlijke bijproducten.
4. Indien de verbrandings- of meeverbrandingsinstallatie op een veehouderij gelegen is:
  - a) moet de verbrandings- of meeverbrandingsinstallatie volledig fysiek worden gescheiden van de dieren en hun voeder en strooisel, zo nodig door een omheining;
  - b) moet de apparatuur uitsluitend voor werkzaamheden in de verbrandingsinstallatie en niet elders op het bedrijf worden gebruikt, of anders eerst worden gereinigd en ontsmet;
  - c) moet het personeel dat in de installatie werkt andere bovenkleding en schoenen aantrekken alvorens met vee of veevoeder in aanraking te komen.
5. Te verbranden of mee te verbranden dierlijke bijproducten en afgeleide producten en as moeten worden opgeslagen in afgedekte, correct geïdentificeerde en, zo nodig, lekvrije recipiënten.
6. Dierlijke bijproducten die niet volledig zijn verbrand, moeten opnieuw worden verbrand of op een andere wijze worden verwijderd dan door storting op een toegelaten stortplaats, overeenkomstig de artikelen 12, 13 en 14 van Verordening (EG) nr. 1069/2009, naargelang het artikel dat van toepassing is.



*Afdeling 2***Bedrijfsvoorschriften**

Verbrandings- en meeverbrandingsinstallaties worden zodanig ontworpen, uitgerust, gebouwd en geëxploiteerd dat, zelfs in de meest ongunstige omstandigheden, het bij het proces ontstane gas op beheerste en homogene wijze wordt verhit tot een temperatuur van 850 °C gedurende ten minste 2 seconden of tot een temperatuur van 1 100 °C gedurende 0,2 seconde, gemeten dichtbij de binnenwand of op een door de bevoegde autoriteit toegestaan ander representatief punt van de verbrandings- of meeverbrandingskamer.

*Afdeling 3***Residuen van verbranding en meeverbranding**

1. Het ontstaan van residuen van verbranding en meeverbranding en de schadelijkheid ervan worden tot een minimum beperkt. Deze residuen moeten, in voorkomend geval, overeenkomstig de toepasselijke wetgeving van de Unie in de installatie zelf of daarbuiten hergebruikt worden of op een toegelaten stortplaats worden verwijderd.
2. Vervoer en tussentijdse opslag van droge residuen, met inbegrip van stof, vinden op zodanige wijze plaats dat verspreiding in het milieu voorkomen wordt, bijvoorbeeld in gesloten recipiënten.

*Afdeling 4***Meting van de temperatuur en andere parameters**

1. Er wordt gebruikgemaakt van technieken ter bewaking van de parameters en omstandigheden die relevant zijn voor het verbrandings- of meeverbrandingsproces.
2. De door de bevoegde autoriteit verleende erkenning of de daaraan gehechte voorwaarden dienen temperatuurmeetvoorschriften te bevatten.
3. Gecontroleerd wordt of alle automatische bewakingsapparatuur naar behoren functioneert; jaarlijks wordt een verificatietest uitgevoerd.
4. De temperatuurmeetresultaten worden op passende wijze geregistreerd en gepresenteerd, zodat de bevoegde autoriteit volgens door haar vast te stellen procedures kan controleren of de in deze verordening vastgestelde bedrijfsvoorschriften worden nageleefd.

*Afdeling 5***Abnormaal bedrijf**

In geval van een defect of van abnormale bedrijfsomstandigheden van een verbrandings- of meeverbrandingsinstallatie vermindert de exploitant de activiteit van de installatie zo spoedig mogelijk of legt hij de installatie stil totdat normaal bedrijf opnieuw mogelijk is.

## HOOFDSTUK II

**VERBRANDINGS- EN MEEVERBRANDINGSINSTALLATIES MET EEN HOGE CAPACITEIT***Afdeling 1***Specifieke bedrijfsvoorschriften**

Verbrandings- of meeverbrandingsinstallaties waar uitsluitend dierlijke bijproducten en afgeleide producten worden verwerkt met een capaciteit van meer dan 50 kg per uur (installaties met een hoge capaciteit) en die overeenkomstig Richtlijn 2000/76/EG geen exploitatievergunning behoeven, voldoen aan de volgende voorwaarden:

- a) elke verbrandings- of meeverbrandingsstraat van installaties is uitgerust met ten minste één hulpbrander. Deze brander wordt automatisch ingeschakeld wanneer de temperatuur van de verbrandingsgassen na de laatste toevoer van verbrandingslucht tot onder 850 °C of 1 100 °C zakt, naargelang het geval. Hij wordt ook tijdens de inwerkingstelling en de stillegging van de installatie gebruikt teneinde ervoor te zorgen dat de temperatuur van 850 °C of 1 100 °C, naargelang het geval, gedurende bedoelde werkzaamheden steeds wordt gehandhaafd zolang zich onverbrand materiaal in de verbrandings- of meeverbrandingskamer bevindt;
- b) wanneer dierlijke bijproducten of afgeleide producten in continubedrijf in de verbrandings- of meeverbrandingskamer worden binnengebracht, is de installatie voorzien van een automatisch systeem dat voorkomt dat dierlijke bijproducten of afgeleide producten bij de inwerkingstelling worden binnengebracht nog voor de temperatuur 850 °C of 1 100 °C, naargelang het geval, is bereikt en wanneer de temperatuur niet gehandhaafd blijft.
- c) De exploitant moet de verbrandingsinstallatie zo exploiteren dat een verbrandingsniveau wordt bereikt waarbij de totale hoeveelheid organische koolstof in de slakken en de bodemas minder bedraagt dan 3 %, of hun gloeiverlies minder bedraagt dan 5 %, van het droge gewicht van het materiaal. Zo nodig wordt het materiaal met passende technieken voorbehandeld.

*Afdeling 2***Lozing van afvalwater**

1. Terreinen van installaties met een hoge capaciteit, met de bijbehorende terreinen voor de opslag van dierlijke bijproducten, zijn zodanig ontworpen dat het ongeoorloofd en accidenteel vrijkomen van verontreinigende stoffen in bodem, oppervlaktewater en grondwater wordt voorkomen.
2. Er wordt voorzien in opvangcapaciteit voor van het terrein van de installatie wegvloeiend verontreinigd regenwater en voor verontreinigd water dat afkomstig is van overlopen of brandbestrijding.

Zo nodig zorgt de exploitant ervoor dat dergelijk regenwater en water kan worden onderzocht en gezuiverd alvorens het, indien nodig, wordt verwijderd.

## HOOFDSTUK III

**VERBRANDINGS- EN MEEVERBRANDINGSINSTALLATIES MET EEN LAGE CAPACITEIT**

Verbrandings- en meeverbrandingsinstallaties waar uitsluitend dierlijke bijproducten en afgeleide producten worden verwerkt met een maximumcapaciteit van minder dan 50 kg dierlijke bijproducten per uur of per partij (installaties met een lage capaciteit) en die overeenkomstig Richtlijn 2000/76/EG geen exploitatievergunning behoeven, worden:

- a) uitsluitend gebruikt voor de verwijdering van:
  - i) dode gezelschapsdieren als bedoeld in artikel 8, onder a) iii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, of
  - ii) categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder b), e) en f), categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9 en categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10 van die verordening;
- b) uitgerust met een hulpbrander indien categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder b), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 in de installatie met lage capaciteit wordt binnengebracht;
- c) zodanig geëxploiteerd dat de dierlijke bijproducten volledig tot as worden gereduceerd.

## BIJLAGE IV

## VERWERKING

## HOOFDSTUK I

## EISEN INZAKE VERWERKINGSBEDRIJVEN EN BEPAALDE ANDERE BEDRIJVEN EN INRICHTINGEN

## Afdeling 1

## Algemene voorschriften

1. Verwerkingsbedrijven voldoen aan de volgende eisen voor verwerking door sterilisatie onder druk of door gebruikmaking van een van de in artikel 15, lid 1, onder b), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde verwerkingsmethoden:

a) verwerkingsbedrijven mogen zich niet op hetzelfde terrein bevinden als slachthuizen of andere inrichtingen die erkend of geregistreerd zijn overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 of Verordening (EG) nr. 853/2004, tenzij de risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid als gevolg van de verwerking van dierlijke bijproducten, die van die slachthuizen of andere inrichtingen afkomstig zijn, door de inachtneming van minstens de volgende voorwaarden tot een minimum worden beperkt:

i) het verwerkingsbedrijf moet fysiek van het slachthuis of de andere inrichting gescheiden zijn, zo nodig door het verwerkingsbedrijf te huisvesten in een gebouw dat volledig van het slachthuis of de andere inrichting is gescheiden;

ii) het volgende moet in het verwerkingsbedrijf worden geïnstalleerd en gebruikt:

— een transportsysteem dat het verwerkingsbedrijf met het slachthuis of de andere inrichting verbindt en niet kan worden omzeild;

— afzonderlijke ingangen, ontvangstruimten, apparatuur en uitgangen voor zowel het verwerkingsbedrijf als het slachthuis of de inrichting;

iii) er moeten maatregelen worden genomen ter voorkoming van de verspreiding van risico's door toedoen van het personeel dat in het verwerkingsbedrijf en in het slachthuis of de andere inrichting werkt;

iv) onbevoegden en dieren mogen geen toegang hebben tot het verwerkingsbedrijf.

In afwijking van de punten i) tot en met iv) mag de bevoegde autoriteit voor verwerkingsbedrijven die categorie 3-materiaal verwerken andere dan de in deze punten vastgestelde voorwaarden toestaan, die de beperking beogen van de risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid, inclusief de risico's als gevolg van de verwerking van categorie 3-materiaal dat afkomstig is van niet op hetzelfde terrein gelegen bedrijven die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 of Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn erkend of geregistreerd.

De lidstaten stellen de Commissie en de andere lidstaten in het kader van het in artikel 52, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009, genoemde Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid in kennis van het gebruik dat door hun bevoegde autoriteiten van deze afwijking wordt gemaakt;

b) het verwerkingsbedrijf moet bestaan uit een reine en een onreine zone, die adequaat gescheiden moeten zijn. De onreine zone moet een overdekte ruimte hebben voor de levering van de dierlijke bijproducten en moet zo gebouwd zijn dat hij gemakkelijk te reinigen en te ontsmetten is. De vloeren moeten zo zijn aangelegd dat vloeistoffen gemakkelijk kunnen wegvloeien;

c) het verwerkingsbedrijf moet voorzien zijn van geschikte voorzieningen, inclusief toiletten, kleedruimten en wasbakken voor het personeel;

d) het verwerkingsbedrijf moet installaties met voldoende capaciteit voor de productie van warm water en voor het opwekken van stoom hebben voor het verwerken van dierlijke bijproducten;

e) zo nodig moet de onreine zone installaties hebben om het volume van de dierlijke bijproducten te verkleinen en een installatie om de fijngemaakte dierlijke bijproducten in de verwerkingsinstallatie te laden;

f) wanneer een warmtebehandeling vereist is, moeten alle installaties voorzien zijn van:

i) meetapparatuur om de temperatuur en de tijdsduur te volgen en, indien van toepassing voor de gebruikte verwerkingsmethode, op kritische punten de druk te controleren;

- ii) registreertoestellen om de resultaten van deze metingen continu te registreren zodat deze toegankelijk blijven voor eigen en officiële controles;
  - iii) een adequaat veiligheidssysteem om te voorkomen dat de bijproducten onvoldoende worden verhit;
  - g) om herverontreiniging van het afgeleide product door binnenkomende dierlijke bijproducten te voorkomen, moet het gedeelte van het bedrijf waar het te verwerken binnenkomende materiaal wordt gelost, duidelijk gescheiden zijn van het gedeelte voor de verwerking van dat product en de opslag van het afgeleide product.
2. Het verwerkingsbedrijf moet beschikken over adequate voorzieningen voor het reinigen en ontsmetten van de open en de afsluitbare recipiënten waarin de dierlijke bijproducten zijn ontvangen, alsmede van de vervoermiddelen waarin zij zijn vervoerd, schepen uitgezonderd.
  3. Het verwerkingsbedrijf moet beschikken over adequate voorzieningen om de wielen van de voertuigen en, indien nodig, de overige onderdelen van het voertuig te ontsmetten bij het verlaten van de onreine zone van het bedrijf.
  4. Alle verwerkingsbedrijven moeten uitgerust zijn met een afvalwaterlozingsinstallatie die voldoet aan de door de bevoegde autoriteit overeenkomstig de wetgeving van de Unie vastgestelde eisen.
  5. Het verwerkingsbedrijf moet over een eigen laboratorium beschikken of gebruikmaken van de diensten van een extern laboratorium. Het laboratorium moet zo zijn uitgerust dat de noodzakelijke analyses kunnen worden uitgevoerd en moet door de bevoegde autoriteit erkend zijn op basis van een beoordeling van het vermogen van het laboratorium om die analyses uit te voeren; het moet op basis van internationaal erkende normen geaccrediteerd zijn of regelmatig door de bevoegde autoriteit gecontroleerd worden ter beoordeling van het vermogen van het laboratorium om voornoemde analyses uit te voeren.
  6. Als het op basis van een risicobeoordeling, gezien de hoeveelheid producten die wordt behandeld, nodig is dat de bevoegde autoriteit regelmatig of permanent aanwezig is, moeten de verwerkingsbedrijven beschikken over een adequaat uitgeruste afsluitbare ruimte die uitsluitend door de inspectiedienst mag worden gebruikt.

## Afdeling 2

### Afvalwaterbehandeling

1. Categorie 1-verwerkingsbedrijven en andere bedrijfsruimten waar gespecificeerd risicomateriaal wordt verwijderd, slachthuizen en categorie 2-verwerkingsbedrijven beschikken als eerste fase van de afvalwaterbehandeling over een voorbehandelingsproces voor het opvangen en verzamelen van dierlijk materiaal.

De apparatuur voor het voorbehandelingsproces bestaat uit sifons of zeven met een poriegrootte of maaswijdte van maximaal 6 mm in de eindfase van het proces of uit soortgelijke systemen die vaste deeltjes van 6 mm of meer in het afvalwater tegenhouden.

2. Afvalwater uit bedrijfsruimten als bedoeld in punt 1 moet een voorbehandelingsproces doorlopen zodat het gefilterd uit de bedrijfsruimten wordt afgevoerd. Vast dierlijk materiaal uit afvalwater wordt niet vermalen, geweekt of op enige andere wijze verwerkt of onder druk gezet om het voorbehandelingsproces te vergemakkelijken.
3. Al het dierlijke materiaal dat wordt opgevangen bij het voorbehandelingsproces in bedrijfsruimten als bedoeld in punt 1 wordt, naargelang het geval, als categorie 1- of categorie 2-materiaal verzameld en vervoerd en overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009 verwijderd.
4. Afvalwater dat het voorbehandelingsproces in bedrijfsruimten als bedoeld in punt 1 heeft doorlopen en afvalwater van andere bedrijfsruimten waar dierlijke bijproducten worden gehanteerd of verwerkt, wordt overeenkomstig de wetgeving van de Unie en zonder beperkingen overeenkomstig deze verordening behandeld.
5. In aanvulling op punt 4 mag de bevoegde autoriteit exploitanten verplichten om afvalwater van de onreine zone van verwerkingsbedrijven en van bedrijven of inrichtingen die tussenhandelingen met categorie 1- of categorie 2-materiaal uitvoeren of categorie 1- of categorie 2-materiaal opslaan, onder zodanige voorwaarden te behandelen dat de risico's van ziekteverwekkers worden beperkt.
6. Onverminderd de punten 1 tot en met 5 is het verwijderen van dierlijke bijproducten, inclusief bloed en melk, of afgeleide producten, via de afvalwaterstroom verboden.

Categorie 3-materiaal bestaande uit centrifuge- en separatorslib mag wel via de afvalwaterstroom worden verwijderd, op voorwaarde dat het een in bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 4, deel III, bedoelde behandeling voor centrifuge- en separatorslib heeft ondergaan.



*Afdeling 3***Specifieke eisen voor de verwerking van categorie 1- en categorie 2-materiaal**

Verwerkingsbedrijven die categorie 1- en categorie 2-materiaal verwerken, moeten zodanig zijn gelegen dat tussen ontvangst van de grondstof en verzending van het afgeleide product de absolute scheiding van categorie 1-materiaal van categorie 2-materiaal gewaarborgd is, tenzij een mengsel van categorie 1- en categorie 2-materiaal als categorie 1-materiaal is verwerkt.

*Afdeling 4***Specifieke eisen voor de verwerking van categorie 3-materiaal**

Naast de in afdeling 1 vermelde algemene voorschriften gelden ook de volgende bepalingen:

1. Verwerkingsbedrijven die categorie 3-materiaal verwerken, zijn niet op hetzelfde terrein gelegen als verwerkingsbedrijven die categorie 1- of categorie 2-materiaal verwerken, tenzij zij zich in een volledig afzonderlijk gebouw bevinden.
2. De bevoegde autoriteit mag evenwel toestaan dat categorie 3-materiaal wordt verwerkt op een terrein waar categorie 1- of categorie 2-materiaal wordt gehanteerd of verwerkt indien versleping voorkomen wordt door:
  - a) de ligging van de bedrijfsruimten, met name de voorzieningen voor de ontvangst van de grondstoffen en de wijze waarop deze verder worden gehanteerd;
  - b) de ligging en het beheer van de apparatuur die voor de verwerking wordt gebruikt, inclusief de opstelling en het beheer van afzonderlijke verwerkingslijnen of van reinigingsprocedures die verspreiding van mogelijke risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid uitsluiten, en
  - c) de ligging en het beheer van de ruimten voor de tijdelijke opslag van de eindproducten.
3. Verwerkingsbedrijven die categorie 3-materiaal verwerken, zijn uitgerust met een installatie waarmee zij de aanwezigheid van vreemde bestanddelen, zoals verpakkingsmateriaal of metaal, in de dierlijke bijproducten of afgeleide producten kunnen opsporen, indien het verwerkte materiaal voor vervoeding bestemd is. Dergelijke vreemde bestanddelen worden vóór of tijdens het verwerkingsproces verwijderd.

## HOOFDSTUK II

**EISEN INZAKE HYGIËNE EN VERWERKING***Afdeling 1***Algemene hygiënevoorschriften**

Naast de in artikel 25 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 vastgestelde algemene hygiënevoorschriften beschikken verwerkingsbedrijven over een gedocumenteerd plagenbestrijdingsprogramma voor de uitvoering van de bepalingen in artikel 25, lid 1, onder c), van die verordening betreffende de voorzieningen ter bescherming tegen schadelijke dieren zoals insecten, knaagdieren en vogels.

*Afdeling 2***Algemene voorschriften inzake de verwerking**

1. Er moeten nauwkeurig geijkte meters/registreertoestellen worden gebruikt om de verwerking continu te controleren. Er wordt een administratie bijgehouden met de data waarop de meters/registreertoestellen zijn geijkt.
2. Materiaal dat mogelijk niet de gespecificeerde warmtebehandeling heeft ondergaan, zoals materiaal dat bij het opstarten van het verwerkingsproces wordt afgevoerd of uit kooktoestellen is gelekt, moet opnieuw door het warmtebehandelingsproces worden geleid of worden verzameld en opnieuw worden verwerkt of worden verwijderd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009.

*Afdeling 3***Verwerkingsmethoden voor categorie 1- en categorie 2-materiaal**

Tenzij de bevoegde autoriteit verwerkingsmethode 1 (sterilisatie onder druk) verplicht stelt, wordt categorie 1- en categorie 2-materiaal verwerkt met een van de in hoofdstuk III beschreven methoden 2, 3, 4 en 5.

*Afdeling 4***Verwerking van categorie 3-materiaal**

1. Voor iedere in hoofdstuk III beschreven verwerkingsmethode omvatten de kritische controlepunten die bepalend zijn voor de bij de verwerking toegepaste warmtebehandeling:
  - a) de deeltjesgrootte van de grondstof;
  - b) de bij de warmtebehandeling bereikte temperatuur;

- c) de druk, indien op de grondstof uitgeoefend;
  - d) de duur van de warmtebehandeling of het verwerkingsdebiet van een continuprocedé. Voor ieder kritisch controlepunt moeten minimumnormen voor het verwerkingsproces worden gespecificeerd.
2. In het geval van chemische behandelingen die door de bevoegde autoriteit zijn toegestaan als verwerkingsmethode 7 overeenkomstig hoofdstuk III, onder G, is ook de gerealiseerde pH-bijstelling een kritisch controlepunt dat bepalend is voor de bij de verwerking toegepaste chemische behandeling.
  3. De verzamelde gegevens worden ten minste twee jaar bewaard om aan te tonen dat voor ieder kritisch controlepunt de minimumwaarden voor verwerking worden toegepast.
  4. Categorie 3-materiaal wordt verwerkt met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of met verwerkingsmethode 7 of, indien het materiaal afkomstig is van waterdieren, met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 7, zoals beschreven in hoofdstuk III.

### HOOFDSTUK III

#### STANDAARDVERWERKINGSMETHODEN

##### A. Verwerkingsmethode 1 (sterilisatie onder druk)

###### Verkleining

1. Als de deeltjesgrootte van de te verwerken dierlijke bijproducten meer dan 50 mm bedraagt, worden de dierlijke bijproducten met behulp van adequate apparatuur zo verkleind dat de deeltjes na de verkleining niet groter zijn dan 50 mm. De doeltreffendheid van de apparatuur wordt dagelijks gecontroleerd en de staat ervan geregistreerd. Indien uit de controles blijkt dat er deeltjes voorkomen die groter zijn dan 50 mm, wordt de verwerking stopgezet en worden er herstelwerkzaamheden verricht voordat de verwerking wordt hervat.

###### Tijd, temperatuur en druk

2. Dierlijke bijproducten met een deeltjesgrootte van ten hoogste 50 mm moeten ononderbroken gedurende ten minste 20 minuten bij een (absolute) druk van ten minste 3 bar worden verhit tot een kerntemperatuur van meer dan 133 °C. De druk moet worden opgewekt door de sterilisatieruimte luchtledig te maken en stoom te injecteren („verzadigde stoom”); de warmtebehandeling kan als enig procedé worden toegepast of vóór of na de sterilisatie plaatsvinden.
3. De verwerking kan worden uitgevoerd in een batch- of continuprocedé.

##### B. Verwerkingsmethode 2

###### Verkleining

1. Als de deeltjesgrootte van de te verwerken dierlijke bijproducten meer dan 150 mm bedraagt, worden de dierlijke bijproducten met behulp van adequate apparatuur zo verkleind dat de deeltjes na de verkleining niet groter zijn dan 150 mm. De doeltreffendheid van de apparatuur wordt dagelijks gecontroleerd en de staat ervan geregistreerd. Indien uit de controles blijkt dat er deeltjes voorkomen die groter zijn dan 150 mm, wordt de verwerking stopgezet en worden er herstelwerkzaamheden verricht voordat de verwerking wordt hervat.

###### Tijd, temperatuur en druk

2. Na de verkleining moeten de dierlijke bijproducten zodanig worden verhit dat zij gedurende ten minste 125 minuten een kerntemperatuur boven 100 °C, gedurende ten minste 120 minuten een kerntemperatuur boven 110 °C en gedurende ten minste 50 minuten een kerntemperatuur boven 120 °C bereiken.

De kerntemperatuurwaarden mogen achtereenvolgens of in een overlappende combinatie van de aangegeven perioden worden bereikt.

3. De verwerking moet worden uitgevoerd in een batchprocedé.

##### C. Verwerkingsmethode 3

###### Verkleining

1. Als de deeltjesgrootte van de te verwerken dierlijke bijproducten meer dan 30 mm bedraagt, worden de dierlijke bijproducten met behulp van adequate apparatuur zo verkleind dat de deeltjes na de verkleining niet groter zijn dan 30 mm. De doeltreffendheid van de apparatuur wordt dagelijks gecontroleerd en de staat ervan geregistreerd. Indien uit de controles blijkt dat er deeltjes voorkomen die groter zijn dan 30 mm, wordt de verwerking stopgezet en worden er herstelwerkzaamheden verricht voordat de verwerking wordt hervat.

Tijd, temperatuur en druk

2. Na de verkleining moeten de dierlijke bijproducten zodanig worden verhit dat zij gedurende ten minste 95 minuten een kerntemperatuur boven 100 °C, gedurende ten minste 55 minuten een kerntemperatuur boven 110 °C en gedurende ten minste 13 minuten een kerntemperatuur boven 120 °C bereiken.

De kerntemperatuurwaarden mogen achtereenvolgens of in een overlappende combinatie van de aangegeven perioden worden bereikt.

3. De verwerking kan worden uitgevoerd in een batch- of continuprocedé.

#### D. Verwerkingsmethode 4

Verkleining

1. Als de deeltjesgrootte van de te verwerken dierlijke bijproducten meer dan 30 mm bedraagt, worden de dierlijke bijproducten met behulp van adequate apparatuur zo verkleind dat de deeltjes na de verkleining niet groter zijn dan 30 mm. De doeltreffendheid van de apparatuur wordt dagelijks gecontroleerd en de staat ervan geregistreerd. Indien uit de controles blijkt dat er deeltjes voorkomen die groter zijn dan 30 mm, wordt de verwerking stopgezet en worden er herstelwerkzaamheden verricht voordat de verwerking wordt hervat.

Tijd, temperatuur en druk

2. Na de verkleining worden de dierlijke bijproducten in een ketel met toegevoegd vet gebracht en zodanig verhit dat zij gedurende ten minste 16 minuten een kerntemperatuur boven 100 °C, gedurende ten minste 13 minuten een kerntemperatuur boven 110 °C, gedurende ten minste 8 minuten een kerntemperatuur boven 120 °C en gedurende ten minste 3 minuten een kerntemperatuur boven 130 °C bereiken.

De kerntemperatuurwaarden mogen achtereenvolgens of in een overlappende combinatie van de aangegeven perioden worden bereikt.

3. De verwerking kan worden uitgevoerd in een batch- of continuprocedé.

#### E. Verwerkingsmethode 5

Verkleining

1. Als de deeltjesgrootte van de te verwerken dierlijke bijproducten meer dan 20 mm bedraagt, worden de dierlijke bijproducten met behulp van adequate apparatuur zo verkleind dat de deeltjes na de verkleining niet groter zijn dan 20 mm. De doeltreffendheid van de apparatuur wordt dagelijks gecontroleerd en de staat ervan geregistreerd. Indien uit de controles blijkt dat er deeltjes voorkomen die groter zijn dan 20 mm, wordt de verwerking stopgezet en worden er herstelwerkzaamheden verricht voordat de verwerking wordt hervat.

Tijd, temperatuur en druk

2. Na de verkleining worden de dierlijke bijproducten verhit totdat zij coaguleren en vervolgens geperst zodat vet en water uit het eiwitmateriaal worden verwijderd. Daarna wordt het eiwitmateriaal zodanig verhit dat het gedurende ten minste 120 minuten een kerntemperatuur boven 80 °C en gedurende ten minste 60 minuten een kerntemperatuur boven 100 °C bereikt.

De kerntemperatuurwaarden mogen achtereenvolgens of in een overlappende combinatie van de aangegeven perioden worden bereikt.

3. De verwerking kan worden uitgevoerd in een batch- of continuprocedé.

#### F. Verwerkingsmethode 6 (voor dierlijke bijproducten van categorie 3 die uitsluitend afkomstig zijn van waterdieren of aquatische ongewervelden)

Verkleining

1. De dierlijke bijproducten worden verkleind tot een deeltjesgrootte van maximaal:

- a) 50 mm bij warmtebehandeling overeenkomstig punt 2, onder a), of
- b) 30 mm bij warmtebehandeling overeenkomstig punt 2, onder b).

Vervolgens worden zij met mierenzuur gemengd om de pH te verlagen tot 4,0 of minder. Het mengsel wordt in afwachting van een nieuwe behandeling gedurende 24 uur opgeslagen.

Tijd, temperatuur en druk

2. Na de verkleining moet het mengsel worden verhit tot:

- a) een kerntemperatuur van ten minste 90 °C gedurende ten minste 60 minuten, of
- b) een kerntemperatuur van ten minste 70 °C gedurende ten minste 60 minuten.

Bij het gebruik van een continu-systeem wordt het product mechanisch door de verhittingsinstallatie doorgevoerd met zodanige snelheid dat de cyclus van de warmtebehandeling zowel qua tijd als temperatuur toereikend is.

3. De verwerking kan worden uitgevoerd in een batch- of continuprocedé.

#### G. Verwerkingsmethode 7

1. Elke door de bevoegde autoriteit toegestane verwerkingsmethode waarvoor de exploitant aan de betrokken autoriteit het volgende heeft aangetoond:

- a) de identificatie van de relevante gevaren van de grondstoffen, in het licht van de oorsprong van die grondstoffen en van de mogelijke risico's met betrekking tot de diergezondheidsstatus van de lidstaat of het gebied of de zone waar de methode zal worden toegepast;
- b) de mate waarin de verwerkingsmethode voornoemde gevaren kan beperken tot een niveau dat geen noemenswaardig risico voor de volksgezondheid en de diergezondheid inhoudt;
- c) de dagelijkse bemonstering van het eindproduct gedurende een periode van 30 productiedagen, overeenkomstig de volgende microbiologische normen:

i) materiaalmonsters die onmiddellijk na de behandeling worden genomen:

*Clostridium perfringens*: geen in 1 g;

ii) materiaalmonsters die tijdens de opslag of bij de uitslag van de producten worden genomen:

*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,

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 de monsters nog als aanvaardbaar worden beschouwd als het resultaat van de bacterietelling voor de overige monsters niet groter dan m is.

2. De gegevens inzake de kritische controlepunten waaruit moet blijken dat een verwerkingsbedrijf aan de microbiologische normen voldoet, worden geregistreerd en bewaard, zodat de exploitant en de bevoegde autoriteit het functioneren van het bedrijf kunnen controleren. De te registreren en controleren informatie moet gegevens bevatten betreffende de deeltjesgrootte en eventueel de kritische temperatuur, de absolute tijd, het drukprofiel, het verwerkingsdebiet en de vetrecyclage.

3. In afwijking van punt 1 kan de bevoegde autoriteit het gebruik toestaan van verwerkingsmethoden die vóór de datum van inwerkingtreding van deze verordening zijn goedgekeurd overeenkomstig bijlage V, hoofdstuk III, bij Verordening (EG) nr. 1774/2002.



4. De bevoegde autoriteit verbiedt de toepassing van de in de punten 1 en 3 bedoelde verwerkingsmethoden tijdelijk of definitief indien zij aanwijzingen heeft dat een van de in punt 1, onder a) en b), bedoelde omstandigheden in belangrijke mate is veranderd.
5. De bevoegde autoriteit stelt de bevoegde autoriteit van een andere lidstaat op verzoek in kennis van de informatie waarover zij ten aanzien van de punten 1 en 2 voor een toegestane verwerkingsmethode beschikt.

#### HOOFDSTUK IV

### ALTERNATIEVE VERWERKINGSMETHODEN

#### Afdeling 1

#### Algemene bepalingen

1. Materiaal dat afkomstig is van de verwerking van categorie 1- en categorie 2-materiaal, met uitzondering van biodiesel die geproduceerd wordt overeenkomstig afdeling 2, onder D, van dit hoofdstuk, wordt permanent gemerkt overeenkomstig de voorschriften voor het merken van bepaalde afgeleide producten in bijlage VIII, hoofdstuk V.
2. De bevoegde autoriteit van een lidstaat stelt op verzoek de resultaten van officiële controles ter beschikking van de bevoegde autoriteit van een andere lidstaat wanneer een alternatieve methode voor het eerst in die lidstaat wordt gebruikt, teneinde de algemene toepassing van de nieuwe alternatieve methode te vergemakkelijken.

#### Afdeling 2

#### Verwerkingsnormen

##### A. Alkalische hydrolyse

##### 1. Grondstoffen

Voor dit procedé mogen dierlijke bijproducten van alle categorieën worden gebruikt.

##### 2. Verwerkingsmethode

Bij alkalische hydrolyse worden de volgende verwerkingsnormen in acht genomen:

- a) er wordt een natriumhydroxide (NaOH)- of kaliumhydroxide (KOH)-oplossing (of een combinatie daarvan) gebruikt in een hoeveelheid die bij benadering molair gelijkwaardig is met het gewicht, de soort en de samenstelling van de af te breken dierlijke bijproducten.

Indien de dierlijke bijproducten een hoog gehalte aan vet hebben, dat de base neutraliseert, wordt de toegevoegde base zodanig aangepast dat de hierboven genoemde molaire gelijkwaardigheid wordt bereikt;

- b) de dierlijke bijproducten worden in een vat van een staallegering geplaatst. De afgemeten hoeveelheid base wordt in vaste vorm of als oplossing toegevoegd zoals beschreven onder a);
- c) het vat wordt gesloten en het mengsel van dierlijke bijproducten en base wordt bij een (absolute) druk van ten minste 4 bar verhit tot een kerntemperatuur van minimaal 150 °C gedurende ten minste:

i) drie uur zonder onderbreking;

ii) zes uur zonder onderbreking in het geval van behandeling van dierlijke bijproducten als bedoeld in artikel 8, lid 1, onder a) i) en ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

Materiaal dat is afgeleid van categorie 1-materiaal van herkauwers die zijn gedood in het kader van TSE-uitroeingsmaatregelen en die ofwel niet op TSE's getest hoeven te worden ofwel met negatief resultaat zijn getest overeenkomstig artikel 6, lid 1, van Verordening (EG) nr. 999/2001, kan evenwel verwerkt worden overeenkomstig punt i), of

iii) één uur zonder onderbreking in het geval van dierlijke bijproducten die uit vis- of pluimveemateriaal bestaan;

- d) de verwerking wordt uitgevoerd in een batchprocedé en het materiaal in het vat wordt constant doorengemengd om het afbraakproces te bevorderen, totdat de weefsels zijn opgelost en de beenderen en tanden zacht zijn geworden, en

- e) de dierlijke bijproducten worden zodanig behandeld dat gelijktijdig aan de eisen met betrekking tot tijd, temperatuur en druk wordt voldaan.

## B. Hydrolyse bij verhoogde druk en temperatuur

### 1. Grondstoffen

Voor dit procedé mag categorie 2- en categorie 3-materiaal worden gebruikt.

### 2. Verwerkingsmethode

Bij hydrolyse bij verhoogde druk en temperatuur worden de volgende verwerkingsnormen in acht genomen:

- a) de dierlijke bijproducten worden ononderbroken gedurende ten minste 40 minuten bij een (absolute) druk van ten minste 12 bar verhit tot een kerntemperatuur van ten minste 180 °C, welke temperatuur wordt bereikt door de indirecte toevoer van stoom naar de biolytische reactor;
- b) de verwerking wordt uitgevoerd in een batchprocedé en het materiaal in het vat wordt constant doorengemengd, en
- c) de dierlijke bijproducten worden zodanig behandeld dat gelijktijdig aan de eisen met betrekking tot tijd, temperatuur en druk wordt voldaan.

## C. Biogasproductie door middel van hydrolyse bij verhoogde druk

### 1. Grondstoffen

Voor dit procedé mogen dierlijke bijproducten van alle categorieën worden gebruikt.

### 2. Verwerkingsmethode

Bij biogasproductie door middel van hydrolyse bij verhoogde druk worden de volgende verwerkingsnormen in acht genomen:

- a) de dierlijke bijproducten worden eerst verwerkt volgens verwerkingsmethode 1 (sterilisatie onder druk) zoals beschreven in hoofdstuk III, in een erkend verwerkingsbedrijf;
- b) na het onder a) bedoelde procedé wordt het ontvette materiaal gedurende ten minste 20 minuten bij een (absolute) druk van ten minste 25 bar en een temperatuur van ten minste 220 °C behandeld, waarbij de verhitting in twee stappen plaatsvindt, eerst door de rechtstreekse injectie van stoom en vervolgens indirect in een coaxiale warmtewisselaar;
- c) de verwerking wordt uitgevoerd in een batch- of continuprocedé en het materiaal in het vat wordt constant doorengemengd;
- d) de dierlijke bijproducten worden zodanig behandeld dat gelijktijdig aan de eisen met betrekking tot tijd, temperatuur en druk wordt voldaan,;
- e) het daarvan afkomstige materiaal wordt vervolgens met water gemengd en in een biogasreactor anaeroob vergist (omzetting in biogas);
- f) voor categorie 1-grondstoffen verloopt het volledige procedé op dezelfde plaats en in een gesloten systeem; het tijdens het proces geproduceerde biogas wordt in dezelfde installatie snel verbrand bij een minimumtemperatuur van 900 °C en vervolgens snel afgekoeld („geblust”).

## D. Biodieselproductie

### 1. Grondstoffen

Voor dit procedé mag een vetfractie afkomstig van dierlijke bijproducten van alle categorieën worden gebruikt.

### 2. Verwerkingsmethode

Bij biodieselproductie worden de volgende verwerkingsnormen in acht genomen:

- a) tenzij gebruik wordt gemaakt van visolie die, of gesmolten vet dat geproduceerd is overeenkomstig respectievelijk sectie VIII of sectie XII van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004, wordt de vetfractie afkomstig van dierlijke bijproducten eerst verwerkt:
  - i) in het geval van categorie 1- of categorie 2-materiaal, volgens verwerkingsmethode 1 (sterilisatie onder druk) als beschreven in hoofdstuk III, en
  - ii) in het geval van categorie 3-materiaal, volgens een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of met verwerkingsmethode 7 of, in het geval van materiaal dat is afgeleid van vis, verwerkingsmethoden 1 tot en met 7 zoals beschreven in hoofdstuk III;

b) het verwerkte vet wordt dan met gebruikmaking van een van de volgende methoden verwerkt:

- i) het verwerkte vet wordt van het eiwit gescheiden; bij vet van herkauwers worden de onoplosbare verontreinigingen verwijderd tot een maximumgehalte van 0,15 gewichtsprocent overblijft, waarna het verwerkte vet achtereenvolgens wordt veresterd en omgeësterd.

Verestering is echter niet vereist voor verwerkt vet afkomstig van materiaal van categorie 3. Voor de verestering wordt de pH verlaagd tot minder dan 1 door de toevoeging van zwavelzuur ( $H_2SO_4$ ) of een gelijkwaardig zuur en het mengsel wordt, terwijl het krachtig wordt doorengemengd, gedurende ten minste 2 uur tot 72 °C verhit.

Omestering wordt uitgevoerd door de pH te verhogen tot ongeveer 14 met kaliumhydroxide of met een gelijkwaardige base bij 35 °C tot 50 °C gedurende ten minste 15 minuten. De omestering moet tweemaal worden uitgevoerd onder de in dit punt beschreven omstandigheden met gebruikmaking van een nieuwe baseoplossing. Dit proces wordt gevolgd door raffinage van de producten, waaronder vacuümdistillatie bij 150 °C, waarna biodiesel ontstaat;

- ii) een procedé waarbij gebruik wordt gemaakt van vergelijkbare door de bevoegde autoriteit goedgekeurde procesparameters.

#### E. Brookesvergassing

##### 1. Grondstoffen

Voor dit procedé mag categorie 2- en categorie 3-materiaal worden gebruikt.

##### 2. Verwerkingsmethode

Bij brookesvergassing worden de volgende verwerkingsnormen in acht genomen:

- a) de naverbrandingskamer wordt met aardgas gestookt;
- b) de dierlijke bijproducten worden in de primaire kamer van de vergasser geladen en de deur wordt gesloten. De primaire kamer heeft geen branders, maar wordt verhit door warmteoverdracht door geleiding van de naverbrander, die onder de primaire kamer gelegen is. De enige lucht die in de primaire kamer wordt binnengelaten, is afkomstig van drie inlaatkleppen op de hoofdeur om de efficiëntie van het proces te vergroten;
- c) de dierlijke bijproducten worden vervluchtigd tot complexe koolwaterstoffen en de daarbij vrijkomende gassen gaan van de primaire kamer door een nauwe opening boven in de achterwand naar de meng- en kraakzones, waar zij uiteenvallen in hun bestanddelen. Ten slotte gaan de gassen naar de naverbrandingskamer, waar zij in de vlam van een aardgasbrander bij luchtvermaat worden verbrand;
- d) elke proceseenheid beschikt over twee branders en twee secundaire ventilatoren voor het geval een brander of ventilator uitvalt. De secundaire kamer is ontworpen voor een minimale verblijftijd van twee seconden bij een minimumtemperatuur van 950 °C onder alle verbrandingscondities;
- e) bij het verlaten van de secundaire kamer gaan de afvalgassen door een barometrische demper onder in de schoorsteen, waar zij worden afgekoeld en met omgevingslucht worden verdund, zodat in de primaire en secundaire kamer een constante druk gehandhaafd blijft;
- f) het proces vindt plaats in een cyclus van 24 uur, het laden, verwerken, afkoelen en verwijderen van de as inbegrepen. Aan het einde van de cyclus wordt de overblijvende as met behulp van een vacuümextractiesysteem uit de primaire kamer in gesloten zakken gedaan, die vervolgens worden verzegeld alvorens te worden vervoerd;
- g) de vergassing van ander materiaal dan dierlijke bijproducten is niet toegestaan.

#### F. Verstoking van dierlijk vet in een thermische ketel

##### 1. Grondstoffen

Voor dit procedé mag een vetfractie afkomstig van dierlijke bijproducten van alle categorieën worden gebruikt.

##### 2. Verwerkingsmethode

Bij de verstoking van dierlijk vet in een thermische ketel worden de volgende verwerkingsnormen in acht genomen:

- a) tenzij gebruik wordt gemaakt van visolie die, of gesmolten vet dat geproduceerd is overeenkomstig respectievelijk sectie VIII of sectie XII van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004, wordt de vetfractie van dierlijke bijproducten eerst verwerkt:

- i) in het geval van vetfractie van categorie 1- en categorie 2-materiaal dat bestemd is voor verstoking in een andere installatie:
    - voor vetfractie afkomstig van de verwerking van herkauwers die met negatief resultaat zijn getest overeenkomstig artikel 6, lid 1, van Verordening (EG) nr. 999/2001 en van de verwerking van andere dieren dan herkauwers die op TSE's moeten worden getest, volgens een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 als beschreven in hoofdstuk III;
    - voor vetfractie afkomstig van de verwerking van andere herkauwers, volgens verwerkingsmethode 1 als beschreven in hoofdstuk III, en
  - ii) in het geval van categorie 1- en categorie 2-materiaal dat bestemd is voor verstoking in hetzelfde bedrijf en in het geval van categorie 3-materiaal, volgens een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of met verwerkingsmethode 7; indien het materiaal afgeleid is van vis, volgens de verwerkingsmethoden 1 tot en met 7 als beschreven in hoofdstuk III;
- b) de vetfractie wordt van het eiwit gescheiden; in het geval van vet van herkauwers dat bestemd is voor verstoking in een ander bedrijf worden de onoplosbare verontreinigingen verwijderd tot een maximumgehalte van 0,15 gewichtsprocent overblijft;
- c) na het onder a) en b) beschreven proces wordt het vet:
- i) in een stoomketel verdampt en bij een minimumtemperatuur van 1 100 °C gedurende ten minste 0,2 seconde verbrand, of
  - ii) met gebruikmaking van gelijkwaardige door de bevoegde autoriteit goedgekeurde procesparameters verwerkt;
- d) de verstoking van ander materiaal van dierlijke oorsprong dan dierlijk vet is niet toegestaan;
- e) vet afkomstig van categorie 1- en categorie 2-materiaal wordt verstoekt in hetzelfde bedrijf waar het vet gesmolten wordt, teneinde de opgewekte energie voor de verwerkingsprocessen te gebruiken. De bevoegde autoriteit mag echter het vervoer van dit vet voor verstoking naar andere bedrijven toestaan mits:
- i) het bedrijf van bestemming toestemming voor de verstoking heeft;
  - ii) strenge voorwaarden worden toegepast voor de scheiding tussen verbranding en de verwerking van levensmiddelen of diervoeders in een erkend bedrijf op dezelfde locatie;
- f) de verstoking overeenkomstig de wetgeving van de Unie ter bescherming van het milieu plaatsvindt, met name overeenkomstig de in die wetgeving vastgestelde normen inzake de beste beschikbare technieken voor de controle en de bewaking van emissies.

#### G. Thermomechanische biobrandstofproductie

##### 1. Grondstoffen

Voor dit procedé mogen mest, de inhoud van het maag-darmkanaal en categorie 3-materiaal worden gebruikt.

##### 2. Verwerkingsmethode

Bij thermomechanische biobrandstofproductie worden de volgende verwerkingsnormen in acht genomen:

- a) de dierlijke bijproducten worden in een converter geladen en vervolgens gedurende een periode van acht uur bij een temperatuur van 80 °C behandeld. Tijdens deze periode wordt het materiaal voortdurend in grootte verkleind onder gebruikmaking van geschikte mechanische verkleiningsapparatuur;
- b) het materiaal wordt vervolgens gedurende ten minste twee uur bij een temperatuur van 100 °C behandeld;
- c) de deeltjesgrootte van het resulterende materiaal mag niet groter zijn dan 20 mm;
- d) de dierlijke bijproducten worden zodanig behandeld dat gelijktijdig aan de onder a) en b) vastgestelde eisen met betrekking tot tijd, temperatuur en druk wordt voldaan;
- e) tijdens de warmtebehandeling van het materiaal wordt het verdampte water continu uit de luchtruimte boven de biobrandstof afgezogen en door een condensor van roestvrij staal geleid. Het condenswater wordt gedurende ten minste één uur op een temperatuur van minstens 70 °C gehouden voordat het als afvalwater wordt geloosd;



- f) na de warmtebehandeling van het materiaal wordt de resulterende biobrandstof uit de converter verwijderd en via een volledig overdekte en afgesloten transportband automatisch vervoerd naar een verbrandings- of meeverbrandingsinstallatie op hetzelfde terrein;
- g) De verwerking moet worden uitgevoerd in een batchprocedé.

### Afdeling 3

#### Verwijdering en gebruik van afgeleide producten

##### 1. Producten afkomstig van de verwerking van:

- a) categorie 1-materiaal worden:
  - i) verwijderd overeenkomstig artikel 12, onder a) of b), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;
  - ii) verwijderd door begraving op een toegelaten stortplaats;
  - iii) omgezet in biogas, mits de gistingsresiduen worden verwijderd overeenkomstig punt i) of ii), of
  - iv) verder verwerkt tot vetderivaten voor andere gebruiksdoeleinden dan vervoeding;
- b) categorie 2- en categorie 3-materiaal worden:
  - i) verwijderd overeenkomstig punt 1, onder a) i) of ii), al dan niet na verwerking overeenkomstig artikel 12, onder a) en b), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;
  - ii) verder verwerkt tot vetderivaten voor andere gebruiksdoeleinden dan vervoeding;
  - iii) als organische meststof of bodemverbeteraar gebruikt, of
  - iv) tot compost verwerkt of omgezet in biogas.

##### 2. Materiaal dat verwerkt is met gebruikmaking van:

- a) alkalische hydrolyse als omschreven in afdeling 2, onder A, mag in een biogasinstallatie worden omgezet en daarna bij een minimumtemperatuur van 900 °C snel verbrand en vervolgens snel afgekoeld („geblust”) worden; indien het in artikel 8, onder a) en b), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemd materiaal als grondstof wordt gebruikt, vindt de omzetting in biogas in een gesloten systeem plaats, op dezelfde locatie als de verwerking;
- b) het biodieselproductieproces mag:
  - i) in het geval van biodiesel en residuen van de destillatie van biodiesel, zonder enige beperking op grond van deze verordening, gebruikt worden als brandstof (eindpunt);
  - ii) in het geval van kaliumsulfaat, voor de productie van afgeleide producten die bestemd zijn om op het land te worden uitgereden, gebruikt worden;
  - iii) in het geval van glycerine:
    - afkomstig van categorie 1- of categorie 2-materiaal dat is verwerkt met gebruikmaking van verwerkingsmethode 1 als beschreven in hoofdstuk III, worden omgezet in biogas;
    - afkomstig van categorie 3-materiaal, voor vervoeding worden gebruikt.

##### 3. Afval zoals slib, filterinhoud, as en gistingsresiduen dat van de verwerking van dierlijke bijproducten overeenkomstig deze afdeling afkomstig is, wordt verwijderd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009 en deze verordening.

## BIJLAGE V

## OMZETTING VAN DIERLIJKE BIJPRODUCTEN EN AFGELEIDE PRODUCTEN IN BIOGAS EN COMPOST

## HOOFDSTUK I

## EISEN VOOR INSTALLATIES

## Afdeling 1

## Biogasinstallaties

1. Een biogasinstallatie moet beschikken over een pasteurisatie-/ontsmettingstoestel, dat niet overgeslagen kan worden voor de dierlijke bijproducten of afgeleide producten, waarvan de maximale deeltjesgrootte 12 mm bedraagt alvorens dit toestel binnen te gaan; dit toestel is uitgerust met:
  - a) apparatuur waarmee kan worden bewaakt of de temperatuur van 70 °C gedurende een uur wordt bereikt;
  - b) registreertoestellen die de onder a) bedoelde bewakingsresultaten continu registreren, en
  - c) een adequaat veiligheidssysteem om te voorkomen dat het te verwerken materiaal onvoldoende wordt verhit.
2. In afwijking van punt 1 is een pasteurisatie-/ontsmettingstoestel niet verplicht voor biogasinstallaties die alleen worden gebruikt voor de omzetting van:
  - a) categorie 2-materiaal dat verwerkt is volgens verwerkingsmethode 1, zoals beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III;
  - b) categorie 3-materiaal dat is verwerkt volgens een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of met verwerkingsmethode 7 of, indien het materiaal afkomstig is van waterdieren, volgens een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 7, zoals beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III;
  - c) categorie 3-materiaal dat al in een andere erkende installatie is gepasteuriseerd of ontsmet;
  - d) dierlijke bijproducten die onverwerkt als grondstof mogen worden gebruikt overeenkomstig artikel 13, onder e) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en deze verordening;
  - e) dierlijke bijproducten die de in bijlage IV, hoofdstuk IV, afdeling 2, onder A, beschreven alkalische hydrolyse hebben ondergaan;
  - f) de volgende dierlijke bijproducten, mits dit door de bevoegde autoriteit wordt toegestaan:
    - i) de in artikel 10, onder f), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde dierlijke bijproducten, die verwerkt zijn in de zin van artikel 2, lid 1, onder m), van Verordening (EG) nr. 852/2004 op het tijdstip waarop zij voor andere doeleinden dan menselijke consumptie worden bestemd;
    - ii) de in artikel 10, onder g), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde dierlijke bijproducten, of
    - iii) dierlijke bijproducten die in biogas zijn omgezet, mits de gistingsresiduen daarna overeenkomstig deze verordening worden gecomposteerd, verwerkt of verwijderd.
3. Indien de biogasinstallatie zich op of naast bedrijfsterreinen bevindt waar landbouwhuisdieren worden gehouden en de installatie ook andere producten dan alleen mest, melk of biest van deze dieren gebruikt, dient de installatie zich op een zekere afstand te bevinden van de plaats waar de dieren worden gehouden.

Die afstand moet zodanig zijn dat de biogasinstallatie geen onaanvaardbaar risico voor de overdracht van op mens of dier overdraagbare ziekten inhoudt.

In ieder geval moet de biogasinstallatie volledig fysiek van de dieren en hun voeder en strooisel worden gescheiden, zo nodig door een omheining.

4. Elke biogasinstallatie moet beschikken over een eigen laboratorium of gebruikmaken van een extern laboratorium. Het laboratorium moet zo zijn uitgerust dat het de noodzakelijke analyses kan uitvoeren en moet door de bevoegde autoriteit erkend zijn; het moet op basis van internationaal erkende normen geaccrediteerd zijn of regelmatig door de bevoegde autoriteit gecontroleerd worden.

#### Afdeling 2

##### Composteerinstallaties

1. Een composteerinstallatie moet beschikken over een gesloten composteereactor of gesloten ruimte waardoor de ingevoerde dierlijke bijproducten of afgeleide producten moeten worden geleid; dit toestel is uitgerust met:
  - a) apparatuur om de temperatuur als functie van de tijd te meten;
  - b) registreertoestellen die de onder a) bedoelde meetresultaten, zo nodig continu, registreren;
  - c) een adequaat veiligheidssysteem om te voorkomen dat het verwerkte materiaal onvoldoende wordt verhit.
2. In afwijking van punt 1 mogen andere soorten composteersystemen worden toegestaan, mits:
  - a) zij op zodanige wijze worden beheerd dat de vereiste tijd- en temperatuurparameters voor al het materiaal in het systeem worden bereikt en zo nodig continu worden bewaakt, of
  - b) zij uitsluitend het in afdeling 1, punt 2, bedoelde materiaal omzetten, en
  - c) zij aan alle andere toepasselijke bepalingen van deze verordening voldoen.
3. Indien de composteerinstallatie zich op of naast bedrijfsterreinen bevindt waar landbouwhuisdieren worden gehouden en de installatie ook andere producten dan alleen mest, melk of biest van deze dieren gebruikt, dient de installatie zich op een zekere afstand te bevinden van de plaats waar de dieren worden gehouden.

Die afstand moet zodanig zijn dat de composteerinstallatie geen onaanvaardbaar risico voor de overdracht van op mens of dier overdraagbare ziekten inhoudt.

In ieder geval moet de composteerinstallatie volledig fysiek van de dieren en hun voeder en strooisel worden gescheiden, zo nodig door een omheining.

4. Elke composteerinstallatie moet beschikken over een eigen laboratorium of gebruikmaken van een extern laboratorium. Het laboratorium moet zo zijn uitgerust dat het de noodzakelijke analyses kan uitvoeren en moet door de bevoegde autoriteit erkend zijn; het moet op basis van internationaal erkende normen geaccrediteerd zijn of regelmatig door de bevoegde autoriteit gecontroleerd worden.

## HOOFDSTUK II

### HYGIËNE-EISEN VOOR BIOGAS- EN COMPOSTEERINSTALLATIES

1. Dierlijke bijproducten moeten zo spoedig mogelijk na aankomst in de biogas- of composteerinstallatie worden omgezet. Tot de behandeling moeten zij adequaat worden opgeslagen.
2. Open en afsluitbare recipiënten en voertuigen die voor het vervoer van onbehandeld materiaal worden gebruikt, worden in een daarvoor aangewezen gedeelte gereinigd en ontsmet.

De plaats van dat gedeelte wordt zo gekozen of dat gedeelte wordt zo ontworpen dat er geen gevaar bestaat voor verontreiniging van behandelde producten.

3. Er moeten systematisch preventieve maatregelen tegen vogels, knaagdieren, insecten en ander ongedierte worden getroffen.

Hiertoe dient een gedocumenteerd bestrijdingsprogramma te worden gebruikt.

4. Voor alle delen van de ruimten worden reinigingsprocedures gedocumenteerd en vastgelegd. Voor de reiniging moeten geschikt materiaal en geschikte schoonmaakmiddelen worden verstrekt.
5. De controle op de hygiëne omvat regelmatige inspectie van de omgeving en de apparatuur. De inspectieschema's en -resultaten moeten worden gedocumenteerd.

6. De installaties en apparatuur moeten goed worden onderhouden en de meetapparatuur moet regelmatig worden geïjkt.
7. Gistingsresiduen en compost moeten in de biogas- of composteerinstallatie zodanig worden gehanteerd en opgeslagen dat herverontreiniging wordt voorkomen.

### HOOFDSTUK III

#### OMZETTINGSPARAMETERS

##### *Afdeling 1*

##### **Standaardomzettingsparameters**

1. Categorie 3-materiaal dat als grondstof in een biogasinstallatie met een pasteurisatie-/ontsmettingstoestel wordt gebruikt, moet aan de volgende minimumeisen voldoen:
  - a) maximale deeltjesgrootte vóór het invoeren in de installatie: 12 mm;
  - b) minimumtemperatuur van al het materiaal in de installatie: 70 °C, en
  - c) minimumtijd dat het materiaal zonder onderbreking in de installatie is: 60 minuten.

Melk, melkproducten, melkderivaten, biest en biestproducten van categorie 3 mogen echter zonder pasteurisatie/ontsmetting als grondstof in een biogasinstallatie worden gebruikt, indien zij volgens de bevoegde autoriteit geen risico opleveren voor de verspreiding van een ernstige op mens of dier overdraagbare ziekte.

De in de eerste alinea, onder b) en c), vastgestelde minimumeisen zijn ook van toepassing op categorie 2-materiaal dat zonder voorafgaande verwerking in een biogasinstallatie wordt omgezet overeenkomstig artikel 13, onder e) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

2. Categorie 3-materiaal dat als grondstof in een composteerinstallatie wordt gebruikt, moet aan de volgende minimumeisen voldoen:
  - a) maximale deeltjesgrootte vóór het invoeren in de composteerreactor: 12 mm,
  - b) minimumtemperatuur van al het materiaal in de reactor: 70 °C, en
  - c) minimumtijd zonder onderbreking: 60 minuten.

De in de eerste alinea, onder b) en c), vastgestelde minimumeisen zijn ook van toepassing op categorie 2-materiaal dat zonder voorafgaande verwerking tot compost wordt verwerkt overeenkomstig artikel 13, onder e) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

##### *Afdeling 2*

##### **Alternatieve omzettingsparameters voor biogas- en composteerinstallaties**

1. De bevoegde autoriteit mag het gebruik van parameters die afwijken van de in hoofdstuk I, afdeling 1, punt 1, vermelde parameters en de standaardomzettingsparameters toestaan, mits de aanvrager bewijst dat die parameters de biologische risico's afdoende beperken. Dit bewijs omvat een validatie, die wordt uitgevoerd overeenkomstig de volgende punten:
  - a) identificatie en analyse van mogelijke gevaren, waaronder het effect van het uitgangsmateriaal, gebaseerd op een volledige omschrijving van de omzettingscondities en -parameters;
  - b) een risicobeoordeling die evalueert hoe de onder a) bedoelde specifieke omzettingscondities in normale en atypische situaties in de praktijk worden bereikt;
  - c) validatie van het voorgenomen proces door het meten van de vermindering van de levensvatbaarheid/infectiviteit van:
    - i) endogene indicatororganismen tijdens het proces, waarbij de indicator:
      - consistent in hoge aantallen in de grondstof aanwezig is;

- niet minder hittebestendig voor de dodelijke aspecten van het omzettingsproces is, maar ook niet significant resistenter dan de ziekteverwekkers voor de bewaking waarvan hij wordt gebruikt;
  - vrij gemakkelijk te kwantificeren en vrij gemakkelijk te identificeren en te bevestigen is, of
- ii) een goed gekarakteriseerd testorganisme of -virus, tijdens de behandeling, dat in een geschikt testlichaam in de grondstoffen is gebracht;
- d) de validatie van het voorgenomen proces, als bedoeld onder c), moet aantonen dat het proces de volgende algehele risicovermindering bereikt:
- i) voor warmte- en chemische processen:
    - een vermindering met 5 log<sub>10</sub> van *Enterococcus faecalis* of *Salmonella* Senftenberg (775W, H<sub>2</sub>S-negatief);
    - een vermindering van de infectiviteitstiter van hittebestendige virussen zoals parvovirus met ten minste 3 log<sub>10</sub>, wanneer zij als een relevant gevaar worden geïdentificeerd, en
  - ii) wat chemische processen betreft ook:
    - een vermindering van resistente parasieten zoals eieren van *Ascaris* spp. met ten minste 99,9 % (3 log<sub>10</sub>) van de levensvatbare stadia;
- e) opstelling van een volledig controleprogramma, waaronder procedures voor de bewaking van het functioneren van het proces als bedoeld onder c);
- f) maatregelen voor de continue bewaking van en het continue toezicht op de in het controleprogramma vastgestelde relevante procesparameters bij het gebruik van de installatie.

Er moeten dossiers met de bijzonderheden van de relevante procesparameters die in een biogas- of composteerinstallatie worden gebruikt, alsook van andere kritische controlepunten worden aangelegd en bijgehouden, zodat de eigenaar, exploitant of hun vertegenwoordiger en de bevoegde autoriteit het functioneren van de installatie kunnen bewaken.

De exploitant moet de dossiers op verzoek ter beschikking van de bevoegde autoriteit stellen. Op verzoek moeten gegevens over een overeenkomstig dit punt toegestaan proces aan de Commissie worden verstrekt.

2. In afwijking van punt 1 kan de bevoegde autoriteit in afwachting van de vaststelling van de in artikel 15, lid 2, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde voorschriften de toepassing van andere specifieke eisen toestaan dan in dit hoofdstuk zijn vastgesteld, mits zij een gelijkwaardig effect hebben wat de vermindering van ziekteverwekkers betreft, voor:
- a) keukenafval en etensresten, indien gebruikt als enig dierlijk bijproduct in een biogas- of composteerinstallatie, en
  - b) mengsels van keukenafval en etensresten met het volgende materiaal:
    - i) mest;
    - ii) inhoud van het maag-darmkanaal gescheiden van het maag-darmkanaal;
    - iii) melk;
    - iv) melkproducten;
    - v) melkderivaten;
    - vi) biest;
    - vii) biestproducten;
    - viii) eieren;



- ix) eiproducten;
- x) dierlijke bijproducten als bedoeld in artikel 10, onder f), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, die zijn verwerkt in de zin van artikel 2, lid 1, onder m), van Verordening (EG) nr. 852/2004.
3. Wanneer het in punt 2, onder b), genoemde materiaal of in artikel 10, onder g), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde afgeleide producten de enige grondstoffen van dierlijke oorsprong zijn die in een biogas- of composteerinstallatie worden behandeld, mag de bevoegde autoriteit toestaan dat andere specifieke eisen worden gebruikt dan in dit hoofdstuk zijn vastgesteld, mits zij:
- a) van mening is dat dat materiaal geen risico op verspreiding van ernstige op mens of dier overdraagbare ziekten inhoudt;
- b) van mening is dat de gistingsresiduen of de compost niet-verwerkt materiaal zijn en exploitanten verplicht deze te hanteren overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009 en deze verordening.
4. Exploitanten mogen gistingsresiduen en compost in de handel brengen indien deze producten zijn geproduceerd volgens parameters die door de bevoegde autoriteit zijn toegestaan:
- a) overeenkomstig punt 1;
- b) overeenkomstig de punten 2 en 3, uitsluitend in de lidstaten waar die parameters zijn toegestaan.

### Afdeling 3

#### Normen voor gistingsresiduen en compost

1. a) Representatieve monsters van de gistingsresiduen of de compost, die tijdens of onmiddellijk na de omzetting in de biogasinstallatie of de compostering in de composteerinstallatie worden genomen om het proces te bewaken, moeten aan de volgende normen voldoen:

*Escherichia coli*:  $n = 5$ ,  $c = 1$ ,  $m = 1\ 000$ ,  $M = 5\ 000$  in 1 g;

of

*Enterococaceae*:  $n = 5$ ,  $c = 1$ ,  $m = 1\ 000$ ,  $M = 5\ 000$  in 1 g;

en

- b) representatieve monsters van de gistingsresiduen of de compost, die tijdens de opslag of bij de uitslag uit de betrokken installaties worden genomen, moeten aan de volgende normen voldoen:

*Salmonella*: geen in 25 g:  $n = 5$ ,  $c = 0$ ,  $m = 0$ ,  $M = 0$ .

Voor a) en b) geldt:

$n$  = 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.

2. Gistingsresiduen of compost, die niet voldoen aan de in deze afdeling vastgestelde eisen, worden opnieuw omgezet of gecomposteerd en in het geval van *Salmonella* gehanteerd of verwijderd overeenkomstig de instructies van de bevoegde autoriteit.

## BIJLAGE VI

**BIJZONDERE VOORSCHRIFTEN INZAKE ONDERZOEK, VERVOEDERING EN VERZAMELING EN VERWIJDERING**

## HOOFDSTUK I

**BIJZONDERE VOORSCHRIFTEN INZAKE MONSTERS VOOR ONDERZOEKS- EN ANDERE DOELEINDEN***Afdeling 1***Voor onderzoek en diagnose bestemde monsters**

1. Exploitanten zorgen ervoor dat zendingen voor onderzoek en diagnose bestemde monsters vergezeld gaan van een handelsdocument waarin het volgende wordt vermeld:
  - a) de omschrijving van het materiaal en de diersoort van oorsprong;
  - b) de categorie waartoe het materiaal behoort;
  - c) de hoeveelheid materiaal;
  - d) de plaats van oorsprong en de plaats van verzending van het materiaal;
  - e) de naam en het adres van de afzender;
  - f) de naam en het adres van de geadresseerde en/of de gebruiker.
2. Gebruikers die voor onderzoek en diagnose bestemde monsters hanteren, treffen alle nodige maatregelen om te voorkomen dat op mens of dier overdraagbare ziekten worden verspreid zolang zij het materiaal onder hun controle hanteren, met name door de toepassing van goede laboratoriumpraktijken.
3. Elk daaropvolgend gebruik van voor onderzoek en diagnose bestemde monsters voor andere doeleinden dan in bijlage I, punt 38, worden genoemd, is verboden.
4. Tenzij zij voor referentiedoeleinden worden bewaard, worden voor onderzoek en diagnose bestemde monsters en producten die afkomstig zijn van het gebruik van dergelijke monsters, verwijderd:
  - a) als afval door verbranding of meeverbranding;
  - b) in het geval van dierlijke bijproducten of afgeleide producten als bedoeld in artikel 8, onder a) iv), c) en d), artikel 9 en artikel 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 die deel uitmaken van celculturen, laboratoriumsets of laboratoriummonsters, door een behandeling onder voorwaarden die op zijn minst gelijkwaardig zijn aan de gevalideerde methode voor stoomautoclaven<sup>(1)</sup> en vervolgens door verwijdering als afval of afvalwater overeenkomstig de toepasselijke wetgeving van de Unie;
  - c) door sterilisatie onder druk gevolgd door verwijdering of gebruik overeenkomstig de artikelen 12 tot en met 14 van Verordening (EG) nr. 1069/2009.
5. Gebruikers die voor onderzoek en diagnose bestemde monsters hanteren, houden een register van ontvangen zendingen van die monsters bij.

Het register bevat de in punt 1 bedoelde informatie, alsook de verwijderingsdatum en -methode van de monsters en de eventuele afgeleide producten.
6. In afwijking van de punten 1, 4 en 5 kan de bevoegde autoriteit toestaan dat de voor onderzoek en diagnose bestemde monsters voor educatieve doeleinden op een andere wijze gehanteerd en verwijderd worden, die onaanvaardbare risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid uitsluit.

*Afdeling 2***Handelsmonsters en demonstratiemateriaal**

1. Handelsmonsters en demonstratiemateriaal mogen uitsluitend worden vervoerd, gebruikt en verwijderd overeenkomstig afdeling 1, punten 1 tot en met 4 en 6.

<sup>(1)</sup> CEN TC/102 – Sterilisatoren voor medische doeleinden - EN 285:2006 + A2:2009 - Sterilisatie - Stoomsterilisatoren - Grote sterilisatoren, referentie bekendgemaakt in PB C 293 van 2.12.2009, blz. 39.

2. Tenzij de handelsmonsters voor referentiedoeleinden worden bewaard, worden zij na de voltooiing van de bijzondere studies of analyses:
  - a) terug naar de lidstaat van oorsprong gezonden;
  - b) naar een andere lidstaat of een derde land gezonden, indien de bevoegde autoriteit van de lidstaat of het derde land van bestemming daartoe vooraf toestemming heeft gegeven, of
  - c) verwijderd of gebruikt overeenkomstig de artikelen 12, 13 en 14 van Verordening (EG) nr. 1069/2009.
3. Na afloop van de tentoonstelling of na de artistieke activiteit wordt demonstratiemateriaal teruggezonden naar de lidstaat van oorsprong, verzonden of verwijderd, overeenkomstig punt 2.

## HOOFDSTUK II

### BIJZONDERE VERVOEDERINGSVOORSCHRIFTEN

#### *Afdeling 1*

#### **Algemene voorschriften**

Categorie 2- en categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 18, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mag worden vervoerd aan de onder a), d), f), g) en h), van dat lid genoemde dieren met inachtneming van de volgende voorwaarden, naast de voorwaarden die door de bevoegde autoriteit zijn vastgesteld overeenkomstig lid 1 van dat artikel:

1. de dierlijke bijproducten worden naar de gebruikers of naar verzamelcentra vervoerd overeenkomstig bijlage VIII, hoofdstuk I, afdelingen 1 en 3;
2. verzamelcentra worden door de bevoegde autoriteit geregistreerd, mits zij:
  - a) voldoen aan de eisen die gesteld worden aan bedrijven die tussenhandelingen verrichten als bedoeld in bijlage IX, hoofdstuk II, en
  - b) uitgerust zijn met adequate faciliteiten voor de destructie van ongebruikt materiaal of dit materiaal naar een erkend verwerkingsbedrijf, dan wel naar een erkende verbrandings- of meeverbrandingsinstallatie sturen, overeenkomstig deze verordening;
3. de lidstaten mogen toestaan dat een categorie 2-verwerkingsbedrijf als verzamelcentrum wordt gebruikt;
4. exploitanten van verzamelcentra die eindgebruikers ander materiaal dan dierlijke bijproducten van waterdieren en aquatische ongewervelden leveren, moeten ervoor zorgen dat het een van de volgende behandelingen ondergaat:
  - a) denaturering met een oplossing van een kleurstof. De oplossing moet een zodanige concentratie hebben dat de verkleuring van het behandelde materiaal duidelijk zichtbaar is en niet verdwijnt wanneer het behandelde materiaal wordt ingevroren of gekoeld; het volledige oppervlak van alle stukken materiaal moet met de oplossing behandeld worden door onderdompeling van het materiaal in de oplossing of door de oplossing daarop te spuiten of op een andere manier daarop aan te brengen;
  - b) sterilisatie, dat wil zeggen koken of stomen onder druk totdat elk stuk materiaal volledig doorgekookt is, of
  - c) elke andere hantering of behandeling die is toegestaan door de bevoegde autoriteit die voor de exploitant verantwoordelijk is.

#### *Afdeling 2*

#### **Voederen van bepaalde soorten in voederstations**

1. De bevoegde autoriteit mag onder de volgende voorwaarden toestaan dat het in artikel 18, lid 2, onder b), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde categorie 1-materiaal in voederstations vervoerd wordt aan de hieronder genoemde met uitsterven bedreigde en beschermde soorten:
  - a) het materiaal wordt vervoerd aan:

i) een van de hieronder vermelde aasetende vogelsoorten in de volgende lidstaten:

Lidstaat	Diersoorten
Bulgarije	lammergier ( <i>Gypaetus barbatus</i> ) monniksgier ( <i>Aegypius monachus</i> ) aasgier ( <i>Neophron percnopterus</i> ) vale gier ( <i>Gyps fulvus</i> ) steenarend ( <i>Aquila chrysaetos</i> ) keizerarend ( <i>Aquila heliaca</i> ) zeearend ( <i>Haliaeetus albicilla</i> ) zwarte wouw ( <i>Milvus migrans</i> ) rode wouw ( <i>Milvus milvus</i> )
Griekenland	lammergier ( <i>Gypaetus barbatus</i> ) monniksgier ( <i>Aegypius monachus</i> ) aasgier ( <i>Neophron percnopterus</i> ) vale gier ( <i>Gyps fulvus</i> ) steenarend ( <i>Aquila chrysaetos</i> ) keizerarend ( <i>Aquila heliaca</i> ) zeearend ( <i>Haliaeetus albicilla</i> ) zwarte wouw ( <i>Milvus migrans</i> )
Spanje	lammergier ( <i>Gypaetus barbatus</i> ) monniksgier ( <i>Aegypius monachus</i> ) aasgier ( <i>Neophron percnopterus</i> ) vale gier ( <i>Gyps fulvus</i> ) steenarend ( <i>Aquila chrysaetos</i> ) Spaanse keizerarend ( <i>Aquila adalberti</i> ) zwarte wouw ( <i>Milvus migrans</i> ) rode wouw ( <i>Milvus milvus</i> )
Frankrijk	lammergier ( <i>Gypaetus barbatus</i> ) monniksgier ( <i>Aegypius monachus</i> ) aasgier ( <i>Neophron percnopterus</i> ) vale gier ( <i>Gyps fulvus</i> ) steenarend ( <i>Aquila chrysaetos</i> ) zeearend ( <i>Haliaeetus albicilla</i> ) zwarte wouw ( <i>Milvus migrans</i> ) rode wouw ( <i>Milvus milvus</i> )
Italië	lammergier ( <i>Gypaetus barbatus</i> ) monniksgier ( <i>Aegypius monachus</i> ) aasgier ( <i>Neophron percnopterus</i> ) vale gier ( <i>Gyps fulvus</i> ) steenarend ( <i>Aquila chrysaetos</i> ) zwarte wouw ( <i>Milvus migrans</i> ) rode wouw ( <i>Milvus milvus</i> )
Cyprus	monniksgier ( <i>Aegypius monachus</i> ) vale gier ( <i>Gyps fulvus</i> )
Portugal	monniksgier ( <i>Aegypius monachus</i> ) aasgier ( <i>Neophron percnopterus</i> ) vale gier ( <i>Gyps fulvus</i> ) steenarend ( <i>Aquila chrysaetos</i> )

Lidstaat	Diersoorten
Slowakije	steenarend ( <i>Aquila chrysaetos</i> ) keizerarend ( <i>Aquila heliaca</i> ) zeearend ( <i>Haliaeetus albicilla</i> ) zwarte wouw ( <i>Milvus migrans</i> ) rode wouw ( <i>Milvus milvus</i> )

- ii) een van de in bijlage II bij Richtlijn 92/43/EEG genoemde vleesetende diersoorten, in speciale beschermingszones die door die richtlijn zijn vastgesteld, of
- iii) een van de in bijlage I bij Richtlijn 2009/147/EG genoemde Falconiformes of Strigiformes, in speciale beschermingszones die door die richtlijn zijn vastgesteld;
- b) de bevoegde autoriteit heeft de voor het voederstation verantwoordelijke exploitant een vergunning afgegeven.
- De bevoegde autoriteit geeft dergelijke vergunningen af indien:
- i) het voeren niet als alternatieve manier dient voor de verwijdering van gespecificeerd risicomateriaal of van gestorven herkauwers die dergelijk materiaal bevatten, waaraan een TSE-risico verbonden is;
- ii) er een adequaat TSE-bewakingsstelsel als bedoeld in Verordening (EG) nr. 999/2001 met regelmatige laboratoriumtests van monsters op TSE's wordt toegepast;
- c) de bevoegde autoriteit zorgt voor de coördinatie met alle andere bevoegde autoriteiten die belast zijn met het toezicht op de aan de erkenning verbonden eisen;
- d) de bevoegde autoriteit heeft zich er, op basis van een beoordeling van de specifieke situatie van de betrokken soorten en hun habitat, van vergewist dat de staat van instandhouding erop zal vooruitgaan;
- e) de door de bevoegde autoriteit afgegeven vergunning:
- i) vermeldt uitdrukkelijk op welke soorten zij betrekking heeft;
- ii) beschrijft uitvoerig de locatie van het voederstation in het geografische gebied waar het voeren plaatsvindt, en
- iii) wordt onmiddellijk ingetrokken wanneer:
- er een verband met de verspreiding van TSE's vermoed wordt of bevestigd is, totdat het risico kan worden uitgesloten, of
- niet aan de voorschriften van deze verordening wordt voldaan;
- f) de voor het voeren verantwoordelijke exploitant:
- i) reserveert een ingesloten gebied voor het voeren waartoe uitsluitend dieren van de in stand te houden soorten toegang hebben, indien nodig met omheiningen of andere middelen die overeenstemmen met de natuurlijke voedingspatronen van de betrokken soorten;
- ii) zorgt ervoor dat in aanmerking komende kadavers van runderen en ten minste 4 % van de in aanmerking komende kadavers van schapen en geiten die als voeder bestemd zijn, vóór de vervoeding met een negatief resultaat zijn getest in het kader van het TSE-bewakingsstelsel dat wordt uitgevoerd overeenkomstig bijlage III bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en, indien van toepassing, overeenkomstig een besluit dat is vastgesteld overeenkomstig artikel 6, lid 1 ter, tweede alinea, van die verordening, en
- iii) houdt een administratie bij waarin ten minste het aantal, de aard, het geschatte gewicht en de oorsprong van de karkassen van de voor vervoeding gebruikte dieren, de datum van vervoeding, de plaats van vervoeding en, indien van toepassing, de uitslagen van de TSE-tests worden bijgehouden.



2. Wanneer een lidstaat bij de Commissie een aanvraag indient om te worden opgenomen in de lijst als bedoeld in punt 1, onder a), gaat de aanvraag vergezeld van:
- a) een gedetailleerde motivering van de uitbreiding van de lijst met bepaalde soorten aasetende vogels in de betrokken lidstaat, inclusief een toelichting van de redenen waarom dergelijke vogels met categorie 1-materiaal in plaats van met categorie 2- en categorie 3-materiaal moeten worden gevoederd;
  - b) een toelichting van de maatregelen die zullen worden genomen om naleving van punt 1 te garanderen.

#### *Afdeling 3*

##### **Voederen van wilde dieren buiten voederstations**

De bevoegde autoriteit mag toestaan dat categorie 1-materiaal afkomstig van hele kadavers of delen van kadavers van dieren die gespecificeerd risicomateriaal bevatten, buiten voederstations aan de in punt 1, onder a), van afdeling 2 genoemde wilde dieren vervoederd wordt, zo nodig zonder dat de dode dieren eerst worden verzameld, mits aan de volgende voorwaarden is voldaan:

1. de bevoegde autoriteit heeft zich er, op basis van een beoordeling van de specifieke situatie van de betrokken soorten en hun habitat, van vergewist dat de staat van instandhouding erop zal vooruitgaan;
2. de bevoegde autoriteit specificeert in de vergunning de bedrijven of beslagen binnen een bepaald geografisch voedergebied onder de volgende voorwaarden:
  - a) het voedergebied omvat geen gebieden waar aan intensieve veehouderij wordt gedaan;
  - b) landbouwhuisdieren in bedrijven of beslagen in het voedergebied worden door een officiële dierenarts regelmatig gecontroleerd op TSE's en op ziekten die op mens of dier kunnen worden overgedragen;
  - c) het voederen wordt onmiddellijk opgeschort indien:
    - i) er een verband met de verspreiding van TSE's in een bedrijf of beslag vermoed wordt of bevestigd is, totdat het risico kan worden uitgesloten;
    - ii) de uitbraak van een ernstige op mens of dier overdraagbare ziekte in een bedrijf of beslag vermoed wordt of bevestigd is, totdat het risico kan worden uitgesloten, of
    - iii) niet aan de voorschriften van deze verordening wordt voldaan;
  - d) de bevoegde autoriteit specificeert in de vergunning:
    - i) passende maatregelen die moeten worden genomen om te voorkomen dat dode dieren TSE's en overdraagbare ziekten overdragen op mens of dier, zoals maatregelen met betrekking tot het voedingspatroon van de in stand te houden soorten, seizoensgebonden voederbeperkingen, verplaatsingsbeperkingen voor landbouwhuisdieren en andere maatregelen die ten doel hebben mogelijke risico's op de overdracht van een op mens of dier overdraagbare ziekte te beheersen, zoals maatregelen ten aanzien van diersoorten die in het voedergebied aanwezig zijn, maar die niet met de dierlijke bijproducten worden gevoederd;
    - ii) de verantwoordelijkheden van de personen of entiteiten in het voedergebied die aan het voederen meewerken of voor landbouwhuisdieren verantwoordelijk zijn, in het licht van de in punt i) bedoelde maatregelen;
    - iii) de voorwaarden waaronder de in artikel 53 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde sancties aan de in punt ii) bedoelde personen of entiteiten worden opgelegd indien de in punt i) bedoelde maatregelen niet worden genomen;
  - e) indien gevoederd wordt zonder dat de dode dieren eerst worden verzameld, worden het waarschijnlijke sterftecijfer van landbouwhuisdieren in het voedergebied en de waarschijnlijke voederbehoeften van de wilde dieren geschat als basis voor de beoordeling van het mogelijke risico op de overdracht van ziekten.

#### *Afdeling 4*

##### **Voederen van dierentuindieren met categorie 1-materiaal**

De bevoegde autoriteit mag onder de volgende voorwaarden toestaan dat categorie 1-materiaal afkomstig van hele kadavers of delen van kadavers van dieren die gespecificeerd risicomateriaal bevatten, alsook materiaal afkomstig van dierentuindieren aan dierentuindieren worden vervoederd:

- a) de bevoegde autoriteit heeft aan de voor het voederen verantwoordelijke exploitant een vergunning afgegeven. De bevoegde autoriteit geeft dergelijke vergunningen af indien:

- i) het voeren niet als alternatieve manier dient voor de verwijdering van gespecificeerd risicomateriaal of van gestorven herkauwers die dergelijk materiaal bevatten, waaraan een TSE-risico verbonden is;
  - ii) wanneer categorie 1-materiaal afkomstig van hele kadavers of delen van kadavers van runderen die gespecificeerd risicomateriaal bevatten, gebruikt wordt, een adequaat TSE-bewakingsstelsel als bedoeld in Verordening (EG) nr. 999/2001 met regelmatige laboratoriumtests van monsters op TSE's wordt toegepast;
- b) de door de bevoegde autoriteit afgegeven vergunning wordt onmiddellijk geschorst wanneer:
- i) er een verband met de verspreiding van TSE's vermoed wordt of bevestigd is, totdat het risico kan worden uitgesloten, of
  - ii) niet aan de voorschriften van deze verordening wordt voldaan;
- c) de voor het voeren verantwoordelijke exploitant:
- i) slaat het als voeder bestemde materiaal op en vervoert het in een ingesloten, omheind gebied zodat geen andere vleesetende dieren dan de diertuindieren waarvoor de vergunning is afgegeven bij het voeder kunnen komen;
  - ii) zorgt ervoor dat als voeder bestemde herkauwers opgenomen zijn in het TSE-bewakingsprogramma dat wordt uitgevoerd overeenkomstig bijlage III bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en, in voorkomend geval, overeenkomstig een besluit dat is vastgesteld overeenkomstig artikel 6, lid 1 ter, tweede alinea, van die verordening;
  - iii) houdt een administratie bij waarin ten minste het aantal, de aard, het geschatte gewicht en de oorsprong van de kadavers van de voor vervoeding gebruikte dieren, de uitslagen van de TSE-tests en de datum van vervoeding worden bijgehouden.

### HOOFDSTUK III

#### BIJZONDERE VOORSCHRIFTEN INZAKE VERZAMELING EN VERWIJDERING

##### *Afdeling 1*

##### **Bijzondere voorschriften voor de verwijdering van dierlijke bijproducten**

1. Indien de bevoegde autoriteit toestaat dat dierlijke bijproducten ter plaatse worden verwijderd overeenkomstig artikel 19, lid 1, onder a), b), c) en e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, mag die verwijdering worden uitgevoerd:
  - a) door verbranding of begraving op het bedrijf waar de dierlijke bijproducten zijn ontstaan;
  - b) op een toegelaten stortplaats, of
  - c) door verbranding of begraving op een plaats waar het risico voor de volksgezondheid, de diergezondheid en het milieu tot een minimum beperkt is, mits die plaats op zodanige afstand is gelegen dat de bevoegde autoriteit de preventie van risico's voor de volksgezondheid, de diergezondheid en het milieu kan waarborgen.
2. Dierlijke bijproducten die op de in artikel 19, lid 1, onder b), c) en e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde locaties worden verbrand, moeten worden verbrand:
  - a) op een zorgvuldig gebouwde brandstapel, waarbij de dierlijke bijproducten tot as worden gereduceerd;
  - b) zonder de menselijke gezondheid in gevaar te brengen;
  - c) zonder het gebruik van procedés of methoden die het milieu zouden kunnen schaden, met name doordat zij leiden tot risico's voor water, lucht, bodem, fauna en flora of door geluids- of geurhinder;
  - d) onder voorwaarden die garanderen dat alle resulterende as door begraving op een toegelaten stortplaats wordt verwijderd.
3. Dierlijke bijproducten die op de in artikel 19, lid 1, onder a), b), c) en e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde locaties worden begraven, moeten worden begraven:
  - a) op zodanige wijze dat vleesetende of allestende dieren er niet bij kunnen komen;
  - b) op een toegelaten stortplaats of op een andere locatie, zonder dat de gezondheid van de mens in gevaar wordt gebracht en zonder het gebruik van procedés of methoden die het milieu zouden kunnen schaden, met name doordat zij leiden tot risico's voor water, lucht, bodem, fauna en flora of door geluids- of geurhinder.

4. Bij verwijdering overeenkomstig artikel 19, lid 1, onder a), b), c) en e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 moet bij de verplaatsing van de dierlijke bijproducten van de plaats van oorsprong naar de plaats van verwijdering aan de volgende voorwaarden worden voldaan:
- de dierlijke bijproducten worden vervoerd in veilige, lekvrije recipiënten of voertuigen;
  - het laden en lossen van de dierlijke bijproducten vindt plaats onder toezicht van de bevoegde autoriteit, indien van toepassing;
  - de wielen van voertuigen worden ontsmet wanneer zij de locatie van oorsprong verlaten;
  - de voor het vervoer van de dierlijke bijproducten gebruikte recipiënten en voertuigen worden na het lossen van de dierlijke bijproducten grondig gereinigd en ontsmet, en
  - er wordt, in voorkomend geval, voorzien in passende begeleiding van de voertuigen, controle op lekkage en dubbele afdekking.

#### *Afdeling 2*

##### **Verbranding en begraving van dierlijke bijproducten in afgelegen gebieden**

Het in artikel 19, lid 2, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde maximumpercentage mag niet meer bedragen dan:

- 10 % van de runderpopulatie van de betrokken lidstaat;
- 25 % van de schapen- en geitenpopulatie van de betrokken lidstaat;
- 10 % van de varkenspopulatie van de betrokken lidstaat, en
- een percentage van de populatie van andere diersoorten dat door de bevoegde autoriteit wordt vastgesteld op grond van een beoordeling van de mogelijke risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid als gevolg van de verwijdering van dieren van die soorten door verbranding of begraving ter plaatse.

#### *Afdeling 3*

##### **Verbranding en begraving van bijen en bijproducten van bijenteelt**

Voor bijen en bijproducten van bijenteelt kan de bevoegde autoriteit verwijdering door verbranding of begraving ter plaatse als bedoeld in artikel 19, lid 1, onder f), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 toestaan, mits alle noodzakelijke maatregelen zijn getroffen om ervoor te zorgen dat de verbranding of begraving geen gevaar voor de volksgezondheid en de diergezondheid of het milieu vormt.

#### HOOFDSTUK IV

##### **ANDERE VORMEN VAN VERWIJDERING**

In afwijking van artikel 14 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 kunnen de lidstaten toestaan dat het in artikel 10, onder f), van die verordening genoemde categorie 3-materiaal wordt verzameld, vervoerd en verwijderd op een andere wijze dan door verbranding of begraving ter plaatse, op voorwaarde dat:

- het volume van het materiaal van de inrichting of het bedrijf waar het materiaal wordt verzameld, ongeacht de soorten waarvan het materiaal afkomstig is, niet meer dan 20 kg per week bedraagt;
- het materiaal zodanig wordt verzameld, vervoerd en verwijderd dat er geen onaanvaardbare risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid ontstaan;
- de bevoegde autoriteit regelmatig controles uitvoert, inclusief controles van de door de exploitanten bijgehouden administratie, in de inrichtingen of bedrijven waar het materiaal wordt verzameld, teneinde ervoor te zorgen dat de bepalingen van deze afdeling worden nageleefd.

De lidstaten kunnen besluiten het onder a) bedoelde volume te verhogen tot maximaal 50 kg per week, mits zij de Commissie en de overige lidstaten in het kader van het in artikel 52, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid een uitvoerige motivering verstrekken, met vermelding van de aard van de activiteiten waarvoor het volume wordt verhoogd, de diersoort waarvan de dierlijke bijproducten afkomstig zijn en een toelichting van de redenen waarom het volume moet worden verhoogd, in het licht van de passende structuur voor de hantering en verwijdering van dierlijke bijproducten en afgeleide producten op hun grondgebied, als bedoeld in artikel 4, lid 4, van die verordening.

## BIJLAGE VII

## STANDAARDFORMAAT VOOR AANVRAGEN VOOR ALTERNATIEVE METHODEN

## HOOFDSTUK I

## Taalregeling

1. Aanvragen om toelating van een alternatieve methode voor het gebruik of de verwijdering van dierlijke bijproducten of afgeleide producten als bedoeld in artikel 20, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 („aanvragen”) worden ingediend in een van de officiële talen van de Europese Unie als bedoeld in artikel 1 van Verordening no. 1 van 1958.
2. Betrokkenen die hun aanvraag in een andere taal dan het Engels indienen, moeten de officiële vertaling van hun aanvraag, die door de EFSA wordt verstrekt, vóór de beoordeling valideren.

De in artikel 20, lid 5, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde termijn gaat in zodra de betrokken partij de officiële vertaling van de aanvraag heeft gevalideerd.

## HOOFDSTUK II

## Inhoud van de aanvragen

1. De aanvragen bevatten alle nodige informatie over de hieronder genoemde punten, zodat de EFSA de veiligheid van de voorgestelde alternatieve methode kan beoordelen:
  - a) de categorieën dierlijke bijproducten waarop de alternatieve methode zal worden toegepast, met gebruikmaking van de in de artikelen 8, 9 en 10, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde categorieën;
  - b) de identificatie en de typering van het risicomateriaal overeenkomstig de volgende beginselen:

materiaal dat een significant risico inhoudt, wordt afzonderlijk geïdentificeerd. Voor elk materiaal wordt de kans op blootstelling van mens en dier onder normale omstandigheden en in abnormale of noodsituaties beoordeeld. In geval van een significante blootstelling wordt het potentiële risico beoordeeld;

- c) de vermindering van de risico's van ziekteverwekkers overeenkomstig de volgende beginselen:

de mate waarin het proces het risico voor de volksgezondheid en de diergezondheid kan verminderen, wordt geraamd op basis van directe metingen.

Indien geen directe meetresultaten beschikbaar zijn, kan een beroep worden gedaan op modellen of extrapolatie van andere processen. Om aan te tonen dat het risico effectief verminderd wordt, moet het geïdentificeerde gevaar (bv. *Salmonella*) worden gekwantificeerd, zowel in het inputmateriaal (grondstof) als in het resulterende outputmateriaal. Voor de toepassing van dit hoofdstuk omvat outputmateriaal alle eindproducten en bijproducten die op basis van het proces worden geproduceerd.

Ramingen moeten gestaafd worden met bewijsmateriaal. Dergelijk bewijsmateriaal omvat – voor metingen – informatie over de gebruikte werkwijze (gevoeligheid en betrouwbaarheid van de toegepaste methoden), aard van de geanalyseerde monsters en bewijs dat de monsters representatief waren (relevante reële monsters en aantal uitgevoerde tests).

Indien een andere methode dan prionmeting is gebruikt, moet de geschiktheid van de toegepaste methode worden toegelicht. Er moet een evaluatie van de validiteit worden gegeven, met vermelding van de onzekerheden;

- d) de beheersing van de risico's overeenkomstig de volgende beginselen:

de waarschijnlijke doeltreffendheid van de technische maatregelen die ervoor moeten zorgen dat de risico's worden beheerst, moet worden geanalyseerd.

Die analyse moet de normale bedrijfsomstandigheden en abnormale of noodsituaties, met inbegrip van een defect tijdens het proces, omvatten.

Er moeten bewakings- en toezichtsprocedures worden gespecificeerd die nagaan of de risico's worden beheerst.

Indien de risico's niet volledig kunnen worden beheerst, is een beoordeling van alle mogelijke risico's geboden;

- e) de identificatie van onderling afhankelijke processen overeenkomstig de volgende beginselen:
- mogelijke indirecte gevolgen die van invloed kunnen zijn op het vermogen van een bepaald proces om de risico's te verminderen, moeten worden geëvalueerd.
- Indirecte gevolgen kunnen voortvloeien uit het vervoer, de opslag en de veilige verwijdering van eindproducten en bijproducten van een proces;
- f) het voorgenomen eindgebruik van de eindproducten en bijproducten overeenkomstig de volgende beginselen:
- het voorgenomen eindgebruik van eindproducten en bijproducten van een proces moet worden gespecificeerd.
- De waarschijnlijke risico's moeten worden berekend op basis van de overeenkomstig punt c) geraamde mogelijke risicovermindering voor de gezondheid van mens en dier.
2. De aanvragen worden ingediend met schriftelijke bewijsstukken, met name een stroomdiagram waarop de werking van het proces wordt weergegeven, het in punt 1, onder c), bedoelde bewijsmateriaal, alsook andere bewijzen ter ondersteuning van de toelichting die binnen het in punt 1 vastgestelde kader wordt verstrekt.
3. De betrokken partijen vermelden in hun aanvraag een contactadres, met inbegrip van hun naam en volledige adres, een telefoon- en/of faxnummer en/of het e-mailadres van een bepaalde contactpersoon die optreedt in de hoedanigheid of in naam van de betrokken partij.
-



## BIJLAGE VIII

## VERZAMELING, VERVOER EN TRACEERBAARHEID

## HOOFDSTUK I

## VERZAMELING EN VERVOER

## Afdeling 1

## Voertuigen en recipiënten

1. Vanaf het in artikel 4, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde beginpunt in de productieketen moeten dierlijke bijproducten en afgeleide producten worden verzameld en vervoerd in gesloten nieuwe verpakkingen of afgedekte lekvrije recipiënten of voertuigen.
2. Voertuigen en recipiënten die opnieuw gebruikt kunnen worden en alle opnieuw te gebruiken uitrusting of apparatuur die in contact komen met andere dierlijke bijproducten of afgeleide producten dan afgeleide producten die in de handel worden gebracht overeenkomstig Verordening (EG) nr. 767/2009 en die worden opgeslagen en vervoerd overeenkomstig bijlage II bij Verordening (EG) nr. 183/2005, moeten schoon worden gehouden.

Tenzij zij bestemd zijn voor het vervoeren van bijzondere dierlijke bijproducten of afgeleide producten op zodanige wijze dat er geen gevaar voor versleping bestaat, moeten zij met name:

- a) schoon en droog zijn voor gebruik, en
  - b) voor zover nodig na elk gebruik gereinigd, gespoeld en/of ontsmet te worden om versleping te voorkomen.
3. Recipiënten die opnieuw gebruikt kunnen worden, moeten specifiek bestemd worden voor het vervoer van een bepaald dierlijk bijproduct of afgeleid product, voor zover dat nodig is om versleping te voorkomen.

Recipiënten die opnieuw kunnen worden gebruikt, mogen evenwel worden gebruikt, mits de bevoegde autoriteit voor dat gebruik toestemming heeft verleend:

- a) voor het vervoeren van verschillende dierlijke bijproducten of afgeleide producten, mits zij na elk gebruik worden gereinigd en ontsmet zodat versleping wordt voorkomen;
  - b) voor het vervoer van de in artikel 10, onder f), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde dierlijke bijproducten of afgeleide producten na het gebruik ervan voor het vervoer van voor menselijke consumptie bestemde producten, onder omstandigheden die versleping voorkomen.
4. Verpakkingsmateriaal moet overeenkomstig de wetgeving van de Unie worden verwijderd door verbranding of volgens een andere methode.

## Afdeling 2

## Temperaturomstandigheden

1. Dierlijke bijproducten die bestemd zijn voor de productie van voedermiddelen of rauw voeder voor gezelschapsdieren moeten tijdens het vervoer op een geschikte temperatuur worden gehouden om alle mogelijke risico's voor de diergezondheid en de volksgezondheid te voorkomen; in het geval van dierlijke bijproducten op basis van vlees en vleesproducten die bestemd zijn voor andere gebruiksdoelen dan menselijke consumptie, is dit bij een maximumtemperatuur van 7 °C, tenzij de bijproducten als voeder worden gebruikt overeenkomstig bijlage II, hoofdstuk I.
2. Onverwerkt categorie 3-materiaal dat bestemd is voor de productie van voedermiddelen of voeders voor gezelschapsdieren moet gekoeld, ingevroren of na inkuiling vervoerd en opgeslagen worden, tenzij het:
  - a) wordt verwerkt binnen 24 uur nadat het is verzameld of nadat het uit de koel- of vriesruimte is gehaald, indien het daaropvolgende vervoer plaatsvindt met een vervoermiddel waarin de opslagtemperatuur gehandhaafd blijft;
  - b) in het geval van melk, melkproducten of melkderivaten die geen van de in bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 4, deel I, genoemde behandelingen hebben ondergaan, in geïsoleerde gekoelde recipiënten wordt vervoerd, tenzij de risico's op andere manieren kunnen worden beperkt door de kenmerken van het materiaal.
3. De koelwagens die voor het vervoer gebruikt worden, moeten zo ontworpen zijn dat gedurende de gehele vervoerperiode de temperatuur op een geschikt niveau kan worden gehandhaafd en dat de temperatuur kan worden gecontroleerd.

*Afdeling 3***Afwijking voor het verzamelen en vervoeren van categorie 3-materiaal dat bestaat uit melk, melkproducten en melkderivaten**

Afdeling 1 is niet van toepassing op het verzamelen en vervoeren van categorie 3-materiaal dat bestaat uit melk, melkproducten en melkderivaten door exploitanten van melkverwerkingsinrichtingen die zijn erkend overeenkomstig artikel 4 van Verordening (EG) nr. 853/2004, wanneer zij producten ontvangen die zij tevoren hadden geleverd en die naar hen worden teruggezonden, met name door hun afnemers.

*Afdeling 4***Afwijking voor het verzamelen en vervoeren van mest**

In afwijking van afdeling 1 mag de bevoegde autoriteit het verzamelen en vervoeren van mest tussen twee plaatsen op hetzelfde agrarische bedrijf of tussen landbouwers en gebruikers in dezelfde lidstaat toestaan onder andere voorwaarden die garanderen dat er geen onaanvaardbare risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid zijn.

## HOOFDSTUK II

## IDENTIFICATIE

1. Alle nodige maatregelen moeten worden getroffen om ervoor te zorgen dat:
  - a) zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten identificeerbaar zijn en tijdens het verzamelen op de plaats van oorsprong van de dierlijke bijproducten alsook tijdens het vervoer gescheiden en identificeerbaar blijven;
  - b) een merkstof voor de identificatie van dierlijke bijproducten en afgeleide producten van een specifieke categorie alleen wordt gebruikt voor de categorie waarvoor het gebruik daarvan krachtens deze verordening wordt voorgeschreven, of overeenkomstig punt 4 wordt vastgesteld;
  - c) zendingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten van een lidstaat naar een andere lidstaat worden verzonden in verpakkingen, recipiënten of voertuigen die als volgt duidelijk zichtbaar en, op zijn minst voor de duur van het vervoer, met een onuitwisbare kleurcode gemarkeerd zijn om de in deze verordening bedoelde informatie op het oppervlak of een deel van het oppervlak van een verpakking, recipiënt of voertuig dan wel op een daarop aangebracht etiket of symbool aan te geven:
    - i) voor categorie 1-materiaal, met de kleur zwart;
    - ii) voor categorie 2-materiaal (met uitzondering van mest en de inhoud van het maag-darmkanaal), met de kleur geel;
    - iii) voor categorie 3-materiaal, met de kleur groen met een hoog gehalte aan blauw om ervoor te zorgen dat zij duidelijk kan worden onderscheiden van de andere kleuren;
    - iv) voor ingevoerde zendingen, met de kleur die voor het respectieve materiaal in de punten i), ii) en iii) wordt genoemd, vanaf het moment waarop de zending voorbij de grensinspectiepost van eerste binnenkomst in de Unie is gekomen.
2. Tijdens het vervoer en de opslag moet op de verpakking, de recipiënt of het voertuig een etiket worden aangebracht waarop:
  - a) duidelijk de categorie dierlijke bijproducten of afgeleide producten wordt aangegeven, en
  - b) de volgende woorden zijn afgedrukt, zodanig dat deze op de verpakking, de recipiënt of het voertuig, naargelang het geval, zichtbaar en leesbaar zijn:
    - i) voor categorie 3-materiaal: „Niet voor menselijke consumptie“;
    - ii) voor categorie 2-materiaal (met uitzondering van mest en de inhoud van het maag-darmkanaal), en van categorie 2-materiaal afgeleide producten: „Niet voor dierlijke consumptie“; indien categorie 2-materiaal echter bestemd is voor het voederen van dieren, als bedoeld in artikel 18, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 onder de in of krachtens dat artikel vastgestelde voorwaarden, moet op het etiket worden aangegeven: „Voeder voor ...“, gevolgd door de naam van de specifieke diersoorten voor het voederen waarvan het materiaal bestemd is;
    - iii) voor categorie 1-materiaal en van categorie 1-materiaal afgeleide producten, indien bestemd voor:
      - verwijdering: „Uitsluitend geschikt voor verwijdering“;

- de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren: „Uitsluitend geschikt voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren“;
  - de vervaardiging van een in artikel 36 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoeld afgeleid product: „Uitsluitend geschikt voor de vervaardiging van afgeleide producten. Niet geschikt voor menselijke of dierlijke consumptie, noch voor gebruik op het land“;
  - iv) voor melk, melkproducten, melkderivaten, biest en biestproducten: „Niet voor menselijke consumptie“;
  - v) voor gelatine die is geproduceerd op basis van categorie 3-materiaal: „Gelatine geschikt voor diervoeding“;
  - vi) voor collageen die is geproduceerd van categorie 3-materiaal: „Collageen geschikt voor diervoeding“;
  - vii) voor rauw voeder voor gezelschapsdieren: „Voeder uitsluitend voor gezelschapsdieren“;
  - viii) voor vis en daarvan afgeleide producten die bestemd zijn als visvoer en vóór hun verzending behandeld en verpakt worden, de duidelijke en leesbare vermelding van de naam en het adres van de diervoederfabriek van oorsprong, en:
    - voor vismeel afkomstig van wilde vis, de woorden „Bevat uitsluitend vismeel van wilde vis – geschikt voor vervoeding aan alle soorten gekweekte vis“;
    - voor vismeel afkomstig van gekweekte vis, de woorden „Bevat uitsluitend vismeel van gekweekte vis van de soorten [...] – uitsluitend geschikt voor vervoeding aan andere soorten gekweekte vis“;
    - voor vismeel afkomstig van wilde en gekweekte vis, de woorden „Bevat vismeel van wilde en gekweekte vis van de soorten [...] – uitsluitend geschikt voor vervoeding aan andere soorten gekweekte vis“;
  - ix) voor bloedproducten van paardachtigen die bestemd zijn voor andere doeleinden dan vervoeding: „Bloed en bloedproducten van paardachtigen. Niet voor menselijke of dierlijke consumptie“;
  - x) voor horens, hoeven en ander materiaal voor de productie van organische meststoffen en bodemverbeters als bedoeld in bijlage XIV, hoofdstuk II, afdeling 12: „Niet voor menselijke of dierlijke consumptie“;
  - xi) voor organische meststoffen en bodemverbeters: „Organische meststoffen of bodemverbeters – landbouwhuisdieren niet laten grazen en gewassen niet als groenvoer gebruiken binnen 21 dagen na gebruik“;
  - xii) voor materiaal dat wordt gebruikt als voeder overeenkomstig bijlage VI hoofdstuk II, afdeling 1, de naam en het adres van het verzamelcentrum, alsmede de vermelding „Niet voor menselijke consumptie“;
  - xiii) voor mest en de inhoud van het maag-darmkanaal: „Mest“;
  - xiv) voor tussenproducten, op de buitenverpakking: „Uitsluitend geschikt voor geneesmiddelen/geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik/medische hulpmiddelen/actieve implanteerbare medische hulpmiddelen/medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek/laboratoriumreagentia“;
  - xv) voor voor onderzoek en diagnose bestemde monsters: „Voor onderzoek en diagnose“, in plaats van de onder a) vastgestelde tekst;
  - xvi) voor handelsmonsters: „Handelsmonster niet voor menselijke consumptie“, in plaats van de onder a) vastgestelde tekst;
  - xvii) voor demonstratiemateriaal: „Demonstratiemateriaal niet voor menselijke consumptie“, in plaats van de onder a) vastgestelde tekst.
- c) Het onder b) xi) bedoelde etiket is echter niet vereist voor de volgende organische meststoffen en bodemverbeters:
- i) in voorverpakte verpakkingen met een gewicht van maximaal 50 kg die bestemd zijn voor gebruik door de eindgebruiker, of

- ii) in bigbags met een maximumgewicht van 1 000 kg, mits:
- zij zijn toegestaan door de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de organische meststof of bodemverbeteraar op het land zal worden uitgereden;
  - op die bigbags is aangegeven dat zij niet mogen worden gebruikt op land waartoe landbouwhuisdieren toegang hebben.
3. De lidstaten mogen systemen opzetten of voorschriften vaststellen voor de kleurcodering van verpakkingen, recipiënten of voertuigen die worden gebruikt voor het vervoer van dierlijke bijproducten en afgeleide producten die van hun grondgebied afkomstig zijn en op hun grondgebied blijven, mits die systemen of voorschriften niet leiden tot verwarring met het in punt 1, onder c), bedoelde kleurcoderingssysteem.
4. De lidstaten kunnen systemen opzetten of voorschriften vaststellen voor het merken van dierlijke bijproducten die van hun grondgebied afkomstig zijn en op hun grondgebied blijven, mits die systemen of voorschriften niet in strijd zijn met de in hoofdstuk V van deze bijlage vastgestelde voorschriften voor het merken van afgeleide producten.
5. In afwijking van de punten 3 en 4 kunnen de lidstaten gebruikmaken van de in die punten bedoelde systemen of voorschriften voor dierlijke bijproducten die van hun grondgebied afkomstig zijn maar niet bedoeld zijn om op hun grondgebied te blijven, als de lidstaat of het derde land van bestemming zijn instemming heeft betuigd.
6. Hierbij geldt echter het volgende:
- a) de punten 1 en 2 zijn niet van toepassing op de identificatie van categorie 3-materiaal dat bestaat uit melk, melkproducten en melkderivaten door exploitanten van melkverwerkingsinrichtingen die zijn erkend overeenkomstig artikel 4 van Verordening (EG) nr. 853/2004, wanneer zij producten ontvangen die zij tevoren hadden geleverd en die naar hen worden teruggezonden, met name door hun afnemers;
  - b) de bevoegde autoriteit mag, in afwijking van de punten 1 en 2, toestaan dat mest die wordt vervoerd tussen twee plaatsen op hetzelfde agrarische bedrijf of tussen agrarische bedrijven en gebruikers in dezelfde lidstaat, op een andere wijze wordt geïdentificeerd;
  - c) mengvoeders als gedefinieerd in artikel 3, lid 2, onder h), van Verordening (EG) nr. 767/2009 die vervaardigd zijn op basis van dierlijke bijproducten of afgeleide producten en die als voeder worden verpakt en in de handel gebracht worden overeenkomstig artikel 4 van Verordening (EG) nr. 767/2009 hoeven niet geïdentificeerd te worden overeenkomstig punt 1 en hoeven geen etiket te krijgen overeenkomstig punt 2.

### HOOFDSTUK III

#### HANDELSDOCUMENTEN EN GEZONDHEIDSCERTIFICATEN

1. Tijdens het vervoer moeten de dierlijke bijproducten en de afgeleide producten vergezeld gaan van een handelsdocument dat is opgesteld overeenkomstig het in dit hoofdstuk vastgestelde model of, wanneer deze verordening dat voorschrijft, een gezondheidscertificaat.

Een dergelijk document of certificaat is evenwel niet vereist indien:

- a) afgeleide producten van categorie 3-materiaal en organische meststoffen en bodemverbeteraars binnen dezelfde lidstaat door detailhandelaars worden geleverd aan eindgebruikers die geen exploitant zijn;
  - b) melk, melkproducten en melkderivaten van categorie 3 worden verzameld en teruggezonden naar exploitanten van melkverwerkingsinrichtingen, die erkend zijn overeenkomstig artikel 4 van Verordening (EG) nr. 853/2004, indien die exploitanten producten van met name hun afnemers ontvangen die zij tevoren hadden geleverd;
  - c) mengvoeders als gedefinieerd in artikel 3, lid 2, onder h), van Verordening (EG) nr. 767/2009 die zijn vervaardigd op basis van dierlijke bijproducten of afgeleide producten, in de handel worden gebracht met een verpakking en etikettering overeenkomstig artikel 4 van Verordening (EG) nr. 767/2009.
2. Het handelsdocument moet ten minste in drievoud worden opgemaakt (een origineel en twee afschriften). Het origineel gaat samen met de zending naar de eindbestemming. De ontvanger moet het bewaren. De producent en de vervoerder bewaren ieder een afschrift.

De lidstaten kunnen eisen dat bewijs wordt geleverd dat de zendingen zijn aangekomen, via het Traces-systeem of met een vierde exemplaar van het handelsdocument dat door de ontvanger naar de producent wordt teruggezonden.

3. Gezondheidscertificaten moeten door de bevoegde autoriteit afgegeven en ondertekend worden.
4. Dierlijke bijproducten en afgeleide producten moeten vanaf het in artikel 4, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde beginpunt van de productieketen tijdens het vervoer in de Europese Unie vergezeld gaan van een handelsdocument dat is opgesteld overeenkomstig het in punt 6 vastgestelde model.

In aanvulling op de toestemming om de informatie bekend te maken via een alternatief systeem als bedoeld in artikel 21, lid 3, tweede alinea, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 kan de bevoegde autoriteit ook toestaan dat op haar grondgebied vervoerde dierlijke bijproducten en afgeleide producten vergezeld gaan van:

- a) een ander handelsdocument, in papieren of in elektronische vorm, op voorwaarde dat een dergelijk handelsdocument de in opmerking f) van punt 6 van dit hoofdstuk bedoelde informatie bevat;
  - b) een handelsdocument waarin de hoeveelheid van het materiaal is uitgedrukt als het gewicht of volume van het materiaal of als het aantal verpakkingen.
5. Registers en aanverwante handelsdocumenten of gezondheidscertificaten worden ten minste twee jaar bewaard, zodat zij aan de bevoegde autoriteit kunnen worden overgelegd.

#### 6. Model voor een handelsdocument

##### *Opmerkingen*

- a) Handelsdocumenten worden overeenkomstig het model in dit hoofdstuk opgesteld.

Op elk document worden, in de in het model aangegeven volgorde, de verklaringen opgenomen die voor het vervoer van dierlijke bijproducten en afgeleide producten zijn vereist.

- b) Het wordt opgesteld in een van de officiële talen van de lidstaat van oorsprong en, zo nodig, van de lidstaat van bestemming.

Het mag echter ook in andere officiële talen van de Unie worden opgesteld, indien het vergezeld is van een officiële vertaling of indien dit vooraf met de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming is overeengekomen.

- c) Het originele exemplaar van elk handelsdocument bestaat uit één tweezijdig blad of, indien nodig, een formulier waarvan alle bladen duidelijk één ondeelbaar geheel vormen.
- d) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending extra bladen aan het handelsdocument worden gehecht, worden deze bladen beschouwd als deel uitmakend van het originele document en wordt op elk blad de handtekening van de voor de zending verantwoordelijke persoon geplaatst.
- e) Indien het handelsdocument, inclusief de onder d) bedoelde extra bladen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan genummerd – (bladzijdenummer) van (totaal aantal bladzijden) – en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het codenummer van het document dat door de verantwoordelijke persoon is toegekend.
- f) Het originele exemplaar van het handelsdocument wordt ingevuld en ondertekend door de verantwoordelijke persoon.

Op het handelsdocument moeten de volgende gegevens worden vermeld:

- i) de datum waarop het materiaal op het bedrijf is verzameld;
- ii) een omschrijving van het materiaal, met inbegrip van:
  - de identificatie van het materiaal op basis van de in de artikelen 8, 9 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 genoemde categorieën;
  - de diersoort en een specifieke verwijzing naar het toepasselijke punt in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 in geval van categorie 3-materiaal en daarvan afgeleide producten die voor voeding bestemd zijn, en
  - indien van toepassing, het oormerknummer van het dier;



- iii) de hoeveelheid materiaal, uitgedrukt in volume, gewicht of aantal verpakkingen;
  - iv) de plaats van oorsprong van het materiaal, vanwaar het materiaal wordt verzonden;
  - v) de naam en het adres van de vervoerder van het materiaal;
  - vi) de naam en het adres van de ontvanger en, indien van toepassing, diens erkennings- of registratienummer, dat werd toegekend op grond van Verordening (EG) nr. 1069/2009 dan wel Verordening (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 of (EG) nr. 183/2005, naargelang het geval;
  - vii) indien van toepassing, het erkennings- of registratienummer van de inrichting of het bedrijf van oorsprong, dat werd toegekend op grond van Verordening (EG) nr. 1069/2009 dan wel Verordening (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 of (EG) nr. 183/2005, naargelang het geval, en de aard en de methoden van de behandeling.
- g) De kleur van de handtekening van de verantwoordelijke persoon moet verschillen van die van de gedrukte tekst.
- h) Het referentienummer van het document en het lokale referentienummer worden voor dezelfde zending slechts één keer toegekend.

## Handelsdocument

Voor het vervoer van niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten binnen de Europese Unie overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009

## EUROPESE UNIE

## Handelsdocument

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Postcode		I.2. Referentienummer document		I.2.a. Lokaal referentienummer	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.			
			I.7.			
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong		Code
	I.12. Plaats van oorsprong Inrichting <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer	I.13. Plaats van bestemming Inrichting <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Overige <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.14. Plaats van lading		I.15. Datum van vertrek			
	I.16. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Identificatie		Vaartuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>	Treinwagon <input type="checkbox"/>		I.17. Vervoerder Naam Adres Postcode
						Erkenningsnummer Lidstaat
	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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>						
I.26. Doorvoer door een derde land <input type="checkbox"/> Derde land Punt van uitgang Punt van binnenkomst			ISO-code Code Nummer GIP	I.27. Doorvoer door de lidstaten <input type="checkbox"/> Lidstaat Lidstaat Lidstaat		
				ISO-code ISO-code ISO-code		
I.28. Uitvoer <input type="checkbox"/> Derde land Punt van uitgang			ISO-code Code	I.29.		
I.30.						
I.31. Identificatie van de goederen Erkenningsnummer van inrichtingen Soort (wetenschappelijke benaming) Aard van de goederen Categorie Soort behandeling Verwerkingsbedrijf Partijnummer						

## LAND

## Niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten/afgeleide producten

	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	<p>II.1. Verklaring van de verzender</p> <p>Ondergetekende verklaart het volgende:</p> <p>II.1.1. de informatie in deel I is feitelijk correct;</p> <p>II.1.2. alle voorzorgen zijn getroffen om verontreiniging van de dierlijke bijproducten of de afgeleide producten met ziekteverwekkers en versleping tussen de diverse categorieën te voorkomen.</p>		
	<p><b>Opmerkingen</b></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>— Vak I.9. en I.11.: indien van toepassing.</p> <p>— Vak I.12., I.13. en I.17.: erkenningsnummer of registratienummer.</p> <p>— Vak I.14.: invullen indien verschillend van „I.1. Verzender”.</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>— Vak I.31.:</p> <p><b>Diersoort:</b> voor categorie 3-materiaal en de daarvan afgeleide producten die voor voedermiddelen bestemd zijn.</p> <p><b>Aard van de goederen:</b> een van de onderstaande goederen invullen: „bijproducten van bijenteelt”, „bloedproducten”, „bloed”, „bloedmeel”, „afgeleide producten” (voorbij het eindpunt is geen handelsdocument vereist), „gistingsresiduen”, „inhoud van het maag-darmkanaal”, „hondenklauwen” (voorbij het eindpunt is geen handelsdocument vereist), „vismeeel”, „smaakgevende ingewanden”, „gelatine”, „kanen”, „huiden” (voorbij het eindpunt is geen handelsdocument vereist), „gehydrolyseerde eiwitten”, „organische meststoffen”, „voeder voor gezelschapsdieren”, „verwerkte dierlijke eiwitten”, „verwerkt voeder voor gezelschapsdieren” (voorbij het eindpunt is geen handelsdocument vereist), „rauw voeder voor gezelschapsdieren”, „gesmolten vet”, „compost”, „verwerkte mest”, „visolie”, „melkproducten”, „centrifuge- en separatorslib uit melkverwerking”, „dicalciumfosfaat”, „tricalciumfosfaat”, „collageen”, „eiproducten”, „serum van paardachtigen”, „jachtrofeeën”, „wol” (voorbij het eindpunt is geen handelsdocument vereist), „haar”, „varkenshaar”, „veren”, „dierlijke bijproducten voor verwerking”.</p> <p><b>Categorie:</b> categorie 1, 2 of 3. Voor categorie 3 de onderverdelingen 3a tot en met 3p aangeven (overeenkomstig artikel 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009).</p> <p>In het geval van dierlijke bijproducten die voor rauw voeder voor gezelschapsdieren bestemd zijn, de categorie 3a of 3b (i of ii) invullen, naargelang de dierlijke bijproducten genoemd worden in artikel 10, onder a), dan wel onder b) i) of ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009.</p> <p>In het geval van huiden en daarvan afgeleide producten categorie 3b(iii) of 3n invullen, naargelang de dierlijke bijproducten of afgeleide producten genoemd worden in artikel 10, onder b) iii), dan wel onder n), van Verordening (EG) nr. 1069/2009.</p> <p>Indien de zending uit meer dan een categorie bestaat, de hoeveelheid en, indien van toepassing, het aantal recipienten per categorie vermelden.</p> <p><b>Soort behandeling:</b> voor de behandeling van huiden die a) niet voldoen aan de voorschriften van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke hygiënevoorschriften voor levensmiddelen van dierlijke oorsprong of b) geen volledig looi-procedé hebben ondergaan of c) niet “wet blue” zijn of d) geen “pickled pelt”-huiden zijn of e) niet zijn gekalkt (behandeling met kalk en in pekelen met een pH van 12 tot 13 gedurende ten minste 8 uur), een van de volgende behandelingen invullen: a) gedroogd; b) gedurende minimaal 14 dagen vóór de verzending nat of droog gezouten; c) gedurende zeven dagen gezouten met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd.</p> <p>Voor categorie 3-materiaal en daarvan afgeleide producten die voor voedermiddelen bestemd zijn: zo nodig de aard en de methoden van de behandeling beschrijven.</p> <p><b>Partijnummer:</b> partijnummer of oormerknummer, indien van toepassing.</p> <p>De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p>		
<p>Handtekening:</p> <p>Gedaan te ..... op .....</p> <p style="text-align: center;">(plaats) (datum)</p> <p style="text-align: center;">.....</p> <p style="text-align: center;">(handtekening van de verantwoordelijke persoon/verzender)</p> <p style="text-align: center;">(naam in blokletters)</p>			

## HOOFDSTUK IV

## ADMINISTRATIE

*Afdeling 1***Algemene bepalingen**

1. De in artikel 22, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde administratie voor andere dierlijke bijproducten en afgeleide producten dan de in artikel 3, lid 2, onder h), van Verordening (EG) nr. 767/2009 gedefinieerde, van dierlijke bijproducten of afgeleide producten vervaardigde mengvoerders die in de handel worden gebracht overeenkomstig artikel 4 van Verordening (EG) nr. 767/2009, moet bestaan uit:

a) een omschrijving van:

- i) de diersoort in geval van categorie 3-materiaal en daarvan afgeleide producten die bestemd zijn voor gebruik als voedermiddelen, en, indien van toepassing, in het geval van hele karkassen en koppen, het oormerknummer;
- ii) de hoeveelheid materiaal;

b) voor de administratie die bijgehouden wordt door een persoon die dierlijke bijproducten of afgeleide producten verzendt, de volgende informatie:

- i) de datum waarop het materiaal op het bedrijf is verzameld;
- ii) de naam en het adres van de vervoerder en van de ontvanger en, indien van toepassing, hun erkennings- of registratienummer;

c) voor de administratie die bijgehouden wordt door een persoon die dierlijke bijproducten of afgeleide producten vervoert, de volgende informatie:

- i) de datum waarop het materiaal op het bedrijf is verzameld;
- ii) de plaats van oorsprong van het materiaal, vanwaar het materiaal wordt verzonden;
- iii) de naam en adres van de ontvanger en, indien van toepassing, zijn erkennings- of registratienummer;

d) voor de administratie die bijgehouden wordt door een persoon die dierlijke bijproducten of afgeleide producten ontvangt, de volgende informatie:

- i) de datum van ontvangst van het materiaal;
- ii) de plaats van oorsprong van het materiaal, vanwaar het materiaal wordt verzonden;
- iii) naam en adres van de vervoerder.

2. In afwijking van punt 1 zijn exploitanten niet verplicht de in punt 1, onder a), b) i), c) i) en iii), en d) ii) en iii), bedoelde gegevens afzonderlijk bij te houden, indien zij een kopie van het in hoofdstuk III vastgestelde handelsdocument voor iedere zending bewaren en deze gegevens ter beschikking stellen in samenhang met de andere gegevens die krachtens punt 1 vereist zijn.

3. Exploitanten van verbrandings- en meeverbrandingsinstallaties houden een administratie bij van de hoeveelheden en de categorie dierlijke bijproducten en afgeleide producten die zijn verbrand of meeverbrand, naargelang van het geval, en de datum waarop die activiteiten zijn uitgevoerd.

*Afdeling 2***Aanvullende eisen in geval van gebruik voor bijzondere vervoederingsdoeleinden**

Naast de overeenkomstig afdeling 1 te registreren gegevens houden exploitanten ook de volgende gegevens in verband met het desbetreffende materiaal bij, indien dierlijke bijproducten worden gebruikt voor bijzondere vervoederingsdoeleinden overeenkomstig bijlage VI, hoofdstuk II:

1. voor eindgebruikers, de hoeveelheid die is gebruikt, de dieren waarvoor het bestemd is en de datum van gebruik;

2. voor verzamelcentra:

- i) de gehanteerde of behandelde hoeveelheid overeenkomstig bijlage VI, hoofdstuk I, afdeling 1, punt 4;
- ii) de naam en het adres van elke eindgebruiker die het materiaal gebruikt;
- iii) de bedrijfsruimten waarnaar het materiaal voor gebruik gebracht is;
- iv) de verzonden hoeveelheid, en
- v) de datum van verzending van het materiaal.

#### *Afdeling 3*

##### **Eisen voor bepaalde pelsdieren**

De exploitant van het in bijlage II, hoofdstuk I, bedoelde landbouwbedrijf houdt een administratie bij die ten minste het volgende omvat:

- a) het aantal pelzen en karkassen van dieren die met materialen afkomstig van dezelfde soort zijn gevoederd, en
- b) elke zending, teneinde de traceerbaarheid van het materiaal te waarborgen.

#### *Afdeling 4*

##### **Eisen voor het uitrijden van bepaalde organische meststoffen en bodemverbeteraars**

De persoon die verantwoordelijk is voor land waarop andere organische meststoffen en bodemverbeteraars worden uitgereden dan de in bijlage II, hoofdstuk II, tweede alinea, bedoelde materialen, en waartoe landbouwhuisdieren toegang hebben of dat voor vervoederingsdoeleinden voor landbouwhuisdieren wordt gemaaid, houdt gedurende ten minste twee jaar een administratie bij van:

1. de hoeveelheden gebruikte organische meststoffen en bodemverbeteraars;
2. de datum waarop en de plaatsen waar de organische meststoffen en bodemverbeteraars op het land zijn uitgereden;
3. de data waarop het land mocht worden begrazen of waarop het land voor de productie van groenvoer voor diervoeder mocht worden gemaaid na het uitrijden van de organische meststof of bodemverbeteraar.

#### *Afdeling 5*

##### **Eisen voor dierlijke bijproducten van waterdieren en vervoeding aan vissen**

Verwerkingsbedrijven die vismeel of andere voeders afkomstig van waterdieren produceren, moeten de volgende gegevens bijhouden:

- a) de dagelijks geproduceerde hoeveelheden;
- b) de diersoorten van oorsprong en of de waterdieren in het wild gevangen of in aquacultuur gekweekt zijn.
- c) voor vismeel afkomstig van gekweekte vis dat bestemd is voor vervoeding aan gekweekte vis van een andere soort, de wetenschappelijke naam van de diersoort van oorsprong.

#### *Afdeling 6*

##### **Eisen voor verbranding en begraving van dierlijke bijproducten**

In geval van verbranding of begraving van dierlijke bijproducten overeenkomstig artikel 19, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 houdt de voor die verbranding of begraving verantwoordelijke persoon een administratie bij van:

- a) de hoeveelheden, categorieën en soorten dierlijke bijproducten die worden verbrand of begraven;
- b) de datum en plaats van verbranding en begraving.

*Afdeling 7***Eisen voor fotografische gelatine**

Exploitanten van de in bijlage XIV, hoofdstuk II, afdeling 11, erkende fotografische fabrieken houden een administratie bij van de aankoop en het gebruik van fotografische gelatine en de verwijdering van overschotten en restanten daarvan.

## HOOFDSTUK V

**MERKEN VAN BEPAALDE AFGELEIDE PRODUCTEN**

1. In verwerkingsbedrijven voor de verwerking van categorie 1- of categorie 2-materiaal worden afgeleide producten op zodanige wijze permanent gemerkt met glyceroltriheptanoaat (GTH) dat:

- a) GTH wordt toegevoegd aan afgeleide producten die een voorafgaande sanerende warmtebehandeling bij een kerntemperatuur van ten minste 80 °C hebben ondergaan en daarna tegen herverontreiniging beschermd blijven;
- b) alle afgeleide producten, homogeen in de stof verdeeld, een minimumconcentratie van ten minste 250 mg GTH per kg vet bevatten.

2. De exploitanten van de in punt 1 bedoelde verwerkingsbedrijven beschikken over een systeem voor de monitoring en registratie van parameters op basis waarvan zij aan de bevoegde autoriteit kunnen aantonen dat de vereiste homogene minimumconcentratie van GTH wordt bereikt.

Dat monitoring- en registratiesysteem omvat de bepaling van het gehalte aan intact GTH als triglyceride in een gereinigd petroleumether 40-70-extract van GTH uit met regelmatige tussenpozen genomen monsters.

3. Het merken met GTH is niet vereist voor:

- a) vloeibare afgeleide producten die bestemd zijn voor biogas- of composteerinstallaties;
- b) afgeleide producten die gebruikt worden om pelsdieren te voederen overeenkomstig bijlage II, hoofdstuk I;
- c) biodiesel geproduceerd overeenkomstig bijlage IV, hoofdstuk IV, afdeling 2, onder D;
- d) overeenkomstig artikel 12, onder a) ii) en b) ii), artikel 13, onder a) ii) en b) ii), en artikel 16, onder e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 verkregen afgeleide producten, indien deze producten:
  - i) via een gesloten transportsysteem dat niet overgeslagen kan worden en dat door de bevoegde autoriteit is goedgekeurd, uit het verwerkingsbedrijf worden vervoerd voor:
    - onmiddellijke directe verbranding of meeverbranding;
    - onmiddellijk gebruik volgens een voor dierlijke bijproducten van categorie 1 en 2 goedgekeurde methode overeenkomstig bijlage IV, hoofdstuk IV, of
  - ii) bestemd zijn voor onderzoek en andere specifieke doeleinden als bedoeld in artikel 17 van Verordening (EG) nr. 1069/2009, na toestemming door de bevoegde autoriteit.



## BIJLAGE IX

**EISEN VOOR BEPAALDE ERKENDE EN GEREGISTREERDE INRICHTINGEN EN BEDRIJVEN**

## HOOFDSTUK I

**VERVAARDIGING VAN VOEDER VOOR GEZELSCHAPSDIEREN**

Inrichtingen of bedrijven die voeder voor gezelschapsdieren vervaardigen als bedoeld in artikel 24, lid 1, onder e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 beschikken over adequate voorzieningen:

- a) om het binnenkomende materiaal volkomen veilig op te slaan en te behandelen, en
- b) om ongebruikte dierlijke bijproducten te verwijderen die na de vervaardiging van de producten overeenkomstig deze verordening overblijven, of zij moeten dit materiaal overeenkomstig de artikelen 12, 13 en 14 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en deze verordening naar een verbrandingsinstallatie, een meeverbrandingsinstallatie, een verwerkingsbedrijf of, als het gaat om categorie 3-materiaal, naar een biogas- of composteerinstallatie zenden.

## HOOFDSTUK II

**HANTERING VAN DIERLIJKE BIJPRODUCTEN NA DE VERZAMELING ERVAN**

De bepalingen van dit hoofdstuk zijn van toepassing op de opslag van dierlijke bijproducten als bedoeld in artikel 24, lid 1, onder i), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en op de volgende handelingen die de hantering van dierlijke bijproducten na het verzamelen ervan omvatten, als bedoeld in artikel 24, lid 1, onder h), van die verordening:

- a) sorteren;
- b) snijden;
- c) koelen;
- d) invriezen;
- e) zouten of andere conserveringsprocedures;
- f) verwijderen van huiden;
- g) verwijdering van gespecificeerd risicomateriaal;
- h) handelingen waarbij dierlijke bijproducten worden gehanteerd en die verricht worden in overeenstemming met de voorschriften van de veterinaire wetgeving van de Unie, zoals postmortemkeuringen of het nemen van monsters;
- i) ontsmetting/pasteurisatie van dierlijke bijproducten die bestemd zijn voor omzetting in biogas of compost, voordat een dergelijke omzetting of compostering in een andere inrichting of een ander bedrijf plaatsvindt overeenkomstig bijlage V bij deze verordening;
- j) zeven.

*Afdeling 1***Algemene eisen**

1. Bedrijfsruimten en voorzieningen waar tussenhandelingen worden uitgevoerd, moeten ten minste voldoen aan de volgende eisen:
  - a) zij zijn adequaat gescheiden van hoofdwegen waarlangs verontreiniging kan worden verspreid, en van andere bedrijfsruimten zoals slachthuizen. De ligging van de installaties waarborgt dat respectievelijk categorie 1- en categorie 2-materiaal vanaf de ontvangst tot de verzending volledig gescheiden blijven van categorie 3-materiaal, tenzij dit in volledig gescheiden gebouwen gebeurt;
  - b) het bedrijf heeft een overdekte ruimte voor de ontvangst en verzending van dierlijke bijproducten, tenzij de dierlijke bijproducten afgevoerd worden door installaties die de verspreiding van risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid voorkomen, zoals gesloten buizen voor vloeibare dierlijke bijproducten;
  - c) het bedrijf is zo gebouwd dat het eenvoudig kan worden gereinigd en ontsmet. Vloeren moeten zo aangelegd zijn dat vloeistoffen gemakkelijk wegvloeien;

- d) het bedrijf is voorzien van adequate toiletten, kleedruimen, wasbakken voor het personeel en zo nodig, kantoorruimte die beschikbaar gesteld kan worden aan het personeel dat officiële controles uitvoert;
  - e) het bedrijf is voorzien van adequate voorzieningen die beschermen tegen schadelijke dieren zoals insecten, knaagdieren en vogels;
  - f) waar dit vereist is om de doelstellingen van deze verordening te bereiken, beschikken bedrijven over adequate opslagfaciliteiten met regelbare temperatuur en voldoende capaciteit waarin dierlijke bijproducten op geschikte temperaturen bewaard kunnen worden en die zo ontworpen zijn dat deze temperaturen gecontroleerd en geregistreerd kunnen worden.
2. Het bedrijf beschikt over adequate voorzieningen voor het reinigen en ontsmetten van de (open of afsluitbare) recipiënten waarin dierlijke bijproducten worden geleverd, en van de voertuigen waarin zij worden vervoerd, schepen uitgezonderd. Er wordt gezorgd voor adequate voorzieningen voor het ontsmetten van voertuigwielen.

#### *Afdeling 2*

##### **Hygiëne-eisen**

1. Het sorteren van dierlijke bijproducten gebeurt zo dat elk gevaar voor verspreiding van dierziekten wordt voorkomen.
2. Gedurende de opslag worden dierlijke bijproducten gescheiden van andere goederen gehanteerd en opgeslagen, en wel zo dat elke verspreiding van ziekteverwekkers wordt voorkomen.
3. Dierlijke bijproducten worden adequaat, mede op de juiste temperatuur, opgeslagen totdat zij verder worden verzonden.

#### *Afdeling 3*

##### **Verwerkingsnormen voor ontsmetting en pasteurisatie**

Ontsmetting en pasteurisatie als bedoeld onder i) van de inleidende alinea van dit hoofdstuk wordt uitgevoerd overeenkomstig de in bijlage V, hoofdstuk I, afdeling 1, punt 1, beschreven verwerkingsnormen of overeenkomstig alternatieve omzettingsparameters die overeenkomstig hoofdstuk III, afdeling 2, punt 1, van die bijlage zijn toegestaan.

### HOOFDSTUK III

#### **EISEN VOOR DE OPSLAG VAN AFGELEIDE PRODUCTEN**

##### *Afdeling 1*

##### **Algemene eisen**

Bedrijfsruimten en voorzieningen moeten minstens aan de volgende eisen voldoen:

1. bedrijfsruimten en voorzieningen waarin afgeleide producten van categorie 3-materiaal worden opgeslagen, zijn niet op hetzelfde terrein gelegen als bedrijfsruimten waarin afgeleide producten van categorie 1 of categorie 2-materiaal worden opgeslagen, tenzij versleping wordt voorkomen door de ligging en het beheer van de bedrijfsruimten, zoals door opslag in volledig gescheiden gebouwen;
2. het bedrijf:
  - a) heeft een overdekte ruimte voor de ontvangst en verzending van afgeleide producten, tenzij de afgeleide producten:
    - i) afgevoerd worden door installaties die de verspreiding van risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid voorkomen, zoals gesloten buizen voor vloeibare producten, of
    - ii) aangeleverd worden in verpakkingen, zoals bigbags, of in afgedekte lekvrije recipiënten of vervoermiddelen;
  - b) is zo gebouwd dat het eenvoudig kan worden gereinigd en ontsmet. Vloeren moeten zo aangelegd zijn dat vloeistoffen gemakkelijk wegvloeien;
  - c) is voorzien van adequate voorzieningen met inbegrip van toiletten, kleedruimten en wasbakken voor het personeel;
  - d) is voorzien van adequate voorzieningen ter bescherming tegen schadelijke dieren zoals insecten, knaagdieren en vogels;
3. het bedrijf beschikt over adequate voorzieningen voor het reinigen en ontsmetten van de (open of afsluitbare) recipiënten waarin de afgeleide producten worden geleverd, en van de voertuigen, met uitzondering van schepen, waarin zij worden vervoerd;
4. de afgeleide producten worden adequaat opgeslagen totdat zij verder worden verzonden.

*Afdeling 2***Specifieke eisen voor de opslag van bepaalde soorten melk, melkproducten en melkderivaten**

1. Om ervoor te zorgen dat er geen gevaar voor de gezondheid van mens of dier ontstaat, vindt de opslag van de producten als bedoeld in bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 4, deel II, plaats bij een geschikte temperatuur in een daarvoor erkende of geregistreerde opslaginrichting of erkend of geregistreerd opslagbedrijf of in een speciaal daarvoor bestemde, afzonderlijke opslagruimte in een erkende of geregistreerde opslaginrichting of een erkend of geregistreerd opslagbedrijf.
2. Tijdens de opslag of bij de uitslag van de eindproducten genomen monsters moeten ten minste voldoen aan de microbiologische normen van bijlage X, hoofdstuk I.

## HOOFDSTUK IV

**GEREGISTREERDE EXPLOITANTEN**

1. Exploitanten van geregistreerde bedrijven of inrichtingen of andere geregistreerde exploitanten hanteren dierlijke bijproducten en afgeleide producten overeenkomstig de volgende voorwaarden:
    - a) de bedrijfsruimten zijn zo gebouwd dat zij zo nodig doeltreffend kunnen worden gereinigd en ontsmet;
    - b) de bedrijfsruimten zijn voorzien van adequate voorzieningen ter bescherming tegen schadelijke dieren als insecten, knaagdieren en vogels;
    - c) de installaties en apparatuur worden voor zover van toepassing in hygiënische toestand gehouden;
    - d) dierlijke bijproducten en afgeleide producten worden zodanig opgeslagen dat verontreiniging wordt voorkomen.
  2. De exploitanten houden een administratie bij die voor de bevoegde autoriteit toegankelijk is.
  3. Geregistreerde exploitanten die dierlijke bijproducten of afgeleide producten vervoeren, tenzij het gaat om vervoer tussen bedrijfsruimten van dezelfde exploitant, nemen met name het volgende in acht:
    - a) zij beschikken over informatie betreffende de identificatie van hun voertuigen, aan de hand waarvan het gebruik van de voertuigen voor het vervoer van dierlijke bijproducten of afgeleide producten kan worden gecontroleerd;
    - b) zij reinigen en ontsmetten hun voertuigen, indien van toepassing;
    - c) zij nemen alle overige maatregelen die nodig zijn om verontreiniging en verspreiding van op mens of dier overdraagbare ziekten te voorkomen.
-

## BIJLAGE X

## VOEDERMIDDELEN

## HOOFDSTUK I

## ALGEMENE EISEN VOOR HET VERWERKEN EN IN DE HANDEL BRENGEN

Microbiologische normen voor afgeleide producten

De onderstaande microbiologische normen gelden voor afgeleide producten.

Monsters die worden genomen tijdens de opslag van de eindproducten bij het verwerkingsbedrijf of bij uitslag van die producten uit dat bedrijf, moeten aan de volgende normen voldoen:

*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,

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.

De in dit hoofdstuk beschreven microbiologische normen zijn echter niet van toepassing op gesmolten vet en visolie afkomstig van de verwerking van dierlijke bijproducten, wanneer de bij dezelfde verwerking verkregen dierlijke eiwitten onderworpen zijn aan bemonstering om naleving van deze normen te waarborgen.

## HOOFDSTUK II

## SPECIFIEKE EISEN VOOR VERWERKTE DIERLIJKE EIWITTEN EN ANDERE AFGELEIDE PRODUCTEN

## Afdeling 1

## Specifieke eisen voor verwerkte dierlijke eiwitten

## A. Grondstoffen

Alleen dierlijke bijproducten bestaande uit categorie 3-materiaal of van dergelijke dierlijke bijproducten afgeleide producten, die niet genoemd worden in artikel 10, onder n), o) en p), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, mogen worden gebruikt voor de vervaardiging van verwerkte dierlijke eiwitten.

## B. Verwerkingsnormen

1. Verwerkte dierlijke eiwitten die afkomstig zijn van zoogdieren moeten behandeld zijn met verwerkingsmethode 1 (sterilisatie onder druk) als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III.

Hierbij geldt echter het volgende:

- a) varkensbloed of varkensbloedfracties voor de vervaardiging van bloedmeel mogen in plaats daarvan met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of met verwerkingsmethode 7, als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, zijn behandeld, mits in het geval van verwerkingsmethode 7 een kerntemperatuur van ten minste 80 °C is bereikt;
- b) verwerkte dierlijke eiwitten afkomstig van zoogdieren:
  - i) mogen behandeld worden met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of met verwerkingsmethode 7, als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, mits zij vervolgens worden verwijderd of worden verstoofd als brandstof;

- ii) mogen, indien zij uitsluitend bestemd zijn voor gebruik in voeder voor gezelschapsdieren, behandeld worden met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of met verwerkingsmethode 7, als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, mits zij:
    - worden vervoerd in speciale recipiënten die niet gebruikt worden voor het vervoer van dierlijke bijproducten of voeder voor landbouwhuisdieren, en
    - rechtstreeks van een verwerkingsbedrijf voor categorie 3-materiaal worden verzonden naar het bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren, dan wel naar een erkend opslagbedrijf, vanwaar zij rechtstreeks worden verzonden naar een bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren.
2. Verwerkte dierlijke eiwitten van andere dieren dan zoogdieren, uitgezonderd vismeel, moeten met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of met verwerkingsmethode 7, als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, behandeld zijn.
3. Vismeel moet:
- a) met een van de in bijlage IV, hoofdstuk III, beschreven verwerkingsmethoden behandeld zijn, of
  - b) behandeld zijn met een methode die waarborgt dat het product voldoet aan de microbiologische normen voor afgeleide producten van hoofdstuk I van deze bijlage.

#### C. Opslag

1. Verwerkte dierlijke eiwitten moeten worden verpakt en opgeslagen in nieuwe of gesteriliseerde zakken of worden opgeslagen in adequate bakken voor bulkgoederen of in opslagloodsen.

Er worden toereikende maatregelen getroffen om de condensvorming in bakken en liften of op transportbanden zoveel mogelijk te beperken.

2. Producten op transportbanden en in liften en bakken worden beschermd tegen incidentele verontreiniging.
3. Apparatuur voor de behandeling van verwerkte dierlijke eiwitten wordt schoon en droog gehouden en moet geschikte inspectiepunten hebben zodat de apparatuur op reinheid kan worden gecontroleerd.

Alle opslagfaciliteiten moeten, voor zover noodzakelijk, regelmatig worden gelegeed en gereinigd om verontreiniging te voorkomen.

4. Verwerkte dierlijke eiwitten moeten droog worden gehouden.

Lekken en condensvorming in de opslagruimte moeten worden voorkomen.

#### Afdeling 2

##### Specifieke eisen voor bloedproducten

#### A. Grondstof

Alleen bloed als bedoeld in artikel 10, onder a) en b) i), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mag voor de vervaardiging van bloedproducten worden gebruikt.

#### B. Verwerkingsnormen

Bloedproducten moeten:

- a) met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of met verwerkingsmethode 7, als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, behandeld zijn, of
- b) behandeld zijn met een andere methode die waarborgt dat het bloedproduct voldoet aan de microbiologische normen voor afgeleide producten van hoofdstuk I van deze bijlage.

#### Afdeling 3

##### Specifieke eisen voor gesmolten vet, visolie en vetderivaten van categorie 3-materiaal

#### A. Grondstoffen

##### 1. Gesmolten vet

Alleen ander categorie 3-materiaal dan categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder i), j), n), o) en p), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mag worden gebruikt voor de vervaardiging van gesmolten vet.

## 2. Visolie

Alleen categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder i) en j), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en categorie 3-materiaal afkomstig van waterdieren als bedoeld in artikel 10, onder e) en f), van die verordening mag worden gebruikt voor de vervaardiging van visolie.

## B. Verwerkingsnormen

Tenzij gebruik wordt gemaakt van visolie die, of gesmolten vet dat geproduceerd is overeenkomstig respectievelijk sectie VIII of sectie XII van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004, wordt gesmolten vet geproduceerd met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of verwerkingsmethode 7, en visolie met:

- a) een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 7, als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, of
- b) met een andere methode die waarborgt dat het product voldoet aan de microbiologische normen voor afgeleide producten van hoofdstuk I van deze bijlage.

Gesmolten vet van herkauwers moet zo worden gezuiverd dat het maximumgehalte aan nog resterende onoplosbare verontreinigingen niet meer dan 0,15 gewichtsprocent bedraagt.

Vetderivaten afkomstig van categorie 3-gesmolten vet of van categorie 3-visolie worden vervaardigd volgens een van de in bijlage IV, hoofdstuk III, beschreven verwerkingsmethoden.

## C. Hygiëne-eisen

Als het gesmolten vet of de visolie in eindverpakking wordt geleverd, moeten nieuwe recipiënten worden gebruikt of recipiënten die gereinigd zijn en, indien nodig, ontsmet zijn om verontreiniging te voorkomen, en moeten alle voorzorgen worden genomen om herverontreiniging te voorkomen.

Als die producten bestemd zijn voor levering via bulkvervoer, moeten de leidingen, pompen, bulk tanks, alsmede alle bulkcontainers of tankwagens die worden gebruikt voor het vervoer van de producten vanuit de productie-inrichting hetzij rechtstreeks naar het schip of naar opslagtanks op het land, hetzij rechtstreeks naar inrichtingen, vóór gebruik schoon zijn.

## Afdeling 4

### Specifieke eisen voor melk, biest en bepaalde andere van melk of biest afgeleide producten

#### Deel I

#### Algemene eisen

##### A. Grondstof

Alleen melk als bedoeld in artikel 10, onder e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, met uitzondering van centrifuge- of separatorslib, en melk als bedoeld in artikel 10, onder f) en h), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mag worden gebruikt voor de vervaardiging van melk, melkproducten en melkderivaten.

Biest mag uitsluitend worden gebruikt als het afkomstig is van levende dieren die geen symptomen vertoonden van een via biest op mens of dier overdraagbare ziekte.

##### B. Verwerkingsnormen

1. Melk moet een van de volgende behandelingen ondergaan:

1.1. sterilisatie met een  $F_0$  (\*) -waarde van ten minste 3;

1.2. UHT (\*\*) in combinatie met:

- a) een daarop volgende fysieke behandeling, door:
  - i) een droogprocedé, in het geval van melk die bestemd is als voeder voor dieren gecombineerd met extra verhitting tot 72 °C of meer, of
  - ii) verlaging van de pH tot minder dan 6 gedurende ten minste een uur;
- b) de voorwaarde dat de melk, het melkproduct of melkderivaat ten minste 21 dagen voor verzending is geproduceerd en dat in de lidstaat van oorsprong gedurende deze periode geen mond-en-klauwzeer is vastgesteld;

(\*)  $F_0$  is de berekende dodende werking op sporen van bacteriën. Een  $F_0$ -waarde van 3,00 betekent dat het koudste punt in het product voldoende is verhit om dezelfde dodende werking te verkrijgen als 121 °C (250 °F) in drie minuten met verwaarloosbare verhittings- en afkoeltijd.

(\*\*) UHT = ultrahogetemperatuurbehandeling bij 132 °C gedurende ten minste één seconde.



- 1.3. HTST (\*) tweemaal toegepast;
- 1.4. HTST in combinatie met:
  - a) een daarop volgende fysieke behandeling, door:
    - i) een droogprocedé, in het geval van melk die bestemd is als voeder voor dieren gecombineerd met extra verhitting tot 72 °C of meer, of
    - ii) verlaging van de pH tot minder dan 6 gedurende ten minste een uur;
  - b) de voorwaarde dat de melk, het melkproduct of melkderivaat ten minste 21 dagen voor verzending is geproduceerd en dat in de lidstaat van oorsprong gedurende deze periode geen mond-en-klauwzeer is vastgesteld.
2. Melkproducten en melkderivaten moeten ten minste een van de in punt 1 bedoelde behandelingen ondergaan of worden bereid met melk die overeenkomstig punt 1 is behandeld.
3. Wei die wordt gebruikt als voeder voor dieren van soorten die gevoelig zijn voor mond-en-klauwzeer en die wordt geproduceerd van melk die een behandeling overeenkomstig punt 1 heeft ondergaan:
  - a) mag pas 16 uur na het stremmen van de melk worden afgetapt en alleen naar veehouderijen worden vervoerd als de pH lager dan 6,0 is, of
  - b) moet ten minste 21 dagen vóór verzending zijn geproduceerd, waarbij gedurende die periode geen geval van mond-en-klauwzeer in het land van oorsprong is geconstateerd.
4. Behalve aan de in de punten 1, 2 en 3 vermelde eisen moeten melk, melkproducten en melkderivaten aan de volgende eisen voldoen:
  - 4.1. na de verwerking moeten de nodige voorzorgsmaatregelen worden getroffen om te voorkomen dat het product wordt verontreinigd;
  - 4.2. het eindproduct moet voorzien zijn van een etiket waarop vermeld staat dat het categorie 3-materiaal bevat en niet bestemd is voor menselijke consumptie, en het moet:
    - a) in nieuwe recipiënten worden verpakt, of
    - b) in bulk worden vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet.
5. Rauwe melk moet worden geproduceerd onder omstandigheden die adequate garanties bieden ten aanzien van de diergezondheid.
6. Biest en biestproducten moeten:
  - 6.1. zijn verkregen van runderen die worden gehouden in een bedrijf waar alle rundveebeslagen zijn erkend als officieel tuberculosevrij, officieel brucellosevrij en officieel vrij van endemische runderleukose, als omschreven in artikel 2, lid 2, onder d), f) en j), van Richtlijn 64/432/EEG;
  - 6.2. ten minste 21 dagen vóór verzending zijn geproduceerd, waarbij gedurende die periode geen geval van mond-en-klauwzeer in het land van oorsprong is geconstateerd;
  - 6.3. één HTST-behandeling hebben ondergaan (\*);
  - 6.4. voldoen aan de eisen van punt 4.

(\*) HTST = kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time – HTST), namelijk bij 72 °C gedurende ten minste 15 seconden, of een equivalente pasteurisatiebehandeling die volstaat om een negatieve reactie op de fosfatasetest te veroorzaken.

## Deel II

**Afwijking voor het in de handel brengen van melk die overeenkomstig nationale normen is verwerkt**

1. De in de punten 2 en 3 vastgestelde eisen zijn van toepassing op de verwerking, het gebruik en de opslag van melk, melkproducten en melkderivaten die onder de definitie van categorie 3-materiaal vallen, als bedoeld in artikel 10, onder e), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, met uitzondering van centrifuge- of separatorslib en melk als bedoeld in artikel 10, onder f) en h), van die verordening, die niet zijn verwerkt overeenkomstig deel 1 van deze afdeling.
2. De bevoegde autoriteit staat melkverwerkingsinrichtingen die zijn erkend of geregistreerd overeenkomstig artikel 4 van Verordening (EG) nr. 853/2004 om melk, melkproducten en melkderivaten voor de in punt 3 bedoelde doeleinden te leveren op voorwaarde dat de betrokken inrichting de traceerbaarheid van de producten garandeert.
3. Melk, melkproducten en melkderivaten mogen worden geleverd en gebruikt als voerdersmiddelen:
  - a) in de betrokken lidstaat en in grensoverschrijdende gebieden wanneer de betrokken lidstaten dit onderling overeen zijn gekomen, in het geval van afgeleide producten, met inbegrip van wit water, die in aanraking zijn geweest met rauwe melk en/of gepasteuriseerde melk overeenkomstig bijlage III, sectie IX, hoofdstuk II, punt II.1, onder a) of b), bij Verordening (EG) nr. 853/2004, indien die afgeleide producten een van de volgende behandelingen hebben ondergaan:
    - i) UHT;
    - ii) een sterilisatie waarbij een Fc-waarde van ten minste 3 wordt bereikt of die is uitgevoerd bij een temperatuur van ten minste 115 °C gedurende 15 minuten of een gelijkwaardige tijd-temperatuurcombinatie;
    - iii) pasteurisatie of sterilisatie anders dan bedoeld in punt ii), gevolgd door:
      - voor melkpoeder, melkpoederproducten of melkpoederderivaten, een droogprocedé;
      - voor een aangezuurd melkproduct, een procedé waarbij de pH gedurende ten minste één uur tot minder dan 6 wordt verlaagd;
  - b) in de betrokken lidstaat,
    - i) indien het gaat om afgeleide producten, met inbegrip van wit water, die in aanraking zijn geweest met melk die alleen gepasteuriseerd is overeenkomstig bijlage III, sectie IX, hoofdstuk II, punt II.1, onder a), bij Verordening (EG) nr. 853/2004, en wei, afkomstig van niet-warmtebehandelde melkproducten, die pas 16 uur na het stremmen van de melk is afgetapt en die alleen als voeder mag worden geleverd als de pH minder dan 6,0 bedraagt, op voorwaarde dat de afgeleide producten worden verzonden naar een beperkt aantal toegelaten veehouderijen, dat is vastgesteld op grond van de risicobeoordeling voor best- en worse-casescenario's die door de betrokken lidstaat is uitgevoerd bij de opstelling van de rampenplannen voor epizoötiën, met name mond-en-klauwzeer;
    - ii) indien het gaat om rauwe producten, met inbegrip van wit water dat in aanraking is geweest met rauwe melk en andere producten waarvoor de onder a) en b) i), bedoelde behandelingen niet kunnen worden gegarandeerd, op voorwaarde dat zij worden verzonden naar een beperkt aantal toegelaten veehouderijen, dat is vastgesteld op grond van de risicobeoordeling voor best- en worse-casescenario's die door de betrokken lidstaat wordt uitgevoerd bij de opstelling van de rampenplannen voor epizoötiën, met name mond-en-klauwzeer, mits de op de toegelaten veehouderijen aanwezige dieren alleen kunnen worden verplaatst:
      - rechtstreeks naar een slachthuis in dezelfde lidstaat, of
      - naar een ander agrarisch bedrijf in dezelfde lidstaat, waarvoor de bevoegde autoriteit garandeert dat voor mond-en-klauwzeer vatbare dieren het bedrijf alleen kunnen verlaten, hetzij rechtstreeks naar een slachthuis in dezelfde lidstaat, hetzij, indien de dieren verzonden zijn naar een agrarisch bedrijf dat de in punt ii) bedoelde producten niet vervoedert, na een wachttijd van 21 dagen na aankomst van de dieren.
4. De bevoegde autoriteit mag toestemming verlenen voor de levering van biest die niet voldoet aan de in deel I, onder B, punt 6, vastgestelde voorwaarden, van een landbouwer aan een andere landbouwer binnen dezelfde lidstaat voor voederingsdoeleinden, onder omstandigheden waarmee de overdracht van gezondheidsrisico's wordt voorkomen.

## Deel III

**Bijzondere eisen voor centrifuge- en separatorslib**

Categorie 3-materiaal bestaande uit centrifuge- of separatorslib moet een warmtebehandeling hebben ondergaan van ten minste 60 minuten bij 70 °C of ten minste 30 minuten bij 80 °C, voordat het in de handel mag worden gebracht om aan landbouwhuisdieren te vervoederen.

## Afdeling 5

**Specifieke eisen voor gelatine en gehydrolyseerde eiwitten**

## A. Grondstoffen

Alleen dierlijke bijproducten bestaande uit categorie 3-materiaal of van dergelijke dierlijke bijproducten afgeleide producten, die niet genoemd worden in artikel 10, onder m), n), o) en p), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, mogen worden gebruikt voor de productie van gelatine en gehydrolyseerde eiwitten.

## B. Verwerkingsnormen voor gelatine

1. Tenzij de gelatine geproduceerd is overeenkomstig bijlage III, sectie XIV, bij Verordening (EG) nr. 853/2004, moet de gelatine geproduceerd worden via een proces waarbij categorie 3-materiaal met een zuur of een base wordt behandeld en vervolgens een of meer keren wordt gespoeld.

Daarna wordt de pH aangepast. De gelatine wordt geëxtraheerd door de grondstoffen een keer of verschillende keren na elkaar te verhitten; het extract wordt dan gezuiverd door middel van filtratie en sterilisatie.

2. Na de in punt 1 bedoelde bewerkingen kan de gelatine worden gedroogd en vervolgens eventueel worden verwerkt tot poeder of tot blaadjes.

3. Het is verboden andere conserveringsmiddelen te gebruiken dan zwaveldioxide en waterstofperoxide.

## C. Overige eisen voor gelatine

Gelatine moet onder bevredigende hygiënische omstandigheden worden voorzien van een onmiddellijke verpakking, worden verpakt, opgeslagen en vervoerd.

In het bijzonder geldt het volgende:

- a) er moet een ruimte zijn voor de opslag van materiaal voor onmiddellijke verpakking en ander verpakkingsmateriaal;
- b) het aanbrengen van de onmiddellijke verpakking en de verpakking moet plaatsvinden in een ruimte of op een plaats die voor dat doel bestemd is.

## D. Verwerkingsnormen voor gehydrolyseerde eiwitten

Gehydrolyseerde eiwitten moeten worden vervaardigd via een productieproces dat adequate maatregelen omvat om verontreiniging zoveel mogelijk te beperken. Van herkauwers afgeleide gehydrolyseerde eiwitten hebben een molecuulmassa van minder dan 10 000 dalton.

Naast de in de eerste alinea genoemde eisen moeten gehydrolyseerde eiwitten die volledig of gedeeltelijk van huiden van herkauwers afkomstig zijn, worden vervaardigd in een verwerkingsfabriek die uitsluitend gehydrolyseerde eiwitten produceert; tijdens het productieproces moeten de categorie 3-grondstoffen worden voorbereid door pekelen, kalken en grondig wassen, gevolgd door blootstelling van het materiaal aan:

- a) 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
- b) 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.

## Afdeling 6

**Specifieke eisen voor dicalciumfosfaat**

## A. Grondstoffen

Alleen dierlijke bijproducten bestaande uit categorie 3-materiaal of van dergelijke dierlijke bijproducten afgeleide producten, die niet genoemd worden in artikel 10, onder m), n), o) en p), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mogen worden gebruikt voor de productie van dicalciumfosfaat.

**B. Verwerkingsnormen**

1. Dicalciumfosfaat moet worden vervaardigd via een proces dat uit de volgende drie stappen bestaat:
  - a) eerst wordt al het beendermateriaal dat bestaat uit categorie 3-materiaal fijn gemalen, met heet water ontvet en behandeld met verdund zoutzuur (bij een minimumconcentratie van 4 % en een pH van minder dan 1,5) gedurende ten minste twee dagen;
  - b) vervolgens wordt de verkregen fosfaatoplossing na de procesfase als bedoeld onder a) behandeld met kalk, wat resulteert in een neerslag van dicalciumfosfaat met een pH tussen 4 en 7;
  - c) ten slotte wordt dit neerslag van dicalciumfosfaat gedurende 15 minuten met lucht gedroogd bij een inlaattemperatuur van 65 °C tot 325 °C en een eindtemperatuur tussen 30 °C en 65 °C.
2. Indien dicalciumfosfaat uit ontvette beenderen wordt geproduceerd, moet het geproduceerd worden uit beenderen als bedoeld in artikel 10, onder a), van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

*Afdeling 7***Specifieke eisen voor tricalciumfosfaat****A. Grondstoffen**

Alleen dierlijke bijproducten bestaande uit categorie 3-materiaal of van dergelijke dierlijke bijproducten afgeleide producten, die niet genoemd worden in artikel 10, onder m), n), o) en p), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mogen worden gebruikt voor de productie van tricalciumfosfaat.

**B. Verwerkingsnormen**

Tricalciumfosfaat moet worden vervaardigd via een proces waarbij:

- a) al het beendermateriaal dat bestaat uit categorie 3-materiaal fijn wordt gemalen en in tegenstroom met heet water wordt ontvet (botsplinters van minder dan 14 mm);
- b) het materiaal gedurende 30 minuten continu met stoom wordt verhit bij 145 °C en 4 bar;
- c) de eiwithoudende vloeistof door centrifugering van het hydroxyapatiet (tricalciumfosfaat) wordt gescheiden;
- d) het tricalciumfosfaat wordt gedroogd in een wervelbed met lucht bij 200 °C en vervolgens wordt gegraneerd.

*Afdeling 8***Specifieke eisen voor collageen****A. Grondstoffen**

Alleen dierlijke bijproducten bestaande uit categorie 3-materiaal of van dergelijke dierlijke bijproducten afgeleide producten, die niet genoemd worden in artikel 10, onder m), n), o) en p), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, mogen worden gebruikt voor de productie van collageen.

**B. Verwerkingsnormen**

1. Tenzij het collageen geproduceerd is overeenkomstig de eisen voor collageen in bijlage III, sectie XV, bij Verordening (EG) nr. 853/2004, moet het geproduceerd worden volgens 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.

Na deze behandeling mag het collageen eventueel worden gedroogd.

2. Het is verboden andere conserveringsmiddelen te gebruiken dan krachtens de wetgeving van de Unie is toegestaan.

**C. Andere criteria**

Collageen moet onder bevredigende hygiënische omstandigheden worden voorzien van een onmiddellijke verpakking, worden verpakt, opgeslagen en vervoerd. In het bijzonder geldt het volgende:

- a) er moet een ruimte zijn voor de opslag van materiaal voor onmiddellijke verpakking en ander verpakkingsmateriaal;
- b) het aanbrengen van de onmiddellijke verpakking en de verpakking moet plaatsvinden in een ruimte of op een plaats die voor dat doel bestemd is.

*Afdeling 9***Specifieke eisen voor eiproducten**

## A. Grondstoffen

Alleen dierlijke bijproducten als bedoeld in artikel 10, onder e), f) en k) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 mogen voor de vervaardiging van eiproducten worden gebruikt.

## B. Verwerkingsnormen

Eiproducten moeten:

- a) met een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of verwerkingsmethode 7, als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, behandeld zijn,
- b) behandeld zijn volgens een andere methode met parameters die ervoor zorgen dat het product voldoet aan de microbiologische normen voor afgeleide producten in hoofdstuk I, of
- c) behandeld zijn overeenkomstig de voorschriften voor eieren en eiproducten in bijlage III, sectie X, hoofdstukken I, II en III, bij Verordening (EG) nr. 853/2004.

*Afdeling 10***Specifieke eisen voor bepaald categorie 3-materiaal**

Categorie 3-materiaal dat bestaat uit 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, als bedoeld in artikel 10, onder f), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, mogen in de handel worden gebracht voor vervoeding aan landbouwhuisdieren, mits:

- a) het materiaal niet bestaat uit of in aanraking geweest is met materiaal van dierlijke oorsprong dat geen verwerking heeft ondergaan:
  - i) overeenkomstig deze verordening;
  - ii) als gedefinieerd in artikel 2, lid 1, onder m), van Verordening (EG) nr. 852/2004;
- b) alle nodige voorzorgsmaatregelen getroffen zijn om verontreiniging van het materiaal te voorkomen.

## HOOFDSTUK III

**EISEN VOOR BEPAALD VISVOEDER EN VISAAS**

1. Voor voeder voor gekweekte vis of andere aquacultuurdieren bestemde dierlijke bijproducten van vissen of aquatische ongewervelden en afgeleide producten daarvan voldoen aan de volgende eisen:
  - a) zij worden gescheiden van niet voor dat doel toegelaten materiaal gehanteerd en verwerkt;
  - b) zij zijn afkomstig:
    - i) van voor commerciële doeleinden aangevoerde wilde vis of andere waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, of van dierlijke bijproducten van wilde vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen, of
    - ii) van gekweekte vis, op voorwaarde dat zij vervoerd worden aan gekweekte vis van een andere soort;
  - c) zij worden verwerkt in een verwerkingsbedrijf volgens een methode die een microbiologisch veilig product waarborgt, ook ten aanzien van ziekteverwekkers bij vissen.
2. Om onaanvaardbare risico's van op mens of dier overdraagbare ziekten te voorkomen kan de bevoegde autoriteit voorwaarden vaststellen voor het gebruik van waterdieren en van aquatische en terrestrische ongewervelden:
  - a) als voeder voor gekweekte vis of aquatische ongewervelden, wanneer de dierlijke bijproducten niet verwerkt zijn overeenkomstig punt 1, onder c);
  - b) als visaas, met inbegrip van aas voor aquatische ongewervelden.

## BIJLAGE XI

## ORGANISCHE MESTSTOFFEN EN BODEMVERBETERAARS

## HOOFDSTUK I

## EISEN VOOR NIET-VERWERKTE MEST, VERWERKTE MEST EN VAN VERWERKTE MEST AFGELEIDE PRODUCTEN

## Afdeling 1

## Niet-verwerkte mest

1. Handelsverkeer in niet-verwerkte mest van andere soorten dan pluimvee en paardachtigen tussen lidstaten is, naast instemming van de lidstaat van bestemming als bedoeld in artikel 48, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009, onderworpen aan de volgende voorwaarden:
  - a) handelsverkeer in niet-verwerkte mest van andere soorten dan pluimvee en paardachtigen is verboden, tenzij deze mest:
    - i) afkomstig is uit een gebied waarvoor geen beperkingen gelden in verband met een ernstige overdraagbare ziekte, en
    - ii) bestemd is om, onder controle van de bevoegde autoriteit, te worden uitgereden op de gronden van eenzelfde agrarisch bedrijf, gelegen aan weerszijden van de grens tussen twee lidstaten;
  - b) de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming mag echter, met inachtneming van de herkomst van de mest, de bestemming van de mest en gezondheidsoverwegingen, specifieke toestemming verlenen om het volgende op haar grondgebied binnen te brengen:
    - i) mest bestemd voor:
      - verwerking in een bedrijf voor de vervaardiging van afgeleide producten voor toepassingen buiten de voederketen, of
      - omzetting in biogas of compost overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009 en bijlage V bij deze verordening, met het oog op de vervaardiging van de in afdeling 2 van dit hoofdstuk bedoelde producten.In dat geval houdt de bevoegde autoriteit bij het verlenen van de bedoelde toestemming rekening met de oorsprong van de mest, of
    - ii) mest die bestemd is om op een agrarisch bedrijf te worden uitgereden, op voorwaarde dat de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong zijn instemming met een dergelijk handelsverkeer heeft betuigd;
  - c) in de gevallen als bedoeld onder b) moet het begeleidend handelsdocument van de zending mest voorzien zijn van een gezondheidsverklaring volgens het in punt 3 beschreven model.
2. Handelsverkeer in niet-verwerkte mest van pluimvee tussen lidstaten is, naast instemming van de lidstaat van bestemming als bedoeld in artikel 48, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009, onderworpen aan de volgende voorwaarden:
  - a) de mest moet afkomstig zijn uit een gebied waarvoor geen beperkingen gelden in verband met de ziekte van Newcastle of aviaire influenza;
  - b) bovendien mag niet-verwerkte mest die afkomstig is van tegen de ziekte van Newcastle ingeënte koppels, niet worden verzonden naar een gebied dat overeenkomstig artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG is erkend als „gebied waar niet tegen de ziekte van Newcastle wordt ingeënt”, en
  - c) het begeleidend handelsdocument van de zending mest moet voorzien zijn van een gezondheidsverklaring volgens het in punt 3 beschreven model.



## 3. Model van de gezondheidsverklaring die bij het handelsdocument moet worden gevoegd:

## EUROPESE UNIE

## Handelsdocument

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Postcode		I.2. Referentienummer document		I.2.a. Lokaal referentienummer			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong		Code		
	I.10. Land van bestemming		ISO-code	I.11. Regio van bestemming		Code		
	I.12. Plaats van oorsprong Inrichting <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer		I.13. Plaats van bestemming Inrichting <input type="checkbox"/> Overige <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer	
	I.14. Plaats van lading		I.15. Datum van vertrek					
	I.16. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie		I.17. Vervoerder Naam Adres Postcode				Erkenningsnummer Lidstaat	
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. Doorvoer door een derde land <input type="checkbox"/>		Derde land		ISO-code	I.27. Doorvoer door de lidstaten <input type="checkbox"/>			
		Punt van uitgang		Code	Lidstaat			
		Punt van binnenkomst		Nummer GIP	Lidstaat			
					Lidstaat			
I.28. Uitvoer <input type="checkbox"/>		Derde land		ISO-code	I.29.			
		Punt van uitgang		Code				
I.30.								
I.31. Identificatie van de goederen						Erkenningsnummer van inrichtingen		
Soort (wetenschappelijke benaming)		Aard van de goederen		Categorie		Soort behandeling		
						Verwerkingsbedrijf		
						Partijnummer		

## LAND

## Niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten/afgeleide producten

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.						
	III. Gezondheidsverklaring  Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij ervan in kennis werd gesteld dat de bevoegde autoriteit van de plaats van bestemming toestemming heeft gegeven voor het binnenbrengen van niet-verwerkte mest op haar grondgebied en dat de in vak I.18. vermelde niet-verwerkte mest voldoet aan de volgende voorwaarden:  a) als het niet-verwerkte mest van pluimvee <sup>(1)</sup> betreft:  [is de mest afkomstig uit een gebied waarvoor geen beperkingen gelden in verband met de ziekte van Newcastle of aviaire influenza;]  en [als het gaat om niet-verwerkte mest die afkomstig is van tegen de ziekte van Newcastle ingeënte koppels, wordt de mest niet verzonden naar een gebied dat overeenkomstig artikel 15, lid 2, van Richtlijn 2009/158/EG is erkend als „gebied waar niet tegen de ziekte van Newcastle wordt ingeënt“;]  b) als het niet-verwerkte mest van andere soorten dan pluimvee of paardachtigen <sup>(1)</sup> betreft:  [is de mest afkomstig uit een gebied waarvoor geen beperkingen gelden in verband met een ernstige overdraagbare ziekte;]  en  hetzij [is de mest bestemd om in een bedrijf verwerkt te worden voor de vervaardiging van afgeleide producten die bestemd zijn voor toepassingen buiten de voederketen, of is de mest bestemd om in een biogas- of composteerinstallatie te worden omgezet overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009 met het oog op de vervaardiging van verwerkte mest of verwerkte producten uit mest.]  hetzij [is de mest bestemd om op een bedrijf te worden uitgereden.]  <b>Opmerkingen</b> <b>Deel I:</b> — Vak I.9. en I.11.: indien van toepassing. — Vak I.12., I.13. en I.17.: erkenningsnummer of registratienummer. — Vak I.14.: invullen indien verschillend van „I.1. Verzender“. — Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie. — Vak I.31.: aard van de goederen: „dierlijke mest“. <b>Deel II:</b> <sup>(1)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.								
Officiële dierenarts of officiële inspecteur  <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in blokletters):</td> <td style="width: 50%;">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:									

4. Onverwerkte mest van paardachtigen mag worden verhandeld tussen lidstaten, op voorwaarde dat de lidstaat van bestemming toestemming heeft gegeven voor het handelsverkeer als bedoeld in artikel 48, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en op voorwaarde dat de mest niet afkomstig is van een bedrijf waarvoor veterinaire beperkingen gelden in verband met kwade droes, vesiculaire stomatitis, miltvuur of rabiës overeenkomstig artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG.
5. Overeenkomstig artikel 48, lid 1, onder c) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 kan de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming van exploitanten die niet-verwerkte mest uit een andere lidstaat verzenden, verlangen dat zij:
  - a) nadere informatie verstrekken over een voorgenomen verzending, zoals een nauwkeurige geografische aanduiding van de plaats waar de mest moet worden gelost, en
  - b) de mest opslaan voordat deze op het land wordt uitgereden.
6. De bevoegde autoriteit mag de verzending toestaan van mest die wordt vervoerd tussen twee plaatsen op hetzelfde agrarische bedrijf overeenkomstig de voorwaarden ter beheersing van eventuele gezondheidsrisico's, zoals verplichtingen voor de betrokken exploitanten om een adequate administratie bij te houden.

#### Afdeling 2

##### **Guano van vleermuizen, verwerkte mest en afgeleide producten van verwerkte mest**

Het in de handel brengen van verwerkte mest, afgeleide producten van verwerkte mest en guano van vleermuizen is, naast de instemming van de lidstaat van bestemming als bedoeld in artikel 48, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009, aan de volgende voorwaarden onderworpen:

- a) zij zijn afkomstig van een bedrijf voor afgeleide producten voor toepassingen buiten de voederketen, van een biogas- of composteerinstallatie of van een bedrijf voor de vervaardiging van organische meststoffen en bodemverbeteraars;
- b) zij hebben een warmtebehandeling ondergaan waarbij gedurende ten minste 60 minuten een temperatuur van ten minste 70 °C is aangehouden en zij hebben een behandeling ondergaan waarbij sporenvormers en toxinevorming worden onderdrukt, wanneer deze als een relevant gevaar worden geïdentificeerd;
- c) de bevoegde autoriteit mag echter het gebruik van andere gestandaardiseerde procesparameters dan de onder b) genoemde toestaan, mits de aanvrager bewijst dat dergelijke parameters ervoor zorgen dat de biologische risico's tot een minimum worden beperkt.

Dit bewijs omvat een validatie, die als volgt wordt uitgevoerd:

- i) identificatie en analyse van mogelijke gevaren, waaronder het effect van het uitgangsmateriaal, gebaseerd op een volledige omschrijving van de verwerkingscondities, en een risicobeoordeling die evalueert hoe de specifieke verwerkingscondities in normale en atypische situaties in de praktijk worden bereikt;
- ii) validatie van het voorgenomen proces
  - ii-1) door het meten van de vermindering van de levensvatbaarheid/infectiviteit van endogene indicatororganismen tijdens het proces, waarbij de indicator:
    - consistent in hoge aantallen in de grondstof aanwezig is,
    - niet minder hittebestendig voor de dodelijke aspecten van het behandelingsproces is, maar ook niet significant resistenter dan de ziekteverwekkers voor de bewaking waarvan hij wordt gebruikt,
    - vrij gemakkelijk te kwantificeren en vrij gemakkelijk te identificeren en te bevestigen is, of
  - ii-2) door het meten van de vermindering van de levensvatbaarheid/infectiviteit, tijdens de behandeling, van een goed gekarakteriseerd testorganisme of -virus, dat in een geschikt testlichaam in de grondstoffen is gebracht;
- iii) de in punt ii) bedoelde validatie moet bewijzen dat het proces de volgende algehele risicovermindering bereikt:
  - voor warmte- en chemische processen een vermindering van *Enterococcus faecalis* met ten minste 5 log<sub>10</sub> en een vermindering van de infectiviteitstiter van hittebestendige virussen zoals *Parvovirus*, wanneer zij als een relevant gevaar worden geïdentificeerd, met ten minste 3 log<sub>10</sub>,
  - voor chemische processen ook een vermindering van resistente parasieten zoals eieren van *Ascaris* spp. met ten minste 99,9 % (3 log<sub>10</sub>) van de levensvatbare stadia;

- iv) opstelling van een volledig controleprogramma, waaronder procedures voor de bewaking van het proces;
- v) maatregelen voor de continue bewaking van en het continue toezicht op de in het controleprogramma vastgestelde relevante procesparameters bij het gebruik van de installatie.

Er worden dossiers met de bijzonderheden van de relevante in een installatie gebruikte procesparameters en van andere kritische controlepunten aangelegd en bijgehouden, zodat de eigenaar, exploitant of hun vertegenwoordiger en de bevoegde autoriteit het functioneren van de installatie kunnen bewaken. Op verzoek moeten gegevens over een overeenkomstig dit punt toegestaan proces aan de Commissie worden verstrekt;

- d) representatieve monsters van de mest, die tijdens of onmiddellijk na de verwerking in het bedrijf worden genomen om het proces te bewaken, moeten aan de volgende normen voldoen:

*Escherichia coli*:  $n = 5$ ,  $c = 5$ ,  $m = 0$ ,  $M = 1\ 000$  in 1 g,

of

*Enterococcaceae*:  $n = 5$ ,  $c = 5$ ,  $m = 0$ ,  $M = 1\ 000$  in 1 g,

en

representatieve monsters van de mest, die tijdens de opslag bij het productiebedrijf of de biogas- of composteerinstallatie of bij de uitslag van die mest uit de betrokken bedrijven worden genomen, moeten aan de volgende normen voldoen:

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

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.

Verwerkte mest en verwerkte producten uit mest die niet aan de in dit punt vermelde normen voldoen, worden als niet-verwerkt beschouwd;

- e) zij moeten zo opgeslagen worden dat verontreiniging of secundaire besmetting en vochtigheid na behandeling tot een minimum worden beperkt. Daarom moeten verwerkte mest en verwerkte producten uit mest:
  - i) opgeslagen worden in goed afgesloten en geïsoleerde silo's of adequate opslagloodsen, of
  - ii) opgeslagen worden in deugdelijk gesloten verpakkingen zoals plastic zakken of bigbags.

## HOOFDSTUK II

### EISEN VOOR BEPAALDE ORGANISCHE MESTSTOFFEN EN BODEMVERBETERAARS

#### Afdeling 1

##### Productievoorwaarden

1. Andere organische meststoffen en bodemverbeteraars dan mest, de inhoud van maag-darmkanaal, compost, melk, melkproducten, melkderivaten, biest, biestproducten en gistingsresiduen van de omzetting van dierlijke bijproducten of afgeleide producten in biogas, worden vervaardigd:

- a) door toepassing van methode 1 (sterilisatie onder druk) indien categorie 2-materiaal als grondstof wordt gebruikt;

- b) door gebruik van dierlijke eiwitten die uit categorie 3-materiaal zijn geproduceerd overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 1, of materiaal dat een andere behandeling heeft ondergaan, indien dat materiaal overeenkomstig deze verordening als organische meststof en bodemverbeteraar mag worden gebruikt, of
- c) door toepassing van een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 7 als bedoeld in bijlage IV, hoofdstuk III, indien als grondstof categorie 3-materiaal wordt gebruikt dat niet voor de productie van verwerkte dierlijke eiwitten wordt gebruikt.
2. Organische meststoffen en bodemverbeteraars die bestaan uit of vervaardigd zijn van vleesbeendermeel van categorie 2-materiaal of verwerkte dierlijke eiwitten, worden in een geregistreerde inrichting of geregistreerd bedrijf gemengd met een minimumhoeveelheid van een stof die toegestaan is door de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar het product op het land zal worden uitgereden, die voldoende is om het mengsel voor vervoederingsdoeleinden uit te sluiten.
3. De bevoegde autoriteit geeft toestemming voor de in punt 2 bedoelde stof op grond van de volgende criteria:
- a) de stof bestaat uit kalk, mest, urine, compost of gistingsresiduen van de omzetting van dierlijke bijproducten in biogas of andere stoffen, zoals minerale meststoffen, die niet gebruikt worden in diervoeders en die het mengsel volgens goede landbouwpraktijken voor vervoederingsdoeleinden uitsluiten;
- b) de stof wordt bepaald op grond van een beoordeling van het klimaat en de bodemgesteldheid voor het gebruik van het mengsel als meststof, op aanwijzingen dat de stof het mengsel onaantrekkelijk maakt voor dierlijke consumptie of anderszins doeltreffend uitsluit dat het product verkeerdelijk voor voederdoeleinden wordt gebruikt, en overeenkomstig de in de wetgeving van de Unie of, indien van toepassing, de nationale wetgeving vastgelegde eisen voor de bescherming van het milieu, in het bijzonder de bescherming van de bodem en het grondwater.
- De bevoegde autoriteit stelt op verzoek de lijst van de toegestane stoffen beschikbaar aan de Commissie en andere lidstaten.
4. De in punt 2 gestelde eisen zijn echter niet van toepassing:
- a) op organische meststoffen en bodemverbeteraars in voorverpakte verpakkingen met een gewicht van maximaal 50 kg die bestemd zijn voor gebruik door de eindgebruiker, of
- b) op organische meststoffen en bodemverbeteraars in bigbags met een maximumgewicht van 1 000 kg, indien op de verpakkingen of bigbags is aangegeven dat de producten niet mogen worden gebruikt op land waartoe landbouwhuisdieren toegang hebben, mits de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de organische meststof of bodemverbeteraar op het land zal worden uitgereden, op grond van een beoordeling van de waarschijnlijkheid dat de materialen terechtkomen bij agrarische bedrijven met landbouwhuisdieren of op land waartoe landbouwhuisdieren toegang hebben, het gebruik van die bigbags heeft toegestaan.
5. Producenten van organische meststoffen en bodemverbeteraars moeten waarborgen dat, voordat deze producten in de handel worden gebracht, ziekteverwekkers zijn vernietigd overeenkomstig:
- bijlage X, hoofdstuk I, indien het gaat om verwerkte dierlijke eiwitten of afgeleide producten van categorie 2- of categorie 3-materiaal;
- bijlage V, hoofdstuk III, afdeling 3, indien het compost en gistingsresiduen van de omzetting van dierlijke bijproducten of afgeleide producten in biogas betreft.

#### Afdeling 2

#### Opslag en vervoer

Na verwerking of omzetting worden organische meststoffen en bodemverbeteraars adequaat opgeslagen en vervoerd:

- a) in bulk, onder de juiste omstandigheden die verontreiniging voorkomen;
- b) verpakt of in bigbags, als het gaat om organische meststoffen of bodemverbeteraars voor de verkoop aan eindgebruikers, of
- c) in het geval van opslag op het agrarische bedrijf, in een geschikte opslagruimte waar geen landbouwhuisdieren kunnen komen.

## BIJLAGE XII

## TUSSENPRODUCTEN

Met betrekking tot de invoer in en doorvoer door de Unie van tussenproducten gelden overeenkomstig artikel 34, lid 2, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 de volgende voorwaarden:

1. De invoer en doorvoer van tussenproducten is toegestaan op voorwaarde dat:

- a) zij zijn afgeleid van de volgende materialen:
  - i) ander categorie 3-materiaal dan het materiaal als bedoeld in artikel 10, onder c), n), o) en p), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;
  - ii) producten die afkomstig zijn van de in artikel 10, onder i), l) en m), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde dieren, of
  - iii) mengsels van de onder i) en ii) bedoelde materialen;
- b) in het geval van tussenproducten die bestemd zijn voor de vervaardiging van medische hulpmiddelen, medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek en laboratoriumreagentia, zij zijn afgeleid van:
  - i) materialen die voldoen aan de onder a) genoemde criteria, behalve dat zij afkomstig kunnen zijn van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG hebben ondergaan;
  - ii) categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder f) en h), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, of
  - iii) mengsels van de onder i) en ii) bedoelde materialen;
- c) in het geval van tussenproducten die bestemd zijn voor de vervaardiging van actieve implanteerbare medische hulpmiddelen, geneesmiddelen en geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, zij zijn afgeleid van de onder b) genoemde materialen, indien de bevoegde autoriteit vindt dat het gebruik van dergelijke materialen gerechtvaardigd is voor de bescherming van de volksgezondheid en de diergezondheid;
- d) zij afkomstig zijn uit een derde land dat is opgenomen als lid van de Werelddiergezondheidsorganisatie (OIE) in het OIE Bulletin;
- e) zij afkomstig zijn van een inrichting die of een bedrijf dat overeenkomstig de voorwaarden in punt 2 is geregistreerd of erkend door de bevoegde autoriteit van een derde land als bedoeld onder d);
- f) elke zending vergezeld gaat van een verklaring van de importeur overeenkomstig de modelverklaring in hoofdstuk 20 van bijlage XV, die moet worden opgesteld in ten minste een van de officiële talen van de lidstaat waar de controle in de grensinspectiepost wordt uitgevoerd en van de lidstaat van bestemming; deze lidstaten mogen het gebruik van andere talen toestaan en om officiële vertalingen verzoeken voor verklaringen in deze andere talen;
- g) als het gaat om de onder b) genoemde materialen, de importeur aan de bevoegde autoriteit aantoont dat die materialen:
  - i) geen risico inhouden op de overdracht van een op mens of dier overdraagbare ziekte, of
  - ii) vervoerd worden onder omstandigheden die voorkomen dat op mens of dier overdraagbare ziekten worden overgedragen.

2. Een inrichting of bedrijf kan geregistreerd of erkend worden door de bevoegde autoriteit van een derde land als bedoeld in punt 1, onder e), op voorwaarde dat:

- a) de exploitant of eigenaar van het bedrijf of zijn vertegenwoordiger:
  - i) aantoont dat het bedrijf over passende voorzieningen beschikt om de in punt 1, onder a), b) of c), bedoelde materialen om te zetten, voor zover van toepassing, om de volledige uitvoering van de noodzakelijke ontwerp-, verwerkings- en productiefasen te waarborgen;
  - ii) methoden voor monitoring en controle op de kritische beheerspunten invoert en toepast op basis van de gebruikte verwerkingsprocedures;



- iii) de gegevens die zijn verkregen op grond van punt ii) gedurende ten minste twee jaar bewaart, zodat deze aan de bevoegde autoriteit kunnen worden overgelegd;
  - iv) de bevoegde autoriteit informeert als uit de beschikbare gegevens blijkt dat een ernstig risico voor de diergezondheid of de volksgezondheid bestaat;
- b) de bevoegde autoriteit van het derde land op gezette tijden de inrichting of het bedrijf inspecteert en toezicht houdt op het bedrijf overeenkomstig de volgende voorwaarden:
- i) de frequentie van de inspecties en het toezicht is afhankelijk van de grootte van het bedrijf, het soort vervaardigde producten, de risicobeoordeling en de garanties die worden geboden op grond van een volgens de HACCP-beginselen (hazard analysis and critical control points) opgezet controlesysteem;
  - ii) indien uit de inspectie door de bevoegde autoriteit blijkt dat niet aan de bepalingen van deze verordening wordt voldaan, neemt de bevoegde autoriteit passende maatregelen;
  - iii) de bevoegde autoriteit stelt een lijst op van inrichtingen of bedrijven die overeenkomstig deze bijlage erkend of geregistreerd zijn en wijst een officieel nummer toe aan elk bedrijf, dat de inrichting of het bedrijf identificeert wat de aard van de activiteiten betreft; de lijst en de latere wijzigingen worden overgelegd aan de lidstaat waarin de inspectie in de grensinspectiepost wordt uitgevoerd en aan de lidstaat van bestemming.
3. De in de Unie ingevoerde tussenproducten worden in de grensinspectiepost overeenkomstig artikel 4 van Richtlijn 97/78/EG gecontroleerd en vanuit de grensinspectiepost rechtstreeks vervoerd naar:
- a) een geregistreerde inrichting of geregistreerd bedrijf voor de productie van in artikel 33 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde afgeleide producten, waar de tussenproducten verder moeten worden gemengd, gebruikt voor coating, geassembleerd, verpakt of geëtiketteerd voordat zij in de handel worden gebracht of in gebruik worden genomen overeenkomstig de op het afgeleide product van toepassing zijnde wetgeving van de Unie;
  - b) een overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder i), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 erkende inrichting of erkend bedrijf voor de opslag van dierlijke bijproducten, vanwaar zij uitsluitend verzonden worden naar een onder a) bedoelde inrichting of bedoeld bedrijf voor de onder a) bedoelde toepassingen.
4. Tussenproducten in doorvoer door de Unie worden vervoerd overeenkomstig artikel 11 van Richtlijn 97/78/EG.
5. De officiële dierenarts in de desbetreffende grensinspectiepost stelt de autoriteit die verantwoordelijk is voor de inrichting of het bedrijf op de plaats van bestemming via het Traces-systeem in kennis van de zending.
6. De exploitant of eigenaar van de inrichting of het bedrijf van bestemming of zijn vertegenwoordiger houdt een administratie bij overeenkomstig artikel 22 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en verstrekt de bevoegde autoriteit op verzoek de nodige bijzonderheden over inkoop, verkoop, toepassingen, voorraden en verwijdering van overschotten van de tussenproducten, teneinde na te kunnen gaan of aan deze verordening wordt voldaan.
7. De bevoegde autoriteit zorgt er overeenkomstig Richtlijn 97/78/EG voor dat de zendingen van tussenproducten vanuit de EU-lidstaat waar de inspectie in de grensinspectiepost wordt uitgevoerd, worden verzonden naar het bedrijf van bestemming, als bedoeld in punt 3, of in geval van doorvoer, naar de grensinspectiepost waar de zending het land verlaat.
8. De bevoegde autoriteit voert op gezette tijden documentencontroles uit om de hoeveelheden ingevoerde tussenproducten te vergelijken met de hoeveelheden opgeslagen, gebruikte, verzonden of verwijderde tussenproducten, teneinde na te gaan of aan deze verordening wordt voldaan.
9. Voor zendingen van tussenproducten in doorvoer werken de bevoegde autoriteiten die verantwoordelijk zijn voor de grensinspectiepost van eerste binnenkomst respectievelijk de grensinspectiepost waar de zending het land verlaat zo nodig samen om ervoor te zorgen dat doeltreffende controles worden uitgevoerd en om te zorgen voor de traceerbaarheid van dergelijke zendingen.
-

## BIJLAGE XIII

## VOEDER VOOR GEZELSCHAPSDIEREN EN BEPAALDE ANDERE AFGELEIDE PRODUCTEN

## HOOFDSTUK I

**Algemene eisen**

Bedrijven en inrichtingen die voeder voor gezelschapsdieren vervaardigen en bedrijven die afgeleide producten vervaardigen, als bedoeld in deze bijlage, beschikken over adequate voorzieningen:

- a) om het binnenkomende materiaal op te slaan en te behandelen in omstandigheden waarmee het ontstaan van risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid wordt voorkomen;
- b) om ongebruikte dierlijke bijproducten en afgeleide producten die na de vervaardiging overblijven, te verwijderen, tenzij het ongebruikte materiaal voor verwerking of verwijdering naar een andere inrichting of een ander bedrijf wordt verzonden overeenkomstig deze verordening.

## HOOFDSTUK II

**Specifieke eisen voor voeder voor gezelschapsdieren, hondenkluiwen daaronder begrepen**

## 1. Rauw voeder voor gezelschapsdieren

Exploitanten mogen uitsluitend rauw voeder voor gezelschapsdieren van categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a) en b) i) en ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 vervaardigen.

Rauw voeder voor gezelschapsdieren moet in nieuwe lekvrije verpakking worden verpakt.

Er moeten doeltreffende maatregelen worden genomen om ervoor te zorgen dat het product in de hele productieketen en tot aan het verkooppunt niet aan verontreiniging wordt blootgesteld.

## 2. Grondstoffen voor verwerkt voeder voor gezelschapsdieren en hondenkluiwen

Exploitanten mogen verwerkt voeder voor gezelschapsdieren en hondenkluiwen uitsluitend vervaardigen van:

- a) ander categorie 3-materiaal dan het in artikel 10, onder n), o) en p), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 bedoelde materiaal, en
- b) als het gaat om ingevoerd voeder voor gezelschapsdieren of voeder voor gezelschapsdieren van ingevoerd materiaal, van categorie 1-materiaal, met name dierlijke bijproducten afkomstig van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG hebben ondergaan.

## 3. Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren

a) Blickvoeder voor gezelschapsdieren moet een warmtebehandeling met een Fc-waarde van ten minste 3 ondergaan.

b) Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blickvoeder, moet:

- i) een warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 90 °C in het eindproduct ondergaan;
- ii) een warmtebehandeling van de ingrediënten van dierlijke oorsprong tot ten minste 90 °C ondergaan, of
- iii) wat voedermiddelen van dierlijke oorsprong betreft, worden bereid met uitsluitend:
  - dierlijke bijproducten of afgeleide producten van vlees of vleesproducten die een warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 90 °C hebben ondergaan;
  - de volgende afgeleide producten die vervaardigd zijn overeenkomstig de eisen van deze verordening; melk en melkproducten, gelatine, gehydrolyseerde eiwitten, eiproducten, collageen, bloedproducten als bedoeld in bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 2, verwerkte dierlijke eiwitten met inbegrip van vismeel, gesmolten vet, visolie, dicalciumfosfaat, tricalciumfosfaat of smaakgevend ingewanden;
- iv) indien toegestaan door de bevoegde autoriteit, een behandeling zoals een droog- of vergistingsproces ondergaan dat waarborgt dat het voeder voor gezelschapsdieren geen onaanvaardbare risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid inhoudt;

v) als het gaat om dierlijke bijproducten als bedoeld in artikel 10, onder l) en m), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en als het gaat om dierlijke bijproducten die afkomstig zijn van waterdieren, aquatische en terrestrische ongewervelden, en indien dit toegestaan is door de bevoegde autoriteit, een behandeling ondergaan die waarborgt dat het voeder voor gezelschapsdieren geen onaanvaardbare risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid inhoudt.

Na de productie moeten alle nodige voorzorgen worden genomen om te voorkomen dat het verwerkte voeder voor gezelschapsdieren aan verontreiniging wordt blootgesteld.

Het verwerkte voeder voor gezelschapsdieren moet in nieuwe verpakkingen worden verpakt.

4. Hondenkluiwen moeten een zodanige behandeling ondergaan dat ziekteverwekkers (met inbegrip van *Salmonella*) worden gedood.

Na de behandeling moeten de nodige voorzorgen worden genomen zodat de hondenkluiwen niet aan verontreiniging worden blootgesteld.

De hondenkluiwen moeten in nieuwe verpakkingen worden verpakt.

5. Tijdens de productie en/of de opslag (vóór verzending) moet via aselechte steekproeven van hondenkluiwen en van ander verwerkt voeder voor gezelschapsdieren dan blikvoeder voor gezelschapsdieren en verwerkt voeder voor gezelschapsdieren dat overeenkomstig punt 3, onder b) v), is behandeld, worden gecontroleerd of aan de volgende normen is voldaan:

*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,

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.

6. Tijdens de productie en/of de opslag (vóór verzending) moet via aselechte steekproeven van rauw voeder voor gezelschapsdieren worden gecontroleerd of aan de volgende normen wordt voldaan:

*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,

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.

7. Eindpunt voor verwerkt voeder voor gezelschapsdieren en hondenkluiwen

De volgende producten mogen zonder beperkingen overeenkomstig deze verordening in de handel worden gebracht:

- a) verwerkt voeder voor gezelschapsdieren:
  - i) dat in de Unie geproduceerd en verpakt is overeenkomstig punt 3 en dat getest is overeenkomstig punt 5, of
  - ii) dat overeenkomstig Richtlijn 97/78/EG in een grensinspectiepost veterinaire controles heeft ondergaan;
- b) hondenkluiven:
  - i) die in de Unie geproduceerd en verpakt zijn overeenkomstig punt 4 en die getest zijn overeenkomstig punt 5, of
  - ii) die overeenkomstig Richtlijn 97/78/EG in een grensinspectiepost veterinaire controles hebben ondergaan.

#### HOOFDSTUK III

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

1. Voor de productie van vloeibare of gedehydrateerde afgeleide producten die worden gebruikt om de smaak van voeder voor gezelschapsdieren te verbeteren, mogen exploitanten uitsluitend dierlijke bijproducten gebruiken die overeenkomstig hoofdstuk II, punt 2, gebruikt mogen worden als grondstof voor verwerkt voeder voor gezelschapsdieren en hondenkluiven.
2. De smaakgevende ingewanden moeten zijn behandeld volgens een methode en parameters die ervoor zorgen dat het product voldoet aan de in hoofdstuk II, punt 5, vastgestelde microbiologische normen. Na de behandeling moeten de nodige voorzorgen worden genomen zodat het product niet aan verontreiniging wordt blootgesteld.
3. Het eindproduct moet:
  - a) in nieuwe of gesteriliseerde zakken worden verpakt, of
  - b) in bulk worden vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die grondig zijn gereinigd en ontsmet.

#### HOOFDSTUK IV

##### **Specifieke eisen inzake bloed en bloedproducten van paardachtigen**

Het in de handel brengen van bloed en bloedproducten van paardachtigen voor andere doeleinden dan gebruik in voeder is onderworpen aan de volgende voorwaarden:

1. Bloed mag voor dergelijke doeleinden in de handel worden gebracht, op voorwaarde dat het is verzameld:
  - a) bij paardachtigen die:
    - i) bij de keuring op de datum van de verzameling van het bloed geen klinische tekenen vertoonden van in bijlage I bij Richtlijn 2009/156/EG opgenomen ziekten waarvoor een aangifteplicht bestaat en van paardeninfluenza, equiene piroplasmose, equiene rinopneumonitis en equiene virusarteritis, vermeld in punt 4 van artikel 1.2.3. van de Terrestrial Animal Health Code van de OIE, uitgave 2010;
    - ii) gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van en tijdens de verzameling van het bloed zijn gehouden op onder veterinair toezicht staande bedrijven waarvoor geen verbodsmaatregel krachtens artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG of beperkingen krachtens artikel 5 van die richtlijn golden;
    - iii) gedurende de in artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG vastgestelde perioden geen contact hebben gehad met paardachtigen uit bedrijven waarvoor een verbodsmaatregel om diergezondheidsredenen krachtens dat artikel gold en gedurende ten minste 40 dagen vóór de datum van en tijdens de verzameling van het bloed geen contact hebben gehad met paardachtigen uit een lidstaat of een derde land dat overeenkomstig artikel 5, lid 2, eerste alinea, onder a) en b), van die richtlijn niet als vrij van paardenpest wordt beschouwd;

- b) onder veterinair toezicht:
- i) in slachthuizen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn geregistreerd of erkend, of
  - ii) in erkende voorzieningen die beschikken over een veterinair erkenningsnummer en onder toezicht staan van de bevoegde autoriteit voor de verzameling van bloed van paardachtigen voor de productie van bloedproducten voor andere doeleinden dan vervoederingsdoeleinden.
2. Bloedproducten mogen voor dergelijke doeleinden in de handel worden gebracht, op voorwaarde dat:
- a) alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om besmetting van de bloedproducten met ziekteverwekkers tijdens de productie, hantering en verpakking te voorkomen;
  - b) de bloedproducten zijn geproduceerd met bloed dat:
    - i) aan de in punt 1, onder a), vastgestelde voorwaarden voldoet, of
    - ii) ten minste een van de volgende behandelingen, gevolgd door een test op de doeltreffendheid, heeft ondergaan voor de inactivering van mogelijke verwekkers van paardenpest, alle vormen van paardenencefalomyelitis, inclusief Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis en kwade droes (*Burkholderia mallei*):
      - warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste 3 uur;
      - bestraling met 25 kGy gammastraling;
      - verlaging van de pH tot 5 gedurende 2 uur;
      - warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 80 °C.
3. Bloed en bloedproducten van paardachtigen moeten verpakt worden in gesloten, ondoordringbare recipiënten waarop, als het gaat om bloed van paardachtigen, het erkenningsnummer is vermeld van het slachthuis of de voorziening waar het bloed is verzameld als bedoeld in punt 1, onder b).

#### HOOFDSTUK V

##### **Specifieke eisen inzake huiden van hoefdieren en daarvan afgeleide producten**

###### A. Inrichtingen en bedrijven

De bevoegde autoriteit mag bedrijven die huiden hanteren, met inbegrip van gekalkte huiden, toestemming geven afgesneden en gesplitste stukken van deze huiden te leveren voor de productie van gelatine voor diervoeding, organische meststoffen of bodemverbeters, op voorwaarde dat:

- a) het bedrijf beschikt over opslagruimten met een harde vloer en gladde muren die gemakkelijk gereinigd en ontsmet kunnen worden en waar, indien nodig, in een koelsysteem aanwezig is;
- b) de opslagruimten schoon worden gehouden en goed worden onderhouden zodat zij geen bron van verontreiniging zijn voor de grondstoffen;
- c) indien grondstoffen die niet aan de in dit hoofdstuk vastgestelde voorschriften voldoen, in deze bedrijfsruimten worden opgeslagen en/of verwerkt, zij in elk stadium van ontvangst, opslag, verwerking en verzending gescheiden worden gehouden van grondstoffen die wel aan de voorschriften van dit hoofdstuk voldoen;
- d) als het gaat om afgesneden en gesplitste stukken van gekalkte huiden, de afgesneden en gesplitste stukken huid een behandeling ondergaan die waarborgt dat er geen risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid meer aanwezig zijn voordat zij gebruikt worden voor de productie van:
  - i) gelatine voor dierlijke consumptie, of
  - ii) organische meststoffen of bodemverbeters.

- B. In de handel brengen van dierlijke bijproducten en afgeleide producten
1. Voor het in de handel brengen van onbehandelde huiden gelden dezelfde gezondheidsvoorschriften als voor vers vlees op grond van Richtlijn 2002/99/EG.
  2. Behandelde huiden mogen in de handel worden gebracht, op voorwaarde dat:
    - a) zij niet in aanraking zijn geweest met andere producten van dierlijke oorsprong of levende dieren die verspreiding van een ernstige overdraagbare ziekte zouden kunnen veroorzaken;
    - b) het in bijlage VIII, hoofdstuk III, vastgestelde handelsdocument een verklaring bevat waaruit blijkt dat alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen.
- C. Eindpunt voor huiden
1. Huiden van hoefdieren die ingevolge de beslissing van een exploitant bestemd zijn voor andere doeleinden dan menselijke consumptie en die voldoen aan de eisen van Verordening (EG) nr. 853/2004 voor grondstoffen voor gelatine of collageen, bestemd voor menselijke consumptie, mogen zonder beperkingen overeenkomstig deze verordening in de handel worden gebracht.
  2. De volgende behandelde huiden mogen zonder beperkingen overeenkomstig deze verordening in de handel worden gebracht:
    - a) huiden van hoefdieren waarop een volledig looi-procedé wordt toegepast;
    - b) „wet blue“-huiden;
    - c) „pickled pelt“-huiden;
    - d) gekalkte huiden (behandeling met kalk en in pekels met een pH van 12 tot 13 gedurende ten minste acht uur).
  3. In afwijking van punt 2 kan de bevoegde autoriteit eisen dat zendingen van in punt 2, onder c) en d), bedoelde behandelde huiden vergezeld gaan van een handelsdocument overeenkomstig het in bijlage VIII, hoofdstuk III, punt 6, beschreven model, wanneer zij geleverd worden aan inrichtingen en bedrijven die voeder voor gezelschapsdieren, organische meststoffen of bodemverbeteraars vervaardigen of de betreffende materialen omzetten in biogas.

## HOOFDSTUK VI

### Specifieke eisen inzake jachttrofeeën en andere preparaten van dieren

- A. De bepalingen van dit hoofdstuk zijn van toepassing onverminderd de krachtens Verordening (EG) nr. 338/97 vastgestelde maatregelen betreffende de bescherming van in het wild levende diersoorten.
- B. Veilige bevoorrading
- Jachttrofeeën en andere dierpreparaten waarvan de dierlijke bijproducten met het oog op de preparatie een behandeling hebben ondergaan of die aangeboden worden in een toestand die geen gevaar oplevert voor de gezondheid, mogen in de handel worden gebracht, op voorwaarde dat zij afkomstig zijn van:
- a) andere soorten dan hoefdieren, vogels en dieren van de biologische klasse van de insecten of spinachtigen, en
  - b) dieren afkomstig uit een gebied waarvoor geen beperkingen gelden omdat er een ernstige overdraagbare ziekte voorkomt waarvoor de dieren van de betrokken soorten vatbaar zijn.
- C. Veilige behandeling
1. Jachttrofeeën of andere dierpreparaten waarvan de dierlijke bijproducten met het oog op de preparatie een behandeling hebben ondergaan of die aangeboden worden in een toestand die geen gevaar oplevert voor de gezondheid, mogen in de handel worden gebracht, op voorwaarde dat:
    - a) zij afkomstig zijn van hoefdieren of vogels die een volledige taxidermische behandeling hebben ondergaan waardoor zij bij omgevingstemperatuur kunnen worden bewaard;
    - b) het gaat om opgezette hoefdieren of vogels of opgezette delen van deze dieren;

- c) zij een anatomische preparatie hebben ondergaan zoals plastinatie, of
- d) het gaat om dieren van de biologische klasse van insecten of spinachtigen die een behandeling hebben ondergaan, zoals een droogprocedé, om de overdracht van op mens of dier overdraagbare ziekten te voorkomen.
2. Jachttrofeeën of andere preparaten, met uitzondering van de onder B en onder C, punt 1, bedoelde jachttrofeeën en dierpreparaten, die afkomstig zijn van dieren van oorsprong uit een gebied waarvoor beperkingen gelden omdat er een ernstige overdraagbare ziekte voorkomt waarvoor dieren van de betrokken soort vatbaar zijn, mogen in de handel worden gebracht, op voorwaarde dat:
- a) als het gaat om jachttrofeeën of andere preparaten die uitsluitend bestaan uit beenderen, horens, hoeven, klauwen, geweien en tanden,
- i) zij zo lang in kokend water zijn gedompeld dat alle andere stoffen dan beenderen, hoorn, hoeven, klauwen, geweien en tanden verwijderd zijn;
- ii) de delen die uit been bestaan, zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd product, met name waterstofperoxide;
- iii) zij onmiddellijk na de behandeling, zonder in contact te zijn gekomen met andere producten van dierlijke oorsprong waardoor zij zouden kunnen worden verontreinigd, verpakt zijn in individuele, doorzichtige en gesloten verpakkingen om verontreiniging achteraf te voorkomen, en
- iv) zij vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat waarin wordt bevestigd dat aan de punten i), ii) en iii) is voldaan;
- b) als het gaat om jachttrofeeën of andere preparaten die uitsluitend bestaan uit huiden,
- i) zij:
- gedroogd zijn;
- gedurende minimaal 14 dagen vóór de datum van verzending nat of droog gezouten zijn, of
- een ander conserveringsproces dan looiing hebben ondergaan;
- ii) zij onmiddellijk na de behandeling, zonder in contact te zijn gekomen met andere producten van dierlijke oorsprong waardoor zij zouden kunnen worden verontreinigd, verpakt zijn in individuele, doorzichtige en gesloten verpakkingen om verontreiniging achteraf te voorkomen, en
- iii) zij vergezeld gaan van een handelsdocument of een gezondheidscertificaat waarin wordt bevestigd dat aan de punten i) en ii) is voldaan;

#### HOOFDSTUK VII

##### **Specifieke eisen inzake wol, haar, varkenshaar, veren, delen van veren en dons**

###### A. Grondstof

1. Onbehandelde wol, onbehandeld haar, onbehandeld varkenshaar, onbehandelde veren en delen van veren en onbehandeld dons moeten categorie 3-materiaal zijn als bedoeld in artikel 10, onder b) iii), iv), v), onder h) en onder n), van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

Zij moeten droog zijn en van een stevige verpakking zijn voorzien.

Voor onbehandelde veren en delen van veren en onbehandeld dons, indien rechtstreeks van het slachthuis naar het verwerkingsbedrijf gebracht, mag de bevoegde autoriteit echter een afwijking toestaan van de eis dat de grondstoffen droog moeten zijn wanneer zij over haar grondgebied worden vervoerd, mits:

- a) alle nodige maatregelen worden genomen om mogelijke verspreiding van ziekten te voorkomen;
- b) de grondstoffen worden vervoerd in waterdichte recipiënten en/of voertuigen, die onmiddellijk na elk gebruik moeten worden gereinigd en ontsmet.



2. Goederenverkeer van varkenshaar vanuit gebieden waar Afrikaanse varkenspest een endemische ziekte is, is verboden tenzij het varkenshaar:

- a) gekookt, geverfd of gebleekt is, of
- b) een andere behandeling heeft ondergaan waarmee ziekteverwekkers absoluut worden vernietigd, op voorwaarde dat dit bevestigd wordt in een certificaat dat is afgegeven door de voor de plaats van herkomst bevoegde dierenarts. Machinaal wassen mag niet worden aangemerkt als behandeling in de zin van deze eis.

3. Punt 1 is niet van toepassing op sierveren of veren die:

- a) door reizigers voor eigen gebruik worden vervoerd, of
- b) niet voor industriële doeleinden als zending aan privépersonen worden gestuurd.

B. Eindpunt voor wol en haar

Machinaal gewassen wol en haar, alsmede wol die en haar dat een andere behandeling heeft ondergaan die waarborgt dat er geen onaanvaardbare risico's meer aanwezig zijn, mogen zonder beperkingen overeenkomstig deze verordening in de handel worden gebracht.

De lidstaten mogen het in de handel brengen van onbehandelde wol en onbehandeld haar afkomstig van agrarische bedrijven of van inrichtingen of bedrijven die geregistreerd zijn overeenkomstig artikel 23 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 of erkend overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder i), van die verordening op hun grondgebied zonder beperkingen overeenkomstig deze verordening toestaan, indien zij ervan overtuigd zijn dat de wol en het haar geen onaanvaardbare risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid inhouden.

C. Eindpunt voor veren en dons

Veren, delen van veren en dons die machinaal zijn gewassen en gedurende ten minste 30 minuten bij 100 °C met hete stoom behandeld zijn, mogen zonder beperkingen overeenkomstig deze verordening in de handel worden gebracht.

## HOOFDSTUK VIII

### Specifieke eisen inzake bont

Eindpunt

Bont dat gedurende twee dagen gedroogd is bij een omgevingstemperatuur van 18 °C en een vochtigheid van 55 % mag zonder beperkingen overeenkomstig deze verordening in de handel worden gebracht.

## HOOFDSTUK IX

### Specifieke eisen inzake bijproducten van bijenteelt

Bijproducten van bijenteelt die uitsluitend voor gebruik in de bijenteelt bestemd zijn:

1. mogen niet komen uit een gebied waarvoor een verbod geldt in verband met een uitbraak van:

- a) Amerikaans vuilbroed (*Paenibacillus larvae larvae*), tenzij de bevoegde autoriteit het risico verwaarloosbaar heeft bevonden, een specifieke vergunning voor alleen die lidstaat heeft verleend en de nodige maatregelen heeft genomen om de verspreiding van de ziekte tegen te gaan;
- b) acariose (*Acarapis woodi* (Rennie)), tenzij het gebied van bestemming aanvullende garanties heeft gekregen op grond van artikel 14, lid 2, van Richtlijn 92/65/EEG;
- c) kleine bijenkastkever (*Aethina tumida*), of
- d) tropilaelapsmijt (*Tropilaelaps* spp.), en

2. moeten voldoen aan de eisen van artikel 8, onder a), van Richtlijn 92/65/EEG.

## HOOFDSTUK X

**Specifieke eisen inzake gesmolten vet van categorie 1- of categorie 2-materiaal voor oleochemische doeleinden**

1. Gesmolten vet afkomstig van categorie 1-materiaal of afkomstig van categorie 2-materiaal dat bestemd is voor oleochemische doeleinden moet vervaardigd worden met behulp van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 als bedoeld in bijlage IV, hoofdstuk III.
2. Gesmolten vet van herkauwers moet zo worden gezuiverd dat het maximumgehalte aan nog resterende onoplosbare verontreinigingen niet meer dan 0,15 gewichtsprocent bedraagt.

## HOOFDSTUK XI

**Specifieke eisen inzake vetderivaten**

1. De volgende procedés mogen gebruikt worden voor de productie van vetderivaten afkomstig van gesmolten vet dat afgeleid is van categorie 1- en categorie 2-materiaal:
  - a) omestering of hydrolyse bij ten minste 200 °C en onder de corresponderende adequate druk gedurende 20 minuten (glycerol, vetzuren en esters);
  - b) verzeeping met NaOH 12 M (glycerol en zeep):
    - i) in een batchprocedé bij 95 °C gedurende drie uur, of
    - ii) in een continuprocedé bij 140 °C en 2 bar (2 000 hPa) gedurende 8 minuten, of
  - c) hydrogenering bij 160 °C en 12 bar (12 000 hPa) gedurende 20 minuten.
2. Vetderivaten die overeenkomstig dit hoofdstuk vervaardigd zijn, mogen uitsluitend in de handel worden gebracht:
  - a) voor andere toepassingen dan voor gebruik in diervoeder, cosmetische producten en geneesmiddelen;
  - b) bovendien, in het geval van vetderivaten afkomstig van categorie 1-materiaal, voor andere toepassingen dan voor gebruik in organische meststoffen en bodemverbeteraars.

## HOOFDSTUK XII

**Specifieke eisen inzake 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 bodemverbeteraars**

Het in de handel brengen van 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 biologische meststoffen of bodemverbeteraars is aan de volgende voorwaarden onderworpen:

- a) zij moeten afkomstig zijn van dieren die:
  - i) zijn geslacht in een slachthuis nadat zij een antemortemkeuring hebben ondergaan waarbij zij overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht, of
  - ii) geen klinische tekenen hebben vertoond van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;
- b) zij moeten een warmtebehandeling gedurende een uur bij een kerntemperatuur van ten minste 80 °C hebben ondergaan;
- c) de horens moeten worden verwijderd zonder opening van de schedelholte;
- d) in elk stadium van de verwerking, de opslag of het transport moeten alle voorzorgsmaatregelen worden genomen om versleping te vermijden;
- e) zij worden verpakt in nieuwe verpakkingen of recipiënten, of vervoerd in voertuigen of bulkcontainers die vóór het laden zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd product;
- f) de verpakkingen of recipiënten moeten:
  - i) het type product aangeven (horens, producten uit hoorn, hoeven of producten uit hoeven);
  - ii) voorzien zijn van de naam en het adres van de erkende of geregistreerde inrichting of bedrijf van bestemming.

## BIJLAGE XIV

## INVOER, UITVOER EN DOORVOER

## HOOFDSTUK I

**SPECIFIEKE EISEN INZAKE DE INVOER IN EN DOORVOER DOOR DE UNIE VAN CATEGORIE 3-MATERIAAL EN AFGELEIDE PRODUCTEN VOOR EEN ANDER GEBRUIK IN DE VOEDERKETEN DAN ALS VOEDER VOOR GEZELSCHAPSDIEREN OF PELSДИEREN***Afdeling 1*

Krachtens artikel 41, lid 1, onder a), en lid 3, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 gelden de volgende eisen voor ingevoerde zendingen van categorie 3-materiaal en daarvan afgeleide producten voor een ander gebruik in de voederketen dan als voeder voor gezelschapsdieren of pelsdieren, en voor doorvoerzendingen van dergelijke materialen en producten:

- a) zij bestaan uit of geproduceerd zijn met, voor zover van toepassing, categorie 3-materiaal als bedoeld in de kolom „Grondstoffen” van tabel 1;
- b) zij voldoen aan de invoer- en doorvoervoorwaarden van de kolom „Voorwaarden voor invoer en doorvoer” van tabel 1;
- c) zij zijn afkomstig uit een in de kolom „Lijsten van derde landen” van tabel 1 vermeld derde land of deel van een derde land, en
- d) zij gaan tijdens het vervoer naar het punt van binnenkomst in de Unie waar de veterinaire controles plaatsvinden, vergezeld van het gezondheidscertificaat als bedoeld in de kolom „Certificaten/modeldocumenten” van tabel 1, of
- e) zij worden op het punt van binnenkomst in de Unie waar de veterinaire controles plaatsvinden vergezeld van een document volgens het model als bedoeld in de kolom „Certificaten/modeldocumenten” van tabel 1 aangeboden.

Tabel 1

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
1	Verwerkte dierlijke eiwitten	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b), d), e), f), h), i), j), k), l) en m)	<p>a) De verwerkte dierlijke eiwitten moeten vervaardigd zijn overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 1, en</p> <p>b) de verwerkte dierlijke eiwitten voldoen aan de aanvullende eisen in afdeling 2 van dit hoofdstuk</p>	<p>a) Voor verwerkte dierlijke eiwitten met uitzondering van vismeel:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010;</p> <p>b) voor vismeel:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Beschikking 2006/766/EG</p>	Bijlage XV, hoofdstuk 1
2	Bloedproducten voor voedermiddelen	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a) en b) i)	De bloedproducten moeten overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 2 vervaardigd zijn	<p>a) Voor bloedproducten van hoefdieren:</p> <p>derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 waaruit invoer toegestaan is van alle categorieën vers vlees van de betrokken soorten;</p> <p>b) voor bloedproducten van andere diersoorten:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010</p>	Bijlage XV, hoofdstuk 4 (B)
3	Gesmolten vet en visolie	<p>a) Voor gesmolten vet met uitzondering van visolie: categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b), d), e), f), g), h), i), j) en k);</p> <p>b) voor visolie: categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder e), f), i) en j)</p>	<p>a) Het gesmolten vet en de visolie moeten vervaardigd zijn overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 3, en</p> <p>b) het gesmolten vet voldoet aan de aanvullende eisen in afdeling 3 van dit hoofdstuk</p>	<p>a) Voor gesmolten vet met uitzondering van visolie:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010;</p> <p>b) voor visolie:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Beschikking 2006/766/EG</p>	<p>a) Voor gesmolten vet met uitzondering van visolie:</p> <p>bijlage XV, hoofdstuk 10 (A);</p> <p>b) voor visolie:</p> <p>bijlage XV, hoofdstuk 9</p>

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
4	Melk, melkproducten en melkderivaten, biest, biestproducten	<p>a) Melk en melkproducten: categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder e), f) en h);</p> <p>b) biest, biestproducten</p> <p>categorie 3-materiaal afkomstig van levende dieren die geen symptomen vertoonden van een via biest op mens of dier overdraagbare ziekte</p>	De melk, melkproducten, biest en biestproducten voldoen aan de eisen van afdeling 4 van dit hoofdstuk	<p>a) Voor melk en melkproducten: geautoriseerde derde landen in de lijst in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010;</p> <p>b) voor biest en biestproducten: geautoriseerde derde landen in kolom „A” van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010</p>	<p>a) Voor melk, melkproducten en melkderivaten: bijlage XV, hoofdstuk 2 (A);</p> <p>b) voor biest en biestproducten: bijlage XV, hoofdstuk 2 (B)</p>
5	Gelatine en gehydrolyseerde eiwitten	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b), e), f), g), j) en j), en voor gehydrolyseerde eiwitten: categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder d), h) en k)	De gelatine en de gehydrolyseerde eiwitten moeten vervaardigd zijn overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 5	<p>a) Derde landen die zijn opgenomen in de lijst bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 en de volgende landen: (KR) Zuid-Korea (MY) Maleisië (PK) Pakistan (TW) Taiwan;</p> <p>b) voor gelatine en gehydrolyseerde eiwitten van vis: derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Beschikking 2006/766/EG</p>	<p>a) Voor gelatine: bijlage XV, hoofdstuk 11;</p> <p>b) voor gehydrolyseerde eiwitten: bijlage XV, hoofdstuk 12</p>
6	Dicalciumfosfaat	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b), d), e), f), g), h), i), j) en k)	Het dicalciumfosfaat moet overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 6 vervaardigd zijn	Derde landen die zijn opgenomen in de lijst bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 en de volgende landen: (KR) Zuid-Korea (MY) Maleisië (PK) Pakistan (TW) Taiwan	Bijlage XV, hoofdstuk 12

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
7	Tricalciumfosfaat	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b), d), e), f), g), h), i) en k).	Het tricalciumfosfaat moet overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 7 vervaardigd zijn	Derde landen die zijn opgenomen in de lijst bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 en de volgende landen:  (KR) Zuid-Korea  (MY) Maleisië  (PK) Pakistan  (TW) Taiwan	Bijlage XV, hoofdstuk 12
8	Collageen	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b), e), f), g), i) en j),	Het collageen moet overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 8 vervaardigd zijn	Derde landen die zijn opgenomen in de lijst bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 en de volgende landen:  (KR) Zuid-Korea  (MY) Maleisië  (PK) Pakistan  (TW) Taiwan	Bijlage XV, hoofdstuk 11
9	Eiproducten	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder e), f) en k) ii)	De eiproducten moeten overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 9 vervaardigd zijn	Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 en derde landen of delen van derde landen waaruit de lidstaten de invoer van vers vlees van pluimvee, eieren en eiproducten toestaan en die zijn opgenomen in de lijst in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008	Bijlage XV, hoofdstuk 15

*Afdeling 2***Invoer van verwerkte dierlijke eiwitten**

De volgende voorschriften zijn van toepassing op de invoer van verwerkte dierlijke eiwitten:

1. Voordat de zendingen in de Unie in het vrije verkeer worden gebracht, moet de bevoegde autoriteit in de grensinspectiepost monsters nemen van verwerkte dierlijke eiwitten van ingevoerde zendingen om te verifiëren of voldaan wordt aan de algemene eisen van bijlage X, hoofdstuk I.

De bevoegde autoriteit moet:

- a) monsters nemen van elke zending producten in bulkvervoer;
  - b) via een steekproef monsters nemen van zendingen producten die in de productie-inrichting van herkomst verpakt zijn.
2. In afwijking van punt 1 mag de bevoegde autoriteit van de grensinspectiepost, als de laatste zes opeenvolgende onderzoeken naar zendingen bulkproducten uit een bepaald derde land negatief zijn uitgevallen, de volgende zendingen bulkproducten uit dat land steekproefsgewijs controleren.

Als de uitslag van zo'n steekproefsgewijze controle positief is, moet de controlerende bevoegde autoriteit de bevoegde autoriteit van het derde land van herkomst hiervan in kennis stellen, zodat die passende corrigerende maatregelen kan nemen.

De bevoegde autoriteit van het derde land van herkomst moet de bevoegde autoriteit die de steekproeven uitvoert, van die maatregelen in kennis stellen.

Als een zending van dezelfde herkomst opnieuw positief wordt bevonden, moet de bevoegde autoriteit van de grensinspectiepost monsters nemen van elke zending van dezelfde herkomst, totdat zes opeenvolgende onderzoeken een negatief resultaat hebben opgeleverd.

3. De bevoegde autoriteiten moeten gedurende ten minste drie jaar een register bijhouden van de uitslagen van alle bemonsteringen die op de zendingen zijn uitgevoerd.
4. Indien de tests aantonen dat een in de Unie ingevoerde zending *Salmonella* bevat of indien een zending niet aan de microbiologische normen voor *Enterobacteriaceae* van bijlage X, hoofdstuk I, voldoet, moet deze zending:
  - a) overeenkomstig artikel 17, lid 2, onder a), van Richtlijn 97/78/EG worden behandeld, of
  - b) in een verwerkingsbedrijf opnieuw worden behandeld of ontsmet door een behandeling die door de bevoegde autoriteit is erkend. De zending wordt pas vrijgegeven na behandeling en onderzoek op *Salmonella* of *Enterobacteriaceae*, indien nodig, door de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk I, en als de uitslag van dit onderzoek negatief is.

*Afdeling 3***Invoer van gesmolten vet**

De volgende voorschriften zijn van toepassing op de invoer van gesmolten vet:

Gesmolten vet is:

- a) geheel of gedeeltelijk verkregen van grondstoffen van varkens, afkomstig uit een derde land of een deel van het grondgebied van een derde land dat de afgelopen 24 maanden vrij was van mond-en-klauwzeer en de afgelopen twaalf maanden vrij was van klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest;
- b) geheel of gedeeltelijk verkregen van grondstoffen van pluimvee, afkomstig uit een derde land of een deel van het grondgebied van een derde land dat de afgelopen zes maanden vrij was van de ziekte van Newcastle en aviaire influenza;
- c) geheel of gedeeltelijk verkregen van grondstoffen van herkauwers, afkomstig uit een derde land of een deel van het grondgebied van een derde land dat de afgelopen 24 maanden vrij was van mond-en-klauwzeer en de afgelopen twaalf maanden van runderpest, of



d) indien een van de onder a), b) en c) bedoelde ziekten tijdens de aldaar genoemde perioden is uitgebroken, onderworpen aan een van de volgende warmtebehandelingen:

i) verhit zijn tot ten minste 70 °C gedurende ten minste 30 minuten, of

ii) verhit zijn tot ten minste 90 °C gedurende ten minste 15 minuten.

Door de exploitanten 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 te registreren informatie moet gegevens bevatten betreffende de deeltjesgrootte en de kritische temperatuur, en eventueel de absolute tijd, het drukprofiel, het verwerkingsdebiet en de vetrecyclage.

#### Afdeling 4

##### **Invoer van melk, melkproducten, melkderivaten, biest en biestproducten**

A. De volgende voorschriften zijn van toepassing op de invoer van melk, melkproducten, melkderivaten, biest en biestproducten:

1. Melk, melkproducten en melkderivaten:

a) hebben ten minste een van de behandelingen ondergaan als bedoeld in bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 4, deel I, onder B, punten 1.1, 1.2 en 1.3 en punt 1.4, onder a);

b) voldoen aan bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 4, deel I, onder B, punten 2 en 4, en als het gaat om wei, punt 3.

2. In afwijking van bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 4, deel I, onder B, punt 1.4, mogen melk, melkproducten en melkderivaten worden ingevoerd uit derde landen waarvoor dit is toegestaan in kolom A van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, op voorwaarde dat de melk, melkproducten of melkderivaten één HTST-behandeling hebben ondergaan, en:

a) niet verzonden zijn voordat een periode van ten minste 21 dagen na de productie is verstreken en gedurende die periode geen geval van mond-en-klauwzeer in het derde land van uitvoer is geconstateerd, of

b) ten minste 21 dagen na de productie bij een grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie aangeboden zijn en gedurende die periode geen geval van mond-en-klauwzeer in het derde land van uitvoer is geconstateerd;

B. De volgende voorschriften zijn van toepassing op de invoer van biest en biestproducten:

1. Het materiaal heeft één HTST-behandeling ondergaan, en:

a) het is niet verzonden voordat een periode van ten minste 21 dagen na de productie is verstreken en gedurende die periode is geen geval van mond-en-klauwzeer in het derde land van uitvoer geconstateerd, of

b) het is ten minste 21 dagen na de productie bij een grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie aangeboden en gedurende die periode is geen geval van mond-en-klauwzeer in het derde land van uitvoer geconstateerd.

2. Het materiaal is verkregen van runderen die regelmatig aan een veterinaire controle worden onderworpen om na te gaan of zij afkomstig zijn van bedrijven waar alle rundveebeslagen:

a) zijn erkend als officieel tuberculosevrij en officieel brucellosevrij, als omschreven in artikel 2, lid 2, onder d) en f), van Richtlijn 64/432/EEG of niet aan beperkingen zijn onderworpen uit hoofde van de wetgeving van het derde land van oorsprong van de biest betreffende de uitroeiing van tuberculose en brucellose, en

b) hetzij zijn erkend als officieel vrij van endemische runderleukose, als omschreven in artikel 2, lid 2, onder j), van Richtlijn 64/432/EEG, hetzij zijn opgenomen in een officieel systeem voor de bestrijding van endemische runderleukose en uit klinische en laboratoriumtests is gebleken dat deze ziekte de afgelopen twee jaren niet in het beslag voorkwam.

3. Na afloop van de verwerking zijn de nodige voorzorgsmaatregelen getroffen om verontreiniging van de biest of de biestproducten te voorkomen.

4. Het eindproduct moet voorzien zijn van een etiket waarop vermeld staat dat het categorie 3-materiaal bevat en niet bestemd is voor menselijke consumptie, en moet:
- a) in nieuwe recipiënten zijn verpakt, of
  - b) in bulk worden vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet.

## HOOFDSTUK II

### **SPECIFIEKE EISEN INZAKE DE INVOER IN EN DOORVOER DOOR DE UNIE VAN DIERLIJKE BIJPRODUCTEN EN AFGELEIDE PRODUCTEN VOOR EEN ANDER GEBRUIK DAN IN DE VOEDERKETEN VAN LANDBOUWHUISDIEREN MET UITZONDERING VAN PELSDIEREN**

#### *Afdeling 1*

#### **Specifieke eisen**

Krachtens artikel 41, lid 1, onder a), lid 2, onder c), en lid 3, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 gelden de volgende specifieke eisen voor ingevoerde zendingen van dierlijke bijproducten en daarvan afgeleide producten voor een ander gebruik dan in de voederketen van landbouwhuisdieren met uitzondering van pelsdieren, en voor doorvoorzendingen van dergelijke producten:

- a) zij bestaan uit of zijn geproduceerd met dierlijke bijproducten als bedoeld in de kolom „Grondstoffen” van tabel 2;
- b) zij voldoen aan de invoer- en doorvoervoorwaarden van de kolom „Voorwaarden voor invoer en doorvoer” van tabel 2;
- c) zij zijn afkomstig uit een in de kolom „Lijsten van derde landen” van tabel 2 vermeld derde land of deel van een derde land, en
- d) zij gaan tijdens het vervoer naar het punt van binnenkomst in de Unie waar de veterinaire controles plaatsvinden, vergezeld van het gezondheidscertificaat of eventuele andere document als bedoeld in de kolom „Certificaten/modeldocumenten” van tabel 2, of
- e) zij worden op het punt van binnenkomst in de Unie waar de veterinaire controles plaatsvinden vergezeld van een document volgens het model als bedoeld in de kolom „Certificaten/modeldocumenten” van tabel 2 aangeboden.

Tabel 2

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
1	Verwerkte mest, afgeleide producten van verwerkte mest en guano van vleermuizen	Categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder a)	De verwerkte mest, afgeleide producten van verwerkte mest en guano van vleermuizen moeten geproduceerd zijn overeenkomstig bijlage XI, hoofdstuk 1, afdeling 2	Derde landen die zijn opgenomen in: a) de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010; b) de lijst in bijlage I bij Beschikking 2004/211/EG, of c) de lijst in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008	Bijlage XV, hoofdstuk 17
2	Bloedproducten, met uitzondering van die van paardachtigen, voor de productie van afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren	Categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder c) en d), en categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b), d) en h)	De bloedproducten moeten geproduceerd zijn overeenkomstig afdeling 2	De volgende derde landen: a) voor onbehandelde bloedproducten van hoefdieren: derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 waaruit de invoer van vers vlees van alle als huisdier gehouden hoefdiersoorten is toegestaan voor de in de kolommen 7 en 8 van dat deel aangegeven periode; Japan; b) voor onbehandelde bloedproducten van pluimvee en andere vogelsoorten: derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008; Japan; c) voor onbehandelde bloedproducten van andere dieren: derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010, in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 of in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 119/2009; Japan;	a) voor onbehandelde bloedproducten: bijlage XV, hoofdstuk 4 (C); b) voor behandelde bloedproducten: bijlage XV, hoofdstuk 4 (D)

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
3	Bloed en bloedproducten van paardachtigen	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), onder b), d) en h)	Het bloed en de bloedproducten voldoen aan de in afdeling 3 gestelde eisen	<p>d) voor behandelde bloedproducten van alle diersoorten:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010, in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 of in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 119/2009;</p> <p>Japan</p>	Bijlage XV, hoofdstuk 4 (A)
4	Verse of gekoelde huiden van hoefdieren	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a) en b) iii)	De huiden voldoen aan de eisen in afdeling 4, punten 1 en 4	<p>Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 waaruit de lidstaten de invoer toestaan van vers vlees van als landbouwhuisdier gehouden paardachtigen</p> <p>Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 2004/211/EG waaruit de invoer van als fok- en gebruiksdiert gehouden paardachtigen is toegestaan;</p> <p>Derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage I bij Beschikking 2004/211/EG waaruit de invoer van als fok- en gebruiksdiert gehouden paardachtigen is toegestaan;</p> <p>b) voor bloedproducten die behandeld zijn overeenkomstig bijlage XIII, hoofdstuk IV, punt 2, onder b) ii):</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 waaruit de lidstaten de invoer toestaan van vers vlees van als landbouwhuisdier gehouden paardachtigen</p>	Bijlage XV, hoofdstuk 5 (A)

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
5	Behandelde huiden van hoefdieren	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b) i) en iii), en n)	De huiden voldoen aan de eisen in afdeling 4, punten 2, 3 en 4	<p>a) Voor behandelde huiden van hoefdieren:</p> <p>derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010;</p> <p>b) voor behandelde huiden van herkauwers, bestemd voor verzending naar de Europese Unie, die vóór de invoer gedurende 21 dagen apart gehouden zijn of gedurende 21 dagen zonder onderbreking zijn vervoerd:</p> <p>alle derde landen</p>	<p>a) voor andere behandelde huiden van hoefdieren dan huiden die voldoen aan de eisen in afdeling 4, punt 2:</p> <p>bijlage XV, hoofdstuk 5 (B);</p> <p>b) voor behandelde huiden van herkauwers en paardachtigen, bestemd voor verzending naar de Europese Unie, die vóór de invoer gedurende 21 dagen apart gehouden zijn of gedurende 21 dagen zonder onderbreking zijn vervoerd:</p> <p>de officiële verklaring in bijlage XV, hoofdstuk 5 (C);</p> <p>c) voor behandelde huiden van hoefdieren die voldoen aan de eisen in afdeling 4, punt 2:</p> <p>geen certificaat vereist</p>

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modell-documenten
6	Jachttrofeën en andere dierpreparaten	Categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9 onder f), afkomstig van wilde dieren die niet werden verdacht van besmetting met een op mens of dier overdraagbare ziekte en categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b) i), iii) en v), en n)	De jachttrofeën en andere preparaten voldoen aan de eisen in afdeling 5	<p>a) Voor jachttrofeën en andere preparaten als bedoeld in afdeling 5, punt 2: alle derde landen;</p> <p>b) voor jachttrofeën en andere preparaten als bedoeld in afdeling 5, punt 3:</p> <p>i) jachttrofeën van vogels:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in van bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 waaruit de lidstaten de invoer van vers vlees van pluimvee toestaan, alsmede de volgende landen:</p> <p>(GL) Groenland;</p> <p>(TN) Tunesië;</p> <p>ii) jachttrofeën van hoefdieren:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de desbetreffende kolommen voor vers vlees van hoefdieren in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010, met de eventuele beperkingen die zijn vastgesteld in de kolom met specifieke opmerkingen voor vers vlees</p>	<p>a) voor jachttrofeën als bedoeld in afdeling 5, punt 2: bijlage XV, hoofdstuk 6 (A);</p> <p>b) voor jachttrofeën als bedoeld in afdeling 5, punt 3: bijlage XV, hoofdstuk 6 (B);</p> <p>c) voor jachttrofeën als bedoeld in afdeling 5, punt 1: geen certificaat vereist</p>
7	Varkenshaar	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder b) iv)	Het varkenshaar moet verkregen zijn van dieren die afkomstig zijn uit, en geslacht zijn in een slachthuis in het derde land van herkomst	<p>a) Voor onbehandeld varkenshaar: derde landen, of in het geval van regionalisatie delen van derde landen, die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 en die in de 12 maanden vóór de datum van invoer vrij waren van Afrikaanse varkenspest;</p> <p>b) voor behandeld varkenshaar: derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 en die de laatste twaalf maanden al dan niet vrij waren van Afrikaanse varkenspest</p>	<p>a) indien er in de laatste 12 maanden geen geval van Afrikaanse varkenspest is geconstateerd: bijlage XV, hoofdstuk 7 (A);</p> <p>b) indien er in de laatste 12 maanden een of meer gevallen van Afrikaanse varkenspest zijn geconstateerd: bijlage XV, hoofdstuk 7 (B)</p>

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
8	Onbehandelde wol en onbehandeld haar	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder h) en n).	<p>Onbehandelde wol en onbehandeld haar moet:</p> <p>a) droog en stevig verpakt zijn, en</p> <p>b) rechtstreeks verzonden worden naar een bedrijf dat afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen produceert of een bedrijf waar tussenhandelingen worden uitgevoerd onder omstandigheden die de verspreiding van ziekteverwekkers voorkomen</p>	Alle derde landen	Voor de invoer van onbehandelde wol en onbehandeld haar is geen gezondheidscertificaat vereist
9	Behandelde veren, delen van veren en dons	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder b) v), h) en n).	De behandelde veren of delen van veren voldoen aan de eisen in afdeling 6	Alle derde landen	Voor de invoer van behandelde veren, delen van veren en dons is geen gezondheidscertificaat vereist
10	Bijproducten van bijenteelt	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder e)	<p>a) Voor bijproducten van bijenteelt, met uitzondering van bijenwas in de vorm van honingraat, die voor gebruik in de bijenteelt bestemd zijn:</p> <p>i) de bijproducten van bijenteelt zijn gedurende ten minste 24 uur aan een temperatuur van <math>-12^{\circ}\text{C}</math> of lager blootgesteld, of</p> <p>ii) in het geval van bijenwas is het materiaal vóór de invoer verwerkt volgens een van de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of verwerkingsmethode 7 van bijlage IV, hoofdstuk III, en geraffineerd;</p> <p>b) in het geval van andere bijenwas dan bijenwas in de vorm van honingraat voor andere doeleinden dan vervoeding aan landbouwhuisdieren is de bijenwas vóór invoer geraffineerd of verwerkt volgens de verwerkingsmethoden 1 tot en met 5 of verwerkingsmethode 7 van bijlage IV, hoofdstuk III</p>	<p>a) voor bijproducten van bijenteelt die voor gebruik in de bijenteelt bestemd zijn:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in van bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 en het volgende land:</p> <p>(CM) Kameroen;</p> <p>b) voor bijenwas voor andere doeleinden dan vervoeding aan landbouwhuisdieren:</p> <p>alle derde landen</p>	<p>a) voor bijproducten van bijenteelt die voor gebruik in de bijenteelt bestemd zijn:</p> <p>bijlage XV, hoofdstuk 13;</p> <p>b) voor bijenwas voor andere doeleinden dan vervoeding aan landbouwhuisdieren:</p> <p>een handelsdocument waaruit blijkt dat de raffinage of verwerking heeft plaatsgevonden</p>



Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modell-documenten
11	Beenderen en producten uit beenderen (met uitzondering van beendermeel), horens en producten uit hoorn (met uitzondering van hoornmeel) en hoeven en producten uit hoeven (met uitzondering van meel van hoeven), niet bestemd voor gebruik als voeder-middel, organische meststof of bodemverbeteraar	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b) i) en iii), e) en h)	De producten voldoen aan de eisen in afdeling 7	Alle derde landen	De producten gaan vergezeld van: a) een handelsdocument overeenkomstig afdeling 7, punt 2, en b) een verklaring van de importeur overeenkomstig bijlage XV, hoofdstuk 16, in ten minste een van de officiële talen van de lidstaat waar de zending de Unie binnenkomt en in ten minste een van de officiële talen van de lidstaat van bestemming
12	Voeder voor gezelschapsdieren, met inbegrip van hondenkluiven	a) voor verwerkt voeder voor gezelschapsdieren en hondenkluiven: de in artikel 35 onder a) i) en ii), bedoelde materialen; b) voor rauw voeder voor gezelschapsdieren: de in artikel 35, onder a) iii), bedoelde materialen	Het voeder voor gezelschapsdieren en de hondenkluiven moeten overeenkomstig bijlage XIII, hoofdstuk II, vervaardigd zijn	a) Voor rauw voeder voor gezelschapsdieren: derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 of in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008, waaruit de lidstaten de invoer van vers vlees van dezelfde diersoorten toestaan en waarvoor alleen vlees met been is toegestaan; voor materiaal van vis: derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Beschikking 2006/766/EG; b) voor hondenkluiven en ander voeder voor gezelschapsdieren dan rauw voeder: derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 en de volgende landen: (P) Japan; (EC) Ecuador; (LK) Sri Lanka; (TW) Taiwan	a) voor blikvoeder voor gezelschapsdieren: bijlage XV, hoofdstuk 3 (A); b) voor ander verwerkt voeder voor gezelschapsdieren dan blikvoeder: bijlage XV, hoofdstuk 3 (B); c) voor hondenkluiven: bijlage XV, hoofdstuk 3 (C); d) voor rauw voeder voor gezelschapsdieren: bijlage XV, hoofdstuk 3 (D)

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
13	Smaakgevende ingewanden voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren	De in artikel 35, onder a), bedoelde materialen	De smaakgevende ingewanden moeten overeenkomstig bijlage XIII, hoofdstuk III, vervaardigd zijn	Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 waaruit de lidstaten de invoer van vers vlees van dezelfde diersoorten toestaan en waarvoor alleen vlees met been is toegestaan.  In het geval van smaakgevende ingewanden uit materiaal van vis, derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Beschikking 2006/766/EG	Bijlage XV, hoofdstuk 3 (E)
14	Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van ander voeder voor gezelschapsdieren dan rauw voeder, en van afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen	a) Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), tot en met k); b) voor materiaal voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder c); c) voor bont voor de productie van afgeleide producten categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder n)	De producten voldoen aan de eisen in afdeling 8	a) Voor dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren:  i) voor dierlijke bijproducten van runderen, schapen, geiten, varkens en paardachtigen, zowel landbouwhuisdieren als wilde dieren:  derde landen of delen van derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 waaruit invoer van vers vlees voor menselijke consumptie is toegestaan;  ii) grondstoffen van pluimvee, met inbegrip van loopvogels:  derde landen of delen van derde landen waaruit de lidstaten de invoer van vers vlees van pluimvee toestaan en die zijn opgenomen in de lijst in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008;  iii) grondstoffen van vis:  derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Beschikking 2006/766/EG;  iv) grondstoffen van andere wilde landzoogdieren en <i>Leporidae</i> :  derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 of in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008;	a) voor dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van verwerkt voeder voor gezelschapsdieren: bijlage XV, hoofdstuk 3 (F);  b) voor dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren: bijlage XV, hoofdstuk 8

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
15	Dierlijke bijproducten voor gebruik als rauw voeder voor gezelschapsdieren	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a) en b) i) en ii)	De producten voldoen aan de eisen in afdeling 8	<p>b) voor dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van farmaceutische producten:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010, in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 of in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 119/2009 en de volgende derde landen:</p> <p>(JP) Japan;</p> <p>(PH) Filippijnen;</p> <p>(TW) Taiwan;</p> <p>c) voor dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren, met uitzondering van farmaceutische producten:</p> <p>derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening 206/2010 waaruit de invoer van vers vlees van de respectieve diersoorten is toegestaan, in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008, in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 119/2009 of, voor materiaal uit vis, derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Beschikking 2006/766/EG</p>	Bijlage XV, hoofdstuk 3 (D)
16	Dierlijke bijproducten voor gebruik in voeder voor pelsdieren	Categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a) en b) i) en ii)	De producten voldoen aan de eisen in afdeling 8	<p>Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 of in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008, waaruit de lidstaten de invoer van vers vlees van dezelfde diersoorten toestaan en waarvoor alleen vlees met been is toegestaan.</p> <p>Voor materiaal van vis: derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Beschikking 2006/766/EG</p> <p>Derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 of in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008, waaruit de lidstaten de invoer van vers vlees van dezelfde diersoorten toestaan en waarvoor alleen vlees met been is toegestaan.</p> <p>Voor materiaal van vis derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Beschikking 2006/766/EG</p>	Bijlage XV, hoofdstuk 3 (D)

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
17	Gesmolten vet voor bepaalde doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren	<p>a) Voor grondstoffen voor de productie van biodiesel:</p> <p>categorie 1-, 2- en 3-materiaal als bedoeld in de artikelen 8, 9 en 10;</p> <p>b) voor materiaal bestemd voor organische meststoffen en bodemverbeters:</p> <p>categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder c), d) en f) i), en categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, behalve onder c) en p);</p> <p>c) voor grondstoffen die voor andere doeleinden bestemd zijn:</p> <p>categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder b), c) en d), categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder c), d) en f) i), en categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, behalve onder c) en p)</p>	Het gesmolten vet voldoet aan de eisen in afdeling 9	Derde landen die zijn opgenomen in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 en, in het geval van materiaal van vis, derde landen die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II bij Beschikking 2006/766/EG	Bijlage XV, hoofdstuk 10 (B)
18	Vetderivaten	<p>a) Voor vetderivaten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren:</p> <p>categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder c) en d), categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder c), d) en f) i), en categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10, onder a), b), d), e), f), g), h), i), j) en k);</p>	De vetderivaten voldoen aan de eisen in afdeling 10	Alle derde landen	<p>a) Voor vetderivaten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren:</p> <p>bijlage XV, hoofdstuk 14 (A);</p> <p>b) voor vetderivaten voor gebruik als diervoeder of voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren:</p> <p>bijlage XV, hoofdstuk 14 (B)</p>

Nr.	Product	Grondstoffen (verwijzing naar de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009)	Voorwaarden voor invoer en doorvoer	Lijsten van derde landen	Certificaten/modeldocumenten
19	Fotografische gelatine	b) voor vetterivaten voor gebruik als diervoeder of voor gebruik buiten de voederketen: categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10	De ingevoerde fotografische gelatine voldoet aan de eisen in afdeling 11	Fotografische gelatine mag alleen ingevoerd worden van inrichtingen van oorsprong in de Verenigde Staten van Amerika en in Japan die erkend zijn overeenkomstig afdeling 11	Bijlage XV, hoofdstuk 19
20	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	Categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder b), en categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10	De producten voldoen aan de eisen in afdeling 12	Alle derde landen	Bijlage XV, hoofdstuk 18

*Afdeling 2***Invoer van bloed en bloedproducten, van andere dieren dan paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren**

De volgende eisen zijn van toepassing op de invoer van bloed en bloedproducten, van andere dieren dan paardachtigen, voor de vervaardiging van afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren:

1. De bloedproducten moeten afkomstig zijn van een bedrijf dat afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren produceert en dat voldoet aan de specifieke eisen van deze verordening, of van de inrichting waar het bloed is verzameld.
2. Het bloed waarvan bloedproducten voor de productie van afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren geproduceerd zijn, moet verzameld zijn:
  - a) in overeenkomstig de wetgeving van de Unie erkende slachthuizen;
  - b) in slachthuizen die door de bevoegde autoriteit van het derde land zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteit, of
  - c) bij levende dieren in voorzieningen die door de bevoegde autoriteit van het derde land zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteit.
- 3.1. Bloedproducten voor de vervaardiging van afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren die zijn afgeleid van dieren die behoren tot de orden Artiodactyla, Perissodactyla en Proboscidea, met inbegrip van kruisingen daarvan, moeten voldoen aan de eisen onder a) of b):
  - a) de producten hebben een van de volgende behandelingen ondergaan om de afwezigheid van ziekteverwekkers van de onder b) genoemde ziekten te garanderen:
    - i) warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste drie uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
    - ii) bestraling met 25 kGy gammastraling, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
    - iii) warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 80 °C, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
    - iv) alleen voor andere dieren dan Suidae en Tayassuidae: verlaging van de pH tot 5 gedurende twee uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
  - b) niet overeenkomstig punt a) behandelde bloedproducten zijn afkomstig van een derde land of deel daarvan:
    - i) waar gedurende een periode van ten minste 12 maanden geen geval van runderpest, „peste des petits ruminants” en riftalkoorts is geconstateerd en waar gedurende een periode van ten minste 12 maanden niet tegen deze ziekten is ingeënt;
    - ii) waar gedurende een periode van ten minste 12 maanden geen geval van mond-en-klauwzeer is geconstateerd, en
      - waar gedurende een periode van ten minste 12 maanden niet tegen deze ziekte is ingeënt, of
      - waar gedurende een periode van ten minste 12 maanden inentingsprogramma's tegen mond-en-klauwzeer bij als landbouwhuisdier gehouden herkauwers officieel worden uitgevoerd en gecontroleerd; in dat geval moeten de producten na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controle overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn rechtstreeks naar de geregistreerde inrichting of het geregistreerde bedrijf van bestemming worden vervoerd en moeten alle voorzorgsmaatregelen, inclusief de veilige verwijdering van afval, ongebruikt of overtollig materiaal, worden genomen om de risico's van verspreiding van ziekten onder dieren of mensen te voorkomen;
- 3.2. Naast de bepalingen in punt 3.1, onder b) i) en ii), moet bij andere dieren dan Suidae en Tayassuidae ook aan een van de volgende eisen worden voldaan:
  - a) in het derde land of het gebied van oorsprong is gedurende een periode van ten minste 12 maanden geen geval van vesiculaire stomatitis of bluetongue (inclusief de aanwezigheid van seropositieve dieren) geconstateerd en is gedurende een periode van ten minste 12 maanden bij de vatbare soorten geen inenting tegen die ziekten uitgevoerd;
  - b) de producten moeten na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controle overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn rechtstreeks naar het bedrijf van bestemming worden vervoerd en alle voorzorgsmaatregelen, inclusief de veilige verwijdering van afval, ongebruikt of overtollig materiaal, moeten worden genomen om de risico's van verspreiding van ziekten onder dieren of mensen te voorkomen.

- 3.3. Naast de bepalingen in punt 3.1, onder b) i) en ii), is voor Suidae en Tayassuidae in het derde land of de regio van oorsprong gedurende een periode van ten minste 12 maanden geen geval van vesiculaire varkensziekte, klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest geconstateerd, is gedurende een periode van ten minste 12 maanden niet tegen deze ziekten ingeënt en wordt aan een van de volgende eisen voldaan:
- a) in het derde land of de regio van oorsprong is gedurende een periode van ten minste 12 maanden geen geval van vesiculaire stomatitis (inclusief de aanwezigheid van seropositieve dieren) geconstateerd en is gedurende een periode van ten minste 12 maanden bij de vatbare soorten geen inenting tegen die ziekte uitgevoerd;
  - b) de producten moeten na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controle overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn rechtstreeks naar de geregistreerde inrichting of het geregistreerde bedrijf van bestemming worden vervoerd en alle voorzorgsmaatregelen, inclusief de veilige verwijdering van afval, ongebruikt of overtollig materiaal, moeten worden genomen om de risico's van verspreiding van ziekten onder dieren of mensen te voorkomen;
4. In geval van bloedproducten voor de vervaardiging van afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren die zijn afgeleid van pluimvee en andere vogelsoorten moeten zij voldoen aan de onderstaande eisen onder a) of b):
- a) de producten hebben een van de volgende behandelingen ondergaan om de afwezigheid van ziekteverwekkers van de onder b) genoemde ziekten te garanderen:
    - i) warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste drie uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
    - ii) bestraling met 25 kGy gammastraling, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
    - iii) warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 70 °C, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;
  - b) niet overeenkomstig punt a) behandelde bloedproducten zijn afkomstig van een derde land of deel daarvan:
    - i) dat vrij is van de ziekte van Newcastle en hoogpathogene aviaire influenza als vermeld in de Terrestrial Animal Health Code van de OIE, uitgave 2010;
    - ii) dat gedurende de laatste 12 maanden geen inenting tegen aviaire influenza heeft uitgevoerd;
    - iii) waar het pluimvee of de andere vogelsoorten 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.

### Afdeling 3

#### Invoer van bloed en bloedproducten van paardachtigen

De volgende eisen zijn van toepassing op de invoer van bloed en bloedproducten van paardachtigen:

1. Het bloed moet voldoen aan de eisen van bijlage XIII, hoofdstuk IV, punt 1, onder a), en moet onder veterinair toezicht zijn verzameld in:
  - a) slachthuizen
    - i) die zijn erkend overeenkomstig Verordening (EG) nr. 853/2004, of
    - ii) die door de bevoegde autoriteit van het derde land zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteit, of
  - b) erkende voorzieningen die beschikken over een veterinair erkenningsnummer en onder toezicht staan van de bevoegde autoriteit van het derde land voor de verzameling van bloed van paardachtigen voor de productie van bloedproducten voor andere doeleinden dan vervoeding;
2. De bloedproducten moeten voldoen aan de eisen van bijlage XIII, hoofdstuk IV, punt 2.

Bovendien moeten de in bijlage XIII, hoofdstuk IV, punt 2, onder b) i), bedoelde bloedproducten worden geproduceerd met bloed dat is verzameld bij paardachtigen die gedurende een periode van ten minste drie maanden, of sinds hun geboorte als zij minder dan drie maanden oud zijn, vóór de datum van de verzameling zijn gehouden op onder veterinair toezicht staande bedrijven in het derde land van verzameling, dat gedurende die periode en de periode van de bloedverzameling vrij was van:



- a) paardenpest overeenkomstig artikel 5, lid 2, eerste alinea, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG;
  - b) Venezolaanse paardenencefalomyelitis gedurende een periode van ten minste twee jaar;
  - c) kwade droes:
    - i) gedurende een periode van drie jaar, of
    - ii) gedurende een periode van zes maanden waarin de dieren geen klinische tekenen van kwade droes (*Burkholderia mallei*) hebben vertoond tijdens de postmortemkeuring in het in punt 1, onder a), bedoelde slachthuis, inclusief een zorgvuldig onderzoek van de slijmvliezen van de luchtpijp, het strottenhoofd, de neusholten, de sinussen en de vertakkingen daarvan, nadat de kop overlangs doormidden is gespleten en het neustussenschot is weggesneden;
  - d) in geval van andere bloedproducten dan serum, vesiculaire stomatitis gedurende ten minste zes maanden;
3. Bloedproducten moeten afkomstig zijn van een inrichting die of bedrijf dat door de bevoegde autoriteit van het derde land is erkend of geregistreerd.
4. Bloed en bloedproducten worden verpakt en geëtiketteerd overeenkomstig bijlage XIII, hoofdstuk IV, punt 3.

#### Afdeling 4

##### Invoer van huiden van hoefdieren

De volgende eisen gelden voor de invoer van huiden van hoefdieren:

1. Verse of gekoelde huiden mogen ingevoerd worden als:
  - a) zij afkomstig zijn uit een derde land als bedoeld in de desbetreffende kolom van rij 4 van tabel 2 in afdeling 1, dat, afhankelijk van de betrokken diersoort:
    - i) ten minste de laatste 12 maanden vóór de verzending vrij was van de volgende ziekten:
      - klassieke varkenspest;
      - Afrikaanse varkenspest, en
      - runderpest, en
    - ii) ten minste de laatste 12 maanden vóór de datum van verzending vrij was van mond-en-klauwzeer en waar in ten minste de laatste twaalf maanden vóór de datum van verzending niet tegen mond-en-klauwzeer is ingeënt;
  - b) zij afkomstig zijn van:
    - i) dieren die ten minste de laatste drie maanden vóór het slachten of sedert hun geboorte indien zij jonger waren dan drie maanden, hebben verbleven op het grondgebied van het derde land van oorsprong;
    - ii) wanneer het om huiden van evenhoevigen gaat, dieren van bedrijven waar in de laatste 30 dagen geen uitbraak van mond-en-klauwzeer is geconstateerd en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km in de laatste 30 dagen geen geval van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan;
    - iii) indien het om huiden van varkens gaat, dieren van bedrijven waar zich in de laatste 30 dagen geen uitbraak van vesiculaire varkensziekte en in de laatste 40 dagen geen uitbraak van klassieke varkenspest of van Afrikaanse varkenspest heeft voorgedaan en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km in de laatste 30 dagen geen geval van bovengenoemde ziekten heeft voorgedaan, of
    - iv) dieren die in de laatste 24 uur een antemortemkeuring in het slachthuis hebben ondergaan, zonder dat daarbij symptomen van mond-en-klauwzeer, runderpest, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest of vesiculaire varkensziekte zijn geconstateerd, en
  - c) zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om herbesmetting met ziekteverwekkers te voorkomen.

2. Behandelde huiden als bedoeld in bijlage XIII, hoofdstuk V, onder C, punt 2, mogen zonder beperkingen worden ingevoerd.
3. Andere behandelde huiden mogen ingevoerd worden als:
  - a) zij afkomstig zijn van:
    - i) een derde land of, in het geval van regionalisatie overeenkomstig de wetgeving van de Unie, een deel van een derde land, dat voorkomt op de lijst als bedoeld onder a) van de kolom „Lijst van derde landen” van rij 5 van tabel 2 in afdeling 1, waaruit de invoer van vers vlees van de betrokken diersoorten is toegestaan, en de huiden overeenkomstig bijlage I, punt 28, onder a), b) en c), zijn behandeld;
    - ii) een derde land dat voorkomt op de lijst als bedoeld onder a) van de toepasselijke kolom van rij 5 van tabel 2 in afdeling 1 en zij behandeld zijn overeenkomstig bijlage I, punt 28, onder c) of d), of
    - iii) paardachtigen of herkauwers uit een derde land dat voorkomt op de lijst als bedoeld onder b) van de kolom „Lijst van derde landen” van rij 5 van tabel 2 in afdeling 1, en zij behandeld zijn overeenkomstig bijlage I, punt 28, onder a), b) en c), en na behandeling ten minste 21 dagen apart zijn gehouden, en
  - b) indien het gaat om gezouten huiden die per schip vervoerd worden, zij zijn behandeld als bedoeld in bijlage I, punt 28, onder b) of c), en na behandeling tijdens het vervoer ten minste 14 dagen in het geval een behandeling als bedoeld in punt 28, onder b), respectievelijk zeven dagen in het geval van een behandeling als bedoeld in punt 28, onder c), apart zijn gehouden alvorens te worden ingevoerd, en op het gezondheidscertificaat dat de zending vergezelt, de toegepaste behandeling en de duur van het vervoer is vermeld.
4. Verse, gekoelde of behandelde huiden van hoefdieren worden ingevoerd in containers, vrachtwagens, treinwagons of balen die zijn verzegeld onder verantwoordelijkheid van de bevoegde autoriteit van het derde land van verzending.

#### Afdeling 5

##### **Invoer van jachttrofeeën en andere dierpreparaten**

De volgende eisen zijn van toepassing op de invoer van jachttrofeeën en andere dierpreparaten:

1. Jachttrofeeën en andere dierpreparaten die voldoen aan de voorwaarden als bedoeld in bijlage XIII, hoofdstuk VI, onder B en onder C, punt 1, mogen zonder beperkingen ingevoerd worden.
2. Behandelde, uitsluitend uit beenderen, horens, hoeven, klauwen, geweien, tanden of huiden bestaande jachttrofeeën en andere preparaten van vogels en hoefdieren afkomstig uit derde landen mogen ingevoerd worden als zij voldoen aan de voorschriften van bijlage XIII, hoofdstuk VI, onder C, punt 1, onder a), en punt 2, onder a) i), ii) en iii), en b) i) en ii).

Wanneer het gaat om per schip vervoerde huiden die in zout of pekelen zijn bewaard, hoeven de huiden echter niet 14 dagen vóór de verzending te worden ingezouten, mits de huiden vóór de invoer gedurende ten minste 14 dagen op deze wijze zijn bewaard.

3. Jachttrofeeën en andere preparaten van vogels en hoefdieren, die enkel en alleen bestaan uit volledige anatomische delen die geen enkele behandeling hebben ondergaan, mogen ingevoerd worden als:
  - a) zij afkomstig zijn van dieren van oorsprong uit een gebied waarvoor geen beperkingen gelden omdat er een ernstige overdraagbare ziekte voorkomt waarvoor de dieren van de betrokken soorten vatbaar zijn;
  - b) zij zonder in contact te komen met andere producten van dierlijke oorsprong waardoor zij kunnen worden besmet, zijn verpakt in individuele, doorzichtige, gesloten verpakkingen, om elke besmetting achteraf te voorkomen.

#### Afdeling 6

##### **Invoer van behandelde veren, delen van veren en dons**

Behandelde veren en delen van veren en dons mogen ingevoerd worden als:

- a) het gaat om behandelde sierveren, behandelde veren die door reizigers voor eigen gebruik worden vervoerd, of zendingen van behandelde veren of dons die voor niet-industriële doeleinden aan privépersonen worden gestuurd, of
- b) zij vergezeld gaan van een handelsdocument waarin wordt verklaard dat de veren, delen van veren of het dons zijn behandeld met stoom of op een andere wijze die alle onaanvaardbare risico's wegneemt, en zij droog en stevig verpakt zijn, en

- c) tenzij in het handelsdocument wordt verklaard dat zij machinaal gewassen en behandeld zijn met hete stoom bij 100 °C gedurende ten minste 30 minuten, zij naar een geregistreerde inrichting of geregistreerd bedrijf worden verzonden voor een dergelijke behandeling.

#### Afdeling 7

#### **Invoer van beenderen en producten uit beenderen (met uitzondering van beendermeel), horens en producten uit hoorn (met uitzondering van hoornmeel), en hoeven en producten uit hoeven (met uitzondering van meel van hoeven), niet bestemd voor gebruik als voedermiddel, organische meststof of bodemverbeteraar**

1. Beenderen en producten uit beenderen (met uitzondering van beendermeel), horens en producten uit hoorn (met uitzondering van hoornmeel), en hoeven en producten uit hoeven (met uitzondering van meel van hoeven) mogen ingevoerd worden voor de vervaardiging van afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen als:
  - a) de producten vóór de uitvoer naar de Unie worden gedroogd en niet worden gekoeld of ingevroren;
  - b) de producten alleen over land of zee vanuit het derde land van herkomst rechtstreeks worden vervoerd naar een grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie en niet worden overgeladen in een haven of plaats buiten de Unie;
  - c) de producten, na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde documentencontrole, rechtstreeks naar de geregistreerde inrichting of het geregistreerde bedrijf van bestemming worden vervoerd.
2. Elke zending moet vergezeld gaan van een handelsdocument dat is afgestempeld door de bevoegde autoriteit die belast is met het toezicht op de inrichting van herkomst, en waarop de volgende gegevens zijn vermeld:
  - a) het derde land van oorsprong;
  - b) de naam van de productie-inrichting of het productiebedrijf;
  - c) de aard van de producten (gedroogde beenderen/gedroogde producten uit beenderen/gedroogde horens/gedroogde producten uit hoorn/gedroogde hoeven/gedroogde producten uit hoeven), en
  - d) een bevestiging van het feit dat de producten:
    - i) afkomstig zijn van gezonde, in een slachthuis geslachte dieren;
    - ii) gedurende 42 dagen zijn gedroogd bij een gemiddelde temperatuur van ten minste 20 °C;
    - iii) vóór het drogen zijn verhit tot een kerntemperatuur van ten minste 80 °C gedurende 1 uur;
    - iv) voor het drogen zijn verast tot een kerntemperatuur van ten minste 800 °C gedurende 1 uur;
    - v) vóór het drogen een zodanige zuurbehandeling hebben ondergaan dat gedurende ten minste één uur de pH in de kern lager dan 6 is geweest, en niet bestemd zijn om op enigerlei wijze in menselijke voeding, voedermiddelen, organische meststoffen of bodemverbeteraars te worden gebruikt.
3. De goederen moeten in verzegelde containers of per verzegelde vrachtwagen, dan wel als bulkgoederen per schip naar de Unie worden vervoerd.

Op de begeleidende documenten en op de containers, ingeval de goederen daarin worden verzonden, worden naam en adres van de geregistreerde inrichting of het geregistreerde bedrijf van bestemming vermeld.

4. Na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controle moeten de goederen overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn rechtstreeks naar de geregistreerde inrichting of het geregistreerde bedrijf van bestemming worden vervoerd.

#### Afdeling 8

#### **Invoer van dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor pelsdieren, ander voeder voor gezelschapsdieren dan rauw voeder, en afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren**

Dierlijke bijproducten bestemd voor de vervaardiging van voeder voor pelsdieren, ander voeder voor gezelschapsdieren dan rauw voeder, en afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren mogen ingevoerd worden op voorwaarde dat:

1. de dierlijke bijproducten op het bedrijf van herkomst zijn diepgevroren of overeenkomstig de wetgeving van de Unie op zodanige wijze zijn geconserveerd dat zij van de verzending tot de levering aan de inrichting of het bedrijf van bestemming niet kunnen bederven;

2. voor de dierlijke bijproducten alle nodige voorzorgsmaatregelen zijn genomen om te voorkomen dat zij met ziekteverwekkers worden besmet;
3. de dierlijke bijproducten verpakt zijn in een nieuwe lekvrije verpakking of in een verpakking die vóór gebruik is gereinigd en ontsmet;
4. na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controles de dierlijke bijproducten overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn rechtstreeks vervoerd worden naar:
  - a) een bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren of een geregistreerde inrichting of geregistreerd bedrijf van bestemming dat gegarandeerd heeft dat de dierlijke bijproducten uitsluitend voor de productie van – zo nodig door de bevoegde autoriteit gespecificeerde – producten waarvoor de inrichting of het bedrijf geregistreerd of erkend is, al naar het geval, zullen worden gebruikt en de inrichting of het bedrijf niet onbehandeld zullen verlaten, behalve voor rechtstreekse verwijdering;
  - b) een overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder h), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 erkende inrichting of erkend bedrijf;
  - c) een geregistreerde gebruiker of geregistreerd verzamelcentrum waardoor een garantie verstrekt is dat de dierlijke bijproducten uitsluitend voor een – zo nodig door de bevoegde autoriteit gespecificeerd – toegestaan doel zullen worden gebruikt, of
  - d) een overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder a), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 erkende inrichting of erkend bedrijf, en
- 5.1. in het geval van grondstoffen voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren als bedoeld in artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, de grondstoffen:
  - a) alvorens zij de Unie binnenkomen, in het derde land worden 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, op elke buitenzijde van elke pallet, op zodanige wijze dat de markering ten minste 70 % van de diagonale lengte van de zijkant van het diepgevroren blok bestrijkt en ten minste 10 cm breed is;
  - b) indien zij niet diepgevroren zijn, alvorens zij de Unie binnenkomen, in het derde land met vloeibare houtskool worden bespoten of met houtskoolpoeder worden gemerkt, op zodanige wijze dat de houtskool duidelijk zichtbaar is op het materiaal;
  - c) rechtstreeks worden vervoerd naar:
    - i) het bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren van bestemming, overeenkomstig punt 4, onder a), of
    - ii) een overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder h), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en overeenkomstig punt 4, onder b) van deze afdeling erkende inrichting of erkend bedrijf van bestemming, en van daaruit rechtstreeks naar het onder i) bedoelde bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren, mits in dit bedrijf van bestemming:
      - alleen materiaal als bedoeld in dit punt 5.1 wordt gehanteerd, of
      - alleen materiaal bestemd voor een bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren als bedoeld onder i) wordt gehanteerd, en
    - d) alleen in het bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren van bestemming en alleen onmiddellijk vóór het gebruik van het materiaal voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren van hun onder a) en b) bedoelde markering worden ontdaan overeenkomstig de voorwaarden die van toepassing zijn op voeder voor gezelschapsdieren op basis van categorie 3-materiaal bijlage XIII, hoofdstuk II;
  - 5.2. indien de zendingen bestaan uit zowel grondstoffen die zijn behandeld als bedoeld in punt 5.1 en andere, niet behandelde grondstoffen, alle grondstoffen in de zending overeenkomstig punt 5.1, onder a) en b), zijn gemerkt;
  - 5.3. de in punt 5.1, onder a) en b), en punt 5.2 bedoelde markering zichtbaar blijft van de verzending tot de levering aan het bedrijf voor de productie van voeder van gezelschapsdieren van bestemming;
  6. in het bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren van bestemming de grondstoffen voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren als bedoeld in artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 worden opgeslagen vóór productie onder omstandigheden die toegestaan zijn door de bevoegde autoriteit, waardoor officiële controles van de hoeveelheid ontvangen, voor de productie gebruikt en verwijderd materiaal, indien van toepassing, mogelijk zijn.

De bevoegde autoriteit mag de exploitant van het bedrijf voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren toestemming geven om dergelijke materialen samen met categorie 3-materiaal op te slaan.

*Afdeling 9***Invoer van gesmolten vet voor bepaalde doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren**

Gesmolten vet dat niet voor de productie van voeder voor landbouwhuisdieren of de vervaardiging van cosmetische producten, geneesmiddelen of medische hulpmiddelen bestemd is, mag worden ingevoerd, mits:

- a) het afkomstig is van:
  - i) in het geval van materiaal voor de productie van biodiesel, dierlijke bijproducten als bedoeld in de artikelen 8, 9 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009;
  - ii) in het geval van materiaal voor de productie van organische meststoffen en bodemverbeters, categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder c), d), en f) i), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 of ander categorie 3-materiaal dan bedoeld in artikel 10, onder c) en p), van die verordening;
  - iii) in het geval van ander materiaal, categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder b), c) en d), van Verordening (EG) nr. 1069/2009, categorie 2-materiaal als bedoeld in artikel 9, onder c), d) en f) i), van die verordening of ander categorie 3-materiaal dan bedoeld in artikel 10, onder c) en p), van die verordening;
- b) het verwerkt is volgens verwerkingsmethode 1 (sterilisatie onder druk) of een van de andere verwerkingsmethoden als bedoeld in bijlage IV, hoofdstuk III;
- c) in het geval van vet afkomstig van herkauwers, onoplosbare verontreinigingen boven 0,15 gewichtsprocent zijn verwijderd;
- d) het zodanig voor verzending naar de Unie is gemerkt dat de in bijlage VIII, hoofdstuk V, punt 1, onder b), bedoelde minimumconcentratie van GTH is bereikt;
- e) het na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controles overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn rechtstreeks naar de geregistreerde inrichting of het geregistreerd bedrijf van bestemming wordt vervoerd onder omstandigheden die verontreiniging voorkomen, en
- f) op de verpakking of recipiënten etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE OF DIERLIJKE CONSUMPTIE” zijn aangebracht.

*Afdeling 10***Invoer van vetderivaten**

1. Vetderivaten mogen ingevoerd worden als het gezondheidscertificaat dat de zending vergezelt, vermeldt:
  - a) of de vetderivaten afkomstig zijn van categorie 1-, 2- of 3-materiaal;
  - b) in het geval van vetderivaten afkomstig van categorie 2-materiaal, dat de producten:
    - i) zijn vervaardigd volgens een methode die ten minste voldoet aan de normen van één van de in bijlage XIII, hoofdstuk XI, punt 1, beschreven procedés, en
    - ii) alleen mogen worden gebruikt in organische meststoffen of bodemverbeters of voor ander gebruik buiten de voederketen van landbouwhuisdieren dan in cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen;
  - c) in het geval van vetderivaten afkomstig van categorie 1-materiaal, dat de producten niet mogen worden in organische meststoffen en bodemverbeters, cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen; zij mogen echter voor andere doeleinden buiten de voederketen van landbouwhuisdieren worden gebruikt.
2. Het in punt 1 bedoelde gezondheidscertificaat moet worden overgelegd aan de bevoegde autoriteit van de grensinspectiepost van eerste binnenkomst van de goederen in de Unie; daarna moet een kopie de zending tot de aankomst in het bedrijf van bestemming vergezellen.
3. Na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controles moeten de vetderivaten overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn rechtstreeks naar de geregistreerde inrichting of het geregistreerde bedrijf van bestemming worden vervoerd.

## Afdeling 11

**Invoer van fotografische gelatine**

1. Gelatine die vervaardigd is uit materiaal dat wervelkolom van runderen bevat die krachtens artikel 8, onder b) van Verordening (EG) nr. 1069/2009 categorie 1-materiaal omvat en voor de fotografische industrie bestemd is (fotografische gelatine), mag ingevoerd worden op voorwaarde dat de fotografische gelatine:

- a) afkomstig is van een van de in tabel 3 vermelde bedrijven van oorsprong;
- b) geproduceerd is overeenkomstig punt 6;
- c) ingevoerd is via een van de in tabel 3 aangegeven grensinspectieposten van eerste binnenkomst in de Unie, en
- d) bestemd is voor productie in een in tabel 3 aangegeven erkende fotografische fabriek.

Tabel 3

**Invoer van fotografische gelatine**

Derde land van oorsprong	Bedrijf van oorsprong	Lidstaat van bestemming	Grensinspectiepost van eerste binnenkomst in de Unie	Erkende fotografische fabriek
Japan	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japan	Nederland	Rotterdam	FujifilmEurope, Oudenstaart 1, 5047 TK Tilburg, Nederland
	Jellie Co. Ltd 7-1, Wakabayashi 2- Chome, Wakabayashi-ku, Sendai-City; Miyagi, 982 Japan			
	NIPPI Inc. Gelatine Division 1 Yumizawa-Cho Fujinomiya City Shi- zuoka 418-0073 Japan			
Japan	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japan	Verenigd Koninkrijk	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, Verenigd Koninkrijk
		Tsjechië	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Tsjechië
Verenigde Staten van Amerika	Eastman Gelatine Corporation, 227 Washington Street, Peabody, MA, 01960 USA	Verenigd Koninkrijk	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, Verenigd Koninkrijk
	Gelita North Ame- rica, 2445 Port Neal In- dustrial Road Sergeant Bluff, Iowa, 51054 USA	Tsjechië	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Tsjechië

2. Na binnenkomst in de lidstaat van bestemming mag de fotografische gelatine niet tussen lidstaten worden verhandeld, maar uitsluitend in de erkende fotografische fabriek in die lidstaat van bestemming worden gebruikt voor de vervaardiging van fotografische producten.
3. Na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controles moet de fotografische gelatine overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn rechtstreeks naar de erkende fotografische fabriek van bestemming worden vervoerd.
4. Het in punt 3 bedoelde vervoer wordt uitgevoerd in voertuigen of recipiënten waarin de fotografische gelatine fysiek gescheiden is van alle producten die bestemd zijn voor levensmiddelen of diervoeders.
5. In de erkende fotografische fabriek van bestemming zorgt de exploitant ervoor dat overschotten en restanten fotografische gelatine en van fotografische gelatine afkomstig afval:
  - (a) onder bevredigende hygiëneomstandigheden in voertuigen worden vervoerd in verzegelde, lekvrije recipiënten waarop de vermelding „uitsluitend voor verwijdering” is aangebracht;
  - b) verwijderd worden overeenkomstig artikel 12, onder a) i), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 of uitgevoerd worden naar het derde land van oorsprong overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1013/2006.
6. Fotografische gelatine wordt overeenkomstig de volgende voorschriften geproduceerd:
  - a) fotografische gelatine wordt uitsluitend geproduceerd in bedrijven die geen gelatine voor levensmiddelen of diervoeders bestemd voor verzending naar de Europese Unie produceren en die erkend zijn door de bevoegde autoriteit van het betrokken derde land;
  - b) fotografische gelatine wordt geproduceerd door middel van een procedé waarbij de grondstoffen worden behandeld met verwerkingsmethode 1 (sterilisatie onder druk) van bijlage IV, hoofdstuk III, of gedurende ten minste twee dagen worden behandeld met een zuur of base en vervolgens worden gespoeld met water, en:
    - i) na behandeling met een zuur, gedurende ten minste 20 dagen worden behandeld met een basische oplossing, of
    - ii) na behandeling met een zuur, gedurende 10 tot 12 uur worden behandeld met een zure oplossing.Daarna moet de pH worden bijgesteld en moet het materiaal door middel van filtratie worden gezuiverd en gedurende 4 seconden bij 138 tot 140 °C worden gesteriliseerd;
  - c) na de onder b) bedoelde bewerking kan de fotografische gelatine worden gedroogd en vervolgens eventueel worden verwerkt tot poeder of tot blaadjes;
  - d) de fotografische gelatine wordt onder bevredigende hygiënische omstandigheden voorzien van een onmiddellijke verpakking, in een nieuwe eindverpakking verpakt, opgeslagen en vervoerd in een voertuig in verzegelde, lekvrije, van een etiket voorziene recipiënten.

Wanneer lekkage wordt waargenomen, moeten het voertuig en de recipiënten grondig gereinigd en geïnspecteerd worden voordat zij opnieuw worden gebruikt;
  - e) op de onmiddellijke verpakkingen en de eindverpakkingen van de fotografische gelatine moet vermeld staan „Fotografische gelatine – uitsluitend voor gebruik in de fotografische industrie”.

#### Afdeling 12

#### **Invoer van 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 bodemverbeteraars**

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 bodemverbeteraars, mogen ingevoerd worden op voorwaarde dat:

1. zij geproduceerd zijn overeenkomstig bijlage XIII, hoofdstuk XII, en
2. zij na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controles overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn rechtstreeks vervoerd worden naar een erkende of geregistreerde inrichting of een erkend of geregistreerd bedrijf.



## HOOFDSTUK III

**BIJZONDERE VOORSCHRIFTEN VOOR BEPAALDE MONSTERS***Afdeling 1***Voor onderzoek en diagnose bestemde monsters**

Tenzij zij ter referentie worden bewaard of naar het derde land van herkomst worden teruggezonden, worden voor onderzoek en diagnose bestemde monsters en producten die afkomstig zijn van het gebruik van dergelijke monsters verwijderd:

- a) als afval door verbranding;
- b) door sterilisatie onder druk gevolgd door verwijdering of gebruik overeenkomstig de artikelen 12, 13 en 14 van Verordening (EG) nr. 1069/2009, of
- c) overeenkomstig bijlage VI, hoofdstuk I, afdeling 1, punt 4, onder b), als het gaat om:
  - i) hoeveelheden van maximaal 2 000 ml, en
  - ii) op voorwaarde dat de monsters of afgeleide producten vervaardigd zijn in en verzonden zijn vanuit derde landen of delen van derde landen, waaruit de lidstaten de invoer van vers vlees van als huisdier gehouden runderen toestaan en die zijn opgenomen in de lijst in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010.

*Afdeling 2***Handelsmonsters**

1. De bevoegde autoriteit mag de invoer en doorvoer van handelsmonsters toestaan op voorwaarde dat:
  - a) zij afkomstig zijn van:
    - i) derde landen als bedoeld in de kolom „Lijst van derde landen” van tabel 2, rij 14, in hoofdstuk II, afdeling 1, van deze bijlage;
    - ii) als het gaat om handelsmonsters bestaande uit melk, melkproducten of melkderivaten: geautoriseerde derde landen in de lijst in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010;
  - b) zij vergezeld gaan van een gezondheidscertificaat als bedoeld in bijlage XV, hoofdstuk 8, en
  - c) de handelsmonsters na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controle overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn rechtstreeks naar de geregistreerde inrichting of het geregistreerde bedrijf van bestemming, als vermeld in de toestemming van de bevoegde autoriteit, worden vervoerd.
2. Tenzij de handelsmonsters bewaard worden voor referentiedoeleinden worden zij:
  - a) verwijderd of gebruikt overeenkomstig de artikelen 12, 13 en 14 van Verordening (EG) nr. 1069/2009, of
  - b) teruggezonden naar het derde land van herkomst.
3. Indien handelsmonsters worden gebruikt voor het testen van machines, worden de tests uitgevoerd:
  - a) met speciaal daarvoor bestemde apparatuur, of
  - b) met apparatuur die gereinigd en ontsmet is voordat zij voor andere doeleinden dan het testen wordt gebruikt.

Tijdens het vervoer naar de erkende of geregistreerde inrichting of het geregistreerde bedrijf moeten de handelsmonsters in lekvrije recipiënten verpakt zijn.

*Afdeling 3***Demonstratiemateriaal**

1. De invoer en doorvoer van demonstratiemateriaal vindt plaats met inachtneming van de volgende voorwaarden:
  - a) het materiaal is afkomstig uit derde landen als bedoeld in de kolom „Lijst van derde landen” van tabel 2, rij 14, in hoofdstuk II, afdeling 1;
  - b) de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar het demonstratiemateriaal gebruikt zal worden, heeft vooraf toestemming gegeven om het materiaal binnen te brengen;
  - c) na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde veterinaire controles moet het demonstratiemateriaal rechtstreeks naar de geautoriseerde gebruiker gezonden worden.
2. Elke zending moet verpakt zijn in een lekvrije verpakking en moet vergezeld gaan van een handelsdocument met de volgende gegevens:
  - a) de omschrijving van het materiaal en de diersoort van oorsprong;
  - b) de categorie waartoe het materiaal behoort;
  - c) de hoeveelheid materiaal;
  - d) de plaats van verzending van het materiaal;
  - e) de naam en het adres van de afzender;
  - f) de naam en het adres van de geadresseerde, en
  - g) informatie op basis waarvan het mogelijk is om de toestemming van de bevoegde autoriteit van bestemming te identificeren.
3. Na afloop van de tentoonstelling of artistieke activiteit wordt het demonstratiemateriaal:
  - a) teruggezonden naar het derde land van herkomst.
  - b) naar een andere lidstaat of een ander derde land gezonden, indien de bevoegde autoriteit van de lidstaat of het derde land van bestemming daartoe vooraf toestemming heeft gegeven, of
  - c) verwijderd of overeenkomstig de artikelen 12, 13 en 14 van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

## HOOFDSTUK IV

**SPECIEKE EISEN VOOR BEPAALDE VERPLAATSINGEN VAN DIERLIJKE BIJPRODUCTEN***Afdeling 1***Invoer van bepaald categorie 1-materiaal**

Materiaal als bedoel in artikel 26 wordt onder de volgende voorwaarden ingevoerd:

1. Het materiaal wordt ingevoerd met een op de verpakking, het recipiënt of het voertuig aangebracht etiket met de tekst „Verboden in levensmiddelen, diervoeders, meststoffen, cosmetische producten, geneesmiddelen en medische hulpmiddelen”.
2. Het materiaal wordt rechtstreeks geleverd aan een erkende of geregistreerde inrichting of een erkend of geregistreerd bedrijf voor de productie van andere afgeleide producten dan de in punt 1 genoemde producten.
3. Ongebruikt of overtollig materiaal wordt gebruikt of verwijderd overeenkomstig artikel 12 van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

*Afdeling 2***Invoer van bepaald materiaal voor andere doeleinden dan vervoeding aan als huisdier gehouden landdieren**

1. De bevoegde autoriteit mag de invoer van het volgende materiaal toestaan voor andere doeleinden dan vervoeding aan als huisdier gehouden landdieren, met uitzondering van vervoeding aan pelsdieren, op voorwaarde dat er geen onaanvaardbaar risico bestaat dat op mens of dier overdraagbare ziekten worden overgedragen:
    - a) dierlijke bijproducten van waterdieren en afgeleide producten van waterdieren;
    - b) aquatische ongewervelden en afgeleide producten van aquatische ongewervelden;
    - c) terrestrische ongewervelden in al hun levensstadia, zoals larven, en daarvan afgeleide producten;
    - d) door de onder a), b) en c) genoemde dieren geproduceerde producten, zoals viseieren;
    - e) categorie 3-materiaal dat bestaat uit dieren en delen van dieren van de zoölogische ordes Rodentia en Lagomorpha.
  2. De invoer van zendingen van materiaal als bedoeld in punt 1 vindt plaats overeenkomstig de voorschriften voor gezondheids certificering volgens de nationale wetgeving.
-

## BIJLAGE XV

## MODELLEN VAN GEZONDHEIDSCERTIFICATEN

De modellen van gezondheidscertificaten in deze bijlage zijn van toepassing op de invoer uit derde landen en de doorvoer door de Europese Unie van de in die modellen genoemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten.

## Opmerkingen

<p>a) Het derde land van uitvoer stelt een veterinaire certificaat op volgens het model voor de betrokken dierlijke bijproducten of afgeleide producten in deze bijlage. Op elk certificaat worden, in de in het model aangegeven volgorde, de verklaringen opgenomen die voor elk derde land vereist zijn en de eventuele aanvullende garanties die voor het derde land van uitvoer of een deel daarvan vereist zijn.</p> <p>b) Indien in het modelcertificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, houdt dit in dat niet terzake doende verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de certificerende ambtenaar, of helemaal uit het certificaat mogen worden weggelaten.</p> <p>c) Het origineel van elk certificaat bestaat uit één dubbelzijdig blad of, indien nodig, een formulier waarvan alle bladen één ondeelbaar geheel vormen.</p> <p>d) Het wordt opgesteld in ten minste één van de officiële talen van de EU-lidstaat waar de controle in de grensinspectiepost wordt uitgevoerd, en van de EU-lidstaat van bestemming. Deze lidstaten kunnen evenwel toestaan dat in plaats van de eigen taal een andere taal wordt gebruikt, indien nodig vergezeld van een officiële vertaling.</p> <p>e) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending extra bladen aan het certificaat worden gehecht, worden deze bladen beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat, en moeten op elk blad de handtekening en het stempel van de certificerende officiële dierenarts worden aangebracht.</p>	<p>f) Indien het certificaat, inclusief de onder e) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan genummerd – (bladzijdenummer) van (totaal aantal bladzijden) – en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.</p> <p>g) Het originele exemplaar van het certificaat moet door een officiële dierenarts worden ingevuld en ondertekend. De bevoegde autoriteiten van het land van uitvoer zien er daarbij op toe dat beginselen van certificering worden toegepast die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG.</p> <p>h) De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.</p> <p>i) Het originele exemplaar van het certificaat vergezelt de zending tot in de EU-grensininspectiepost.</p> <p>j) Indien gezondheidscertificaten worden gebruikt voor doorvoorzendingen, worden in vak 1.5. („Geadresseerde”) van het gezondheidscertificaat de naam en het adres van de grensinspectiepost ingevuld via welke de zending de Europese Unie zal verlaten.</p>
--	--

## HOOFDSTUK 1

## Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten, met inbegrip van mengsels en producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die dergelijke eiwitten bevatten, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

## LAND

## Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.			
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code
	I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10. Regio van bestemming		Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode  Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van 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:  Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>						
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)      Aard van de goederen      Erkenningsnummer van inrichtingen      Nettogewicht      Partijnummer Verwerkingsbedrijf						

## LAND

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

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 <sup>(1a)</sup> van het Europees Parlement en de Raad, met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, 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 gevalideerd en wordt gecontroleerd, en</p> <p>b) uitsluitend zijn vervaardigd uit de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>(<sup>2</sup>) [- 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>(<sup>2</sup>) 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:</p> <p>i) karkassen 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, wortel- en middelvoetsbeentjes, van andere dieren dan herkauwers;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed van dieren die geen klinische symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- producten van dierlijke oorsprong, of voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, verpakkingsproblemen of andere problemen die geen risico voor de volksgezondheid of de diergezondheid inhouden;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertonen van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van inrichtingen of bedrijven die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertonen 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>		

**LAND** Niet voor menselijke consumptie bestemde 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>(<sup>2</sup>) en/of [- aquatische en terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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;]</p> <p>en</p> <p>c) volgens de volgende norm zijn verwerkt:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [verhitting tot een kerntemperatuur van meer dan 133 °C gedurende ten minste 20 minuten zonder onderbreking bij een (absolute) druk van ten minste 3 bar, geproduceerd door verzadigde stoom, waarbij de deeltjes vóór de verwerking maximaal 50 millimeter groot zijn;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in het geval van niet van zoogdieren afkomstige eiwitten, met uitzondering van vismeel, verwerkingsmethode 1-2-3-4-5-7 ..... als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in het geval van vismeel verwerkingsmethode 1-2-3-4-5-6-7 ..... als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in het geval van varkensbloed verwerkingsmethode 1-2-3-4-5-7 ..... 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 (<sup>3</sup>) voldoet:</p> <p><i>Salmonella</i>: geen in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1g;</p>		
<p>II.3. het eindproduct:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in nieuwe of gesteriliseerde zakken is verpakt;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij in bulk in containers of andere vervoermiddelen werd vervoerd die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet; die zijn voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE”;</p>		
<p>II.4. het eindproduct opgeslagen is in een gesloten opslagruimte;</p>		
<p>II.5. het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling opnieuw met ziekteverwekkers wordt besmet;</p>		
<p>II.6.</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (<sup>4</sup>) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten bevat en daar niet van afgeleid is, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, niet geslacht zijn met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd.]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product geen materiaal van runderen, schapen of geiten bevat en daar niet van is afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]</p>		
<p><i>Opmerkingen</i></p>		
<p><b>Deel I:</b></p>		
<p>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</p>		
<p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</p>		
<p>— Vak I.15.: registratienummer (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: 05.05, 05.06, 05.07 of 23.01.</p>		
<p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p>		
<p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p>		



**LAND** Niet voor menselijke consumptie bestemde 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><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) 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>(<sup>4</sup>) 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 vergezellen tot de inspectiepost aan de grens.</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 <sup>(2)</sup> 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. Referentinummer 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			I.12. Plaats van bestemming  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. CITES-nr(s)	
	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:  Diervoeder <input type="checkbox"/> Verdere verwerking <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>									
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land      ISO-code				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf      Nettogewicht      Partijnummer									

## LAND

## Niet voor menselijke consumptie bestemde melk, melkproducten en melkderivaten

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 <sup>(1a)</sup>, met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, 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 <sup>(2)</sup>, melkproducten <sup>(2)</sup> en melkderivaten <sup>(2)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.1. zij zijn geproduceerd en verkregen in ..... (<i>land van uitvoer</i>) <sup>(3)</sup>, ..... (<i>gebied</i>) <sup>(3)</sup>, dat is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie en dat de laatste twaalf maanden vóór de uitvoer vrij was van mond-en-klauwzeer (MKZ) en runderpest en gedurende die periode geen inenting tegen runderpest heeft uitgevoerd;</p> <p>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 minimaal 30 dagen voor de productie waren gehouden op bedrijven waarvoor geen officiële beperkende maatregelen golden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest;</p> <p>II.3. het zijn melk of melkproducten die:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [een van de onder II.4. beschreven behandelingen of combinaties daarvan hebben ondergaan;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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 in onder II.4. beschreven behandelingen heeft ondergaan en:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [de wei ten minste 16 uur na het stremmen is afgetapt en een pH van minder dan 6 heeft;]</p> <p>(<sup>2</sup>)<sup>(4)</sup> of [de wei ten minste 21 dagen vóór de verzending is geproduceerd en in die periode in het land van uitvoer geen gevallen van MKZ zijn geconstateerd;]</p> <p>(<sup>2</sup>)<sup>(4)</sup> of [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;]</p> <p>II.4. zij hebben een van de volgende behandelingen ondergaan:</p> <p>(<sup>2</sup>) 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:</p> <p>(<sup>2</sup>) 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [een daaropvolgend procedé waarbij de pH gedurende ten minste 1 uur tot minder dan 6 wordt verlaagd;]</p> <p>(<sup>2</sup>)<sup>(4)</sup> of [de voorwaarde dat de melk/het melkproduct ten minste 21 dagen vóór verzending is geproduceerd en in die periode in het land van uitvoer geen gevallen van MKZ zijn geconstateerd;]</p> <p>(<sup>2</sup>)<sup>(4)</sup> of [de melk/het melkproduct 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [sterilisatie met een F0-waarde van ten minste 3;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [ultrahogetemperatuurbehandeling bij 132 °C gedurende ten minste één seconde, in combinatie met:</p> <p>(<sup>2</sup>) 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [een daaropvolgend procedé waarbij de pH gedurende ten minste 1 uur tot minder dan 6 wordt verlaagd;]</p> <p>(<sup>2</sup>)<sup>(4)</sup> of [de voorwaarde dat de melk/het melkproduct ten minste 21 dagen vóór verzending is geproduceerd en in die periode in het land van uitvoer geen gevallen van MKZ zijn geconstateerd;]</p> <p>(<sup>2</sup>)<sup>(4)</sup> of [de melk/het melkproduct 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;]</p>		

## LAND

## Niet voor menselijke consumptie bestemde melk, melkproducten en melkderivaten

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
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) 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 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.		
	(2) hetzij	[het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (5) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staaftvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]
	(2) hetzij	[het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]
II.8.		wat bovendien TSE's betreft:
	(2) hetzij	[als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:
	i)	het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;
	ii)	er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:
	—	zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en
	—	zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;
	iii)	afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]
	(2) hetzij	[als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (6), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:
	i)	het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;
	ii)	er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:
	—	zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en
	—	zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;
	iii)	afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]
<i>Opmerkingen</i>		
<b>Deel I:</b>		
— 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.		
— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.		

## LAND

## Niet voor menselijke consumptie bestemde melk, melkproducten en melkderivaten

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van de Europese Unie daarvan in kennis stellen.</p> <p>— Vak I.19.: de juiste GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) gebruiken: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 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 voor dierlijke consumptie.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>— Vak I.28.: „verwerkingsbedrijf”: registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) Alleen in te vullen als de toestemming voor invoer in de Europese Unie slechts geldt voor bepaalde gebieden van het betrokken derde land.</p> <p>(<sup>4</sup>) Deze voorwaarde geldt alleen voor derde landen die zijn opgenomen in kolom A van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010.</p> <p>(<sup>5</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>6</sup>) 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 importeur: 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 2 (B)

## Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde biest en biestproducten van runderen voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> 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. Referentinummer 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			I.12. Plaats van bestemming  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. CITES-nr(s)	
	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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Verdere verwerking <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>									
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land      ISO-code				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming)      Erkenningsnummer van inrichtingen      Nettogewicht      Partijnummer Verwerkingsbedrijf									

## LAND

## Niet voor menselijke consumptie bestemde biest en biestproducten van runderen

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 <sup>(1a)</sup>, met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, 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 <sup>(2)</sup> of biestproducten <sup>(2)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoet/voldoen:</p> <p>II.1. zij zijn geproduceerd en verkregen in ..... (land van uitvoer) <sup>(3)</sup>, ..... (gebied) <sup>(3)</sup>, dat is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie en dat de laatste twaalf maanden vóór de uitvoer vrij was van mond-en-klauwzeer (MKZ) en runderpest en gedurende die periode geen inenting tegen runderpest heeft uitgevoerd;</p> <p>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 minimaal 30 dagen voor de productie waren gehouden op bedrijven waarvoor geen officiële beperkende maatregelen golden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest;</p> <p>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 rundermelk veroorzaakt, in combinatie met:</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>4</sup>) hetzij [de voorwaarde dat de biest of biestproducten ten minste 21 dagen vóór verzending zijn geproduceerd en in deze periode in het land van uitvoer geen gevallen van MKZ zijn geconstateerd;]</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>4</sup>) hetzij [de biest of biestproducten zijn 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;]</p> <p>en zij verkregen van dieren die regelmatig aan een veterinaire controle worden onderworpen om na te gaan of zij afkomstig zijn van bedrijven waar alle rundveebeslagen:</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>4</sup>) hetzij [als officieel tuberculosevrij en officieel brucellosevrij zijn erkend <sup>(5)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>4</sup>) 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;]</p> <p>en (<sup>2</sup>)(<sup>4</sup>) hetzij [als officieel vrij van endemische runderleukose zijn erkend <sup>(5)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>4</sup>) hetzij [zijn opgenomen in een officieel systeem voor de bestrijding van endemische runderleukose en de laatste twee jaar bij klinische en laboratoriumtests geen bewijs van de aanwezigheid van deze ziekte in het beslag is gevonden;]</p> <p>II.4. alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om te vermijden dat de biest/het biestproduct na verwerking wordt verontreinigd;</p> <p>II.5. de biest/het biestproduct is verpakt:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in nieuwe recipiënten,]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in voertuigen of bulkcontainers die vóór het laden zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd product,]</p> <p>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;</p> <p>II.6.</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(6)</sup> of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staaftvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]</p> <p>II.7. wat bovendien TSE's betreft::</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p>		



## LAND

## Niet voor menselijke consumptie bestemde biest en biestproducten van runderen

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</li> <li>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</li> </ul> <p>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (<sup>7</sup>), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</li> <li>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</li> <ul style="list-style-type: none"> <li>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</li> <li>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</li> </ul> <li>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</li> </ul>		
<i>Opmerkingen</i>		
<b>Deel I:</b>		
— 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.		
— 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. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van de Europese Unie daarvan in kennis stellen.		
— Vak I.19.: de juiste GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) gebruiken: 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 voor dierlijke consumptie.		
— 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.		
<b>Deel II:</b>		
(1 <sup>a</sup> ) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.		
(1 <sup>b</sup> ) 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 invoer in de Europese Unie slechts geldt voor bepaalde gebieden van het betrokken derde land.		
(4) Deze voorwaarde geldt alleen voor derde landen die zijn opgenomen in kolom A van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010.		
(5) Officieel tuberculosevrij/brucellosevrij beslag overeenkomstig bijlage A bij Richtlijn 64/432/EEG van de Raad en beslag dat officieel vrij is van endemische runderleukose, als omschreven in hoofdstuk I van bijlage D bij Richtlijn 64/432/EEG van de Raad.		
(6) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.		
(7) PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28.		

## LAND

## Niet voor menselijke consumptie bestemde biest en biestproducten van runderen

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.						
<p>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p> <p>— 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.</p>								
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <table><tr><td>Naam (in blokletters):</td><td>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:								

## HOOFDSTUK 3 (A)

## Gezondheidscertificaat

Voor blikvoeder voor gezelschapsdieren bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

## LAND

## Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.				
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode		Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van 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) <b>23.09.10</b>		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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf      Nettogewicht      Partijnummer								

## LAND

## Blikvoeder 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 <sup>(1a)</sup>, met name de artikelen 8 en 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, 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:</p> <p>II.1. het is vervaardigd en opgeslagen in een inrichting die of een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 <sup>(2)</sup> door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd, en</p> <p>II.2. het is uitsluitend vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p><sup>(2)</sup> [- 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><sup>(2)</sup> 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:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) karkassen 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;</li> <li>ii) koppen van pluimvee;</li> <li>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;</li> <li>iv) varkenshaar;</li> <li>v) veren;] <p><sup>(2)</sup> en/of [- bloed van dieren die geen klinische symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p><sup>(2)</sup> 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> <p><sup>(2)</sup> 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><sup>(2)</sup> 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><sup>(2)</sup> en/of [- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertonen van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertonen van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees;</li> <li>ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren: <ul style="list-style-type: none"> <li>— bijproducten van broederijen;</li> <li>— eieren;</li> <li>— bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen;</li> </ul> </li> <li>iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;] </li></ul></li></ul>		

## LAND

## Blikvoeder voor gezelschapsdieren

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(2) en/of	[- dierlijke bijproducten van aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]	
(2) en/of	[- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]	
II.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 recipiënten van elke 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;	
II.6.		
(2) hetzij	[het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (3) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]	
(2) or	[het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]	
II.7.	wat bovendien TSE's betreft:	
(2) hetzij	[als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:	
	i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;	
	ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:	
	— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en	
	— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;	
	iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]	
(2) hetzij	[als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (4), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:	
	i) het is onderworpen aan regelmatige officiële diergeneeskundige controles;	
	ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:	
	— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en	
	— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;	
	iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]	

LAND

Blikvoeder voor gezelschapsdieren

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</li> <li>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</li> <li>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.</li> <li>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</li> <li>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</li> <li>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</li> </ul>		
<p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</li> <li>— 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 de inspectiepost aan de grens.</li> </ul>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p style="text-align: right;">Hoedanigheid en titel:</p> <p style="text-align: right;">Handtekening:</p>		

## HOOFDSTUK 3 (B)

## Gezondheidscertificaat

Voor verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder voor gezelschapsdieren, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> 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. Referentinummer 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			I.12. Plaats van bestemming  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) <b>23.09.10</b>		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:  Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>									
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land      ISO-code				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf      Nettogewicht      Partijnummer									



## LAND

## Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder

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 <sup>(1a)</sup>, met name de artikelen 8 en 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, 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:</p> <p>II.1. het is vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 <sup>(2)</sup> door de bevoegde autoriteit is erkend en wordt gecontroleerd, en</p> <p>II.2. het is uitsluitend vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>(<sup>2</sup>) [- 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>(<sup>2</sup>) 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:</p> <p>i) karkassen en delen van dieren die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden;</p> <p>ii) koppen van pluimvee;</p> <p>iii) huiden, met inbegrip van afgesneden en gesplitste stukken huid, horens en onderpoten, met inbegrip van kootbeentjes, beentjes van handpalmen en polsen, voetwortel- en middelvoetsbeentjes, van andere dieren dan herkauwers;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed van dieren die geen klinische symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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>(<sup>2</sup>) 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> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertonen van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertonen 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>		

## 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 aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]	
(2) en/of	[- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]	
II.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 bijlage I, kolom B, 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 bijlage I, kolom C, bij Beschikking 2004/438/EG 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 bijlage I, kolom C, 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 bijlage I, kolom C, 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:	
hetzij	— een tweede warmtebehandeling, voor melkpoeder of melkpoederproducten voorafgaand aan het droogproces, die ten minste hetzelfde verhittingseffect heeft als de eerste warmtebehandeling en die volstaat om een negatieve reactie op de fosfatasetest te veroorzaken,	
hetzij	— een aanzuringsbehandeling waarbij de pH gedurende ten minste één uur tot minder dan 6 is verlaagd;	
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 één of meer keren wordt gespoeld, waarna de pH is bijgesteld en de gelatine is geëxtraheerd door de grondstoffen één keer of verschillende keren na elkaar te verhitten waarna het extract is gezuiverd door middel van filtratie en sterilisatie;	
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 voor gehydrolyseerde eiwitten die geheel of gedeeltelijk afkomstig 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:	
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	

## LAND

## Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>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> <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 zijn behandeld overeenkomstig bijlage III, sectie X, hoofdstuk II, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(4)</sup>;</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, 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 IV, 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 met verwerkingsmethode 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>k) als het gaat om vismeel, zijn behandeld met een van de verwerkingsmethoden 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>l) 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> <p>m) 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 wordt behandeld met verdund zoutzuur (bij een minimumconcentratie van 4 % en een pH van minder dan 1,5) gedurende ten minste twee dagen;</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 gedurende 15 minuten met lucht wordt gedroogd bij een inlaattemperatuur van 65 °C tot 325 °C en een eindtemperatuur tussen 30 °C en 65 °C;</p> <p>n) 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>o) als het gaat om smaakgevende 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>(<sup>2</sup>) hetzij [een behandeling zoals een droog- of vergistingsproces hebben ondergaan dat toegestaan is door de bevoegde autoriteit;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om aquatische en terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier, een behandeling hebben ondergaan die toegestaan is door de bevoegde autoriteit en die waarborgt dat het voeder voor gezelschapsdieren geen onaantoonbare risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid inhoudt;]</p>		
<p>II.4. het is onderzocht op basis van een aselechte steekproef van ten minste vijf monsters van elke partij die tijdens of na de opslag in het verwerkingsbedrijf zijn genomen, en voldoet aan de volgende normen <sup>(5)</sup>:</p> <p><i>Salmonella</i>: geen in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;</p>		

## LAND

## Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.5.		het is met de nodige voorzorgen behandeld om te voorkomen dat het na behandeling opnieuw met ziekteverwekkende agentia wordt besmet;
II.6.		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”;
II.7.		
(2) hetzij		[het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (6) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]
(2) hetzij		[het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]
II.8.		wat bovendien TSE's betreft:
(2) hetzij		<p>[als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële diergeneeskundige controles;</li> <li>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is: <ul style="list-style-type: none"> <li>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</li> <li>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</li> </ul> </li> <li>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</li> </ul>
(2) hetzij		<p>[als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (7), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële diergeneeskundige controles;</li> <li>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is: <ul style="list-style-type: none"> <li>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</li> <li>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</li> </ul> </li> <li>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</li> </ul>
<i>Opmerkingen</i>		
<b>Deel I:</b>		
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.		
— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.		

## LAND

## Verwerkt voeder voor gezelschapsdieren, met uitzondering van blikvoeder

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<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.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55.</p> <p>(<sup>5</sup>) 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>(<sup>6</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>7</sup>) 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 de inspectiepost aan de grens.</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 <sup>(2)</sup> de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit	
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit	
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.	
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code
	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer	
	I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode		Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van 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) <b>42.05.00</b>	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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>				
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>	
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)      Erkenningsnummer van inrichtingen      Nettogewicht      Partijnummer Verwerkingsbedrijf				



## LAND

## Hondenkluiven

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 <sup>(1a)</sup>, met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, 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:</p> <p>II.1. zij zijn uitsluitend bereid uit de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [- 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>(<sup>2</sup>) 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:</p> <p>i) karkassen en delen van dieren die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden;</p> <p>ii) koppen van pluimvee;</p> <p>iii) huiden, met inbegrip van afgesneden en gesplitste stukken huid, horens en onderpoten, met inbegrip van kootbeentjes, beentjes van handpalmen en polsen, voetwortel- en middelvoetsbeentjes, van andere dieren dan herkauwers;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed van dieren die geen klinische symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]</p> <p>II.2. zij hebben een van de volgende behandelingen ondergaan:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in het geval van hondenkluiven vervaardigd van huiden van hoefdieren of van vis, een behandeling die voldoende is om ziekteverwekkers (waaronder <i>Salmonella</i>) te doden, indien de hondenkluiven droog zijn;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [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;]</p> <p>II.3. zij zijn onderzocht op basis van een aselechte steekproef van ten minste vijf monsters van elke partij die tijdens of na de opslag in het verwerkingsbedrijf zijn genomen, en voldoen aan de volgende normen <sup>(3)</sup>:</p> <p><i>Salmonella</i>: geen in 25 g; n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 gram;</p> <p>II.4. zij zijn met de nodige voorzorgen behandeld om te voorkomen dat zij na behandeling opnieuw met ziekteverwekkende agentia worden besmet;</p> <p>II.5. zij zijn verpakt in nieuwe verpakkingen;</p>		



## LAND

## Hondenkluiven

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>II.6.</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (<sup>4</sup>) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]</p> <p>II.7. wat bovendien TSE's betreft:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</li> <li>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is: <ul style="list-style-type: none"> <li>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</li> <li>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokkoaien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</li> </ul> </li> <li>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</li> </ul> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (<sup>5</sup>), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</li> <li>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is: <ul style="list-style-type: none"> <li>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</li> <li>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokkoaien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</li> </ul> </li> <li>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</li> </ul> <p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</li> <li>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</li> </ul>		

## LAND

## Hondenkluiven

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.</p> <p>— Vak I.19.: Ook de productcodes 23.09 en 41.01 mogen worden gebruikt.</p> <p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) 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>(<sup>4</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>5</sup>) 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 de inspectiepost aan de grens.</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 (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 <sup>(2)</sup> 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 Erkenningsnummer  Naam Adres Erkenningsnummer  Naam Adres Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres Erkenningsnummer  Postcode  Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer					
	I.13. Plaats van oorsprong		I.14. Datum van vertrek					
	I.15. Vervoermiddelen  Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		I.17.			
	I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code)				
				I.20. Hoeveelheid				
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>			I.22. Aantal verpakkingen				
	I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24. Aard van de verpakking				
	I.25. Goederen gecertificeerd voor: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>							
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen  Soort                      Aard van de goederen                      Erkenningsnummer van inrichtingen                      Nettogewicht                      Partijnummer (wetenschappelijke benaming)                      Verwerkingsbedrijf								

LAND		Rauw voeder voor gezelschapsdieren voor rechtstreekse verkoop of dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt	
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat      II.b.
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1a)</sup>, met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, met name bijlage XIII, hoofdstuk II, en bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat het rauw voeder voor gezelschapsdieren of de dierlijke bijproducten als hierboven omschreven aan de volgende voorwaarden voldoet/voldoet:</p> <p>II.1. het zijn dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>II.2. het zijn dierlijke bijproducten:</p> <p>a) die vervaardigd zijn van vlees dat voldoet aan de veterinairerechtelijke voorschriften en de gezondheidsvoorschriften van:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie <sup>(3)</sup> mits de dieren waarvan het vlees afkomstig is, afkomstig zijn uit een in die verordening vermeld grondgebied of deel van een grondgebied ..... (ISO-code) dat in de laatste twaalf maanden vrij was van mond-en-klauwzeer, runderpest, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte en waar gedurende die periode niet is ingeënt (alleen van toepassing op vatbare soorten);</li> <li>— en/of Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie <sup>(4)</sup>, mits de dieren waarvan het vlees afkomstig is, afkomstig zijn uit een in die verordening vermeld grondgebied of deel van een grondgebied ..... (ISO-code) dat in de laatste twaalf maanden vrij was van de ziekte van Newcastle en aviaire influenza;</li> <li>— en/of Verordening (EG) nr. 119/2009 van de Commissie <sup>(5)</sup>, mits de dieren waarvan het vlees afkomstig is, afkomstig zijn uit een in die verordening vermeld grondgebied of deel van een grondgebied ..... (ISO-code) dat in de laatste twaalf maanden vrij was van mond-en-klauwzeer, runderpest, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle en aviaire influenza en waar gedurende die periode niet is ingeënt (alleen van toepassing op vatbare soorten);</li> </ul> <p>b) die afkomstig zijn van dieren die in de laatste 24 uur vóór het slachten in het slachthuis zijn gekeurd, zonder dat daarbij symptomen zijn geconstateerd van de in bovengenoemde verordeningen vermelde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, en</p> <p>c) die afkomstig zijn van dieren die in het slachthuis, tot het tijdstip waarop zij zijn geslacht of gedood, zijn behandeld overeenkomstig Richtlijn 93/119/EG van de Raad inzake de bescherming van dieren bij het slachten of doden <sup>(6)</sup>;</p> <p>II.3. het zijn uitsluitend de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>a) delen van geslachte dieren die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn, en</p> <p>b) delen van geslachte dieren die ongeschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van kadavers die overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;</p> <p>II.4. de producten zijn verkregen en bereid zonder in contact te komen met materiaal dat niet aan de eisen van bovengenoemde verordeningen voldoet, en zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen;</p> <p>II.5. de producten 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 PELSIEDIEREN — NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” is vermeld, en vervolgens in nieuwe, lekvrije en officieel verzegelde recipiënten met een etiket waarop „RAUW VOEDER VOOR GEZELSHAPSDIEREN — NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” of „DIERLIJKE BIJPRODUCTEN VOOR GEBRUIK ALS VOEDER VOOR PELSIEDIEREN — NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” en de naam en het adres van de inrichting van bestemming zijn vermeld;</p> <p>II.6. in het geval van rauw voeder voor gezelschapsdieren:</p> <p>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</p> <p>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 <sup>(7)</sup>:</p> <p><i>Salmonella</i>:                      geen in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>:            n = 5, c = 2, m = 10, M = 5000 in 1 g;</p> <p>II.7.</p> <p><sup>(2)</sup> hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(8)</sup> of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]</p>		

**Rauw voeder voor gezelschapsdieren voor rechtstreekse verkoop of dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt**

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]</p>		
<p>II.8. wat bovendien TSE's betreft:</p>		
<p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <p>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</p> <p>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokkooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</p> <p>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		
<p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (<sup>9</sup>), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <p>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</p> <p>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokkooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</p> <p>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		
<p><i>Opmerkingen</i></p>		
<p><b>Deel I:</b></p>		
<p>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd;</p>		
<p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots;</p>		
<p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag;</p>		
<p>— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.11.91, 05.11.99 of 23.09.90;</p>		
<p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden;</p>		

**Rauw voeder voor gezelschapsdieren voor rechtstreekse verkoop of dierlijke bijproducten die als voeder voor pelsdieren worden gebruikt**

LAND

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie;</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat;</p> <p>— Vak I.28.: aard van de goederen: rauw voeder of dierlijke bijproducten invullen.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) PB L 226 van 23.8.2008, blz. 1.</p> <p>(<sup>5</sup>) PB L 39 van 10.2.2009, blz. 12.</p> <p>(<sup>6</sup>) PB L 340 van 31.12.1993, blz. 21.</p> <p>(<sup>7</sup>) 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>(<sup>8</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>9</sup>) 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 de inspectiepost aan de grens.</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 <sup>(2)</sup> de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.			
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
					I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode  Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van 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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>						
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)      Aard van de goederen      Erkenningsnummer van inrichtingen      Nettogewicht      Partijnummer Verwerkingsbedrijf						



LAND	Smaakgevende ingewanden voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren		
Deel II: Certificering	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 <sup>(1a)</sup> , met name de artikelen 8 en 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup> , 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.b.	
	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 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 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;]			
(2) en/of [- bloed van dieren die geen klinische symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]			
(2) en/of [- dierlijke bijproducten die ontstaan bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen, kanen en centrifuge- of separatorslib uit de melkverwerking; ]			
(2) en/of [- producten van dierlijke oorsprong, of voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, 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) and/or [- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertonen 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 vertonen 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.
	<p>ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— bijproducten van broederijen;</li> <li>— eieren;</li> <li>— bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen;</li> </ul> <p>iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- dierlijke bijproducten van aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]</p>		
II.3.	zijn overeenkomstig bijlage XIII, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 behandeld om ziekteverwekkers te doden;		
II.4.	zij zijn onderzocht door de bevoegde autoriteit, die onmiddellijk vóór de verzending een aselekt monster heeft onderzocht en heeft vastgesteld dat het aan de volgende normen voldoet ( <sup>3</sup> ):		
	<i>Salmonella</i> : geen in 25g; n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,		
	<i>Enterobacteriaceae</i> : n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 gram;		
II.5.	het eindproduct is:		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [in nieuwe of gesteriliseerde zakken verpakt;]		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [in bulk vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd ontsmettingsmiddel;]		
	en is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE“;		
II.6.	het eindproduct opgeslagen is in een gesloten opslagruimte;		
II.7.	het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling met ziekteverwekkers wordt besmet;		
II.8.			
	( <sup>2</sup> ) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ( <sup>4</sup> ) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]		
	( <sup>2</sup> ) of [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]		
II.9.	wat bovendien TSE's betreft:		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:		
	i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;		
	ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:		
	— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en		
	— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;		

LAND		Smaakgevende ingewanden voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>iii) afgezien van schapen met priongenotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (<sup>5</sup>), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <p>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</p> <p>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</p> <p>iii) afgezien van schapen met priongenotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		
<i>Opmerkingen</i>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.			
— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.			
— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.			
— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.04 of 05.11.91.			
— 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.: de smaakgevende ingewanden omschrijven.			
<b>Deel II:</b>			
(1 <sup>a</sup> ) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.			
(1 <sup>b</sup> ) 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.			

<b>LAND</b>		<b>Smaakgevende ingewanden voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren</b>	
<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	<b>II.a. Referentienummer certificaat</b>	<b>II.b.</b>	
<p>(<sup>4</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>5</sup>) PB L 94 van 11.4.2006, 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 de inspectiepost aan de grens.</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 (F)

## Gezondheidscertificaat

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

## LAND

## Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.				
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	
	I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10. Regio van bestemming		Code	
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode  Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer		
	I.13. Plaats van 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) <b>42.06</b>		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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Verdere verwerking <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>							
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land      ISO-code		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen		Soort (wetenschappelijke benaming)	Aard van de goederen	Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf	Aantal verpakkingen	Nettogewicht	Partijnummer

LAND		Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren	
Deel II: Certificering	II.	<b>Informatie over de gezondheid</b>	II.a. Referentienummer certificaat
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1a)</sup> en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup> , met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven dierlijke bijproducten aan de volgende voorwaarden voldoen:	II.b.
	II.1.1.	zij bestaan uit dierlijke bijproducten die voldoen aan de onderstaande veterinairerechtelijke voorschriften;	
	II.1.2.	zij zijn verkregen op het grondgebied van: ..... <sup>(1c)</sup> van dieren die:	
		<sup>(2)</sup> hetzij [a] sedert hun geboorte of ten minste gedurende de laatste drie maanden vóór het slachten op dit grondgebied hebben verbleven;]	
		<sup>(2)</sup> hetzij [b] op dit grondgebied in het wild zijn gedood <sup>(1d)</sup> ;]	
	II.1.3.	zij zijn verkregen van dieren:	
		<sup>(2)</sup> hetzij [a] die komen van bedrijven:	
		i) waar zich, bij de voor de ziekte vatbare soorten, in de laatste 30 dagen geen geval of uitbraak van runderpest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle of hoogpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan, waar zich in de laatste 40 dagen geen geval of uitbraak van klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest heeft voorgedaan, en waaromheen zich, in een gebied met een straal van 10 km, in de laatste 30 dagen geen geval of uitbraak van deze ziekten heeft voorgedaan, en	
		ii) waar zich in de laatste 60 dagen geen geval of uitbraak van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan en waaromheen zich, in een gebied met een straal van 25 km, in de laatste 30 dagen geen geval of uitbraak van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan, en	
	b) die:		
	i) niet zijn gedood om een epizoötie uit te roeien;		
	ii) gedurende ten minste 40 dagen vóór de verzending op het bedrijf van oorsprong zijn gebleven en rechtstreeks naar het slachthuis zijn vervoerd, zonder dat zij in contact gekomen zijn met andere dieren die niet aan dezelfde gezondheidseisen voldeden;		
	iii) in de laatste 24 uur vóór het slachten in het slachthuis zijn gekeurd, zonder dat daarbij symptomen zijn geconstateerd van de bovengenoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, en		
	iv) in het slachthuis, tot het tijdstip waarop zij zijn geslacht of gedood, zijn behandeld overeenkomstig Richtlijn 93/119/EG van de Raad <sup>(4)</sup> inzake de bescherming van dieren bij het slachten of doden;]		
	<sup>(2)</sup> hetzij [a] 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 aviaire influenza in de laatste 30 dagen en klassieke en Afrikaanse varkenspest in de laatste 40 dagen, en		
	ii) dat is gelegen op meer dan 20 km van de grens met een ander land of een deel daarvan waaruit dit materiaal in die periode niet naar de Europese Unie mag worden uitgevoerd, en		
	b) binnen twaalf uur na het doden zijn weggevoerd om te worden gekoeld, hetzij naar een verzamelcentrum en onmiddellijk daarna naar een erkende wildbewerkingsinrichting, hetzij rechtstreeks naar een wildbewerkingsinrichting;]		
II.1.4.	zij zijn verkregen in een inrichting waaromheen zich in de laatste 30 dagen in een straal van 10 km geen geval of uitbraak heeft voorgedaan van de onder II.1.3. genoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, of waar, indien zich wel een ziektegeval heeft voorgedaan, de toestemming om voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde grondstoffen te bewerken pas is gegeven nadat alle vlees was verwijderd en de inrichting volledig was gereinigd en ontsmet onder controle van een officiële dierenarts;		

LAND		Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.1.5.	zij zijn verkregen en bereid zonder in contact te komen met materiaal dat niet aan bovengenoemde eisen voldoet, en zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen;		
II.1.6.	zij zijn verpakt in een nieuwe, lekvrije verpakking en in officieel verzegelde recipiënten met een etiket waarop „GRONDSTOFFEN, UITSLUITEND VOOR DE VERVAARDIGING VAN VOEDER VOOR GEZELSCHAPSDIEREN” en de naam en het adres van het bedrijf van bestemming in de EU zijn vermeld;		
II.1.7.	zij bestaan uitsluitend uit de volgende dierlijke bijproducten:		
( <sup>2</sup> )	[- 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;]		
( <sup>2</sup> ) 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 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;]		
( <sup>2</sup> ) 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;]		
( <sup>2</sup> ) 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;]		
( <sup>2</sup> ) en/of	[- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]		
( <sup>2</sup> ) en/of	[- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]		
( <sup>2</sup> ) en/of	[- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertonen 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;]		
( <sup>2</sup> ) en/of	[- dierlijke bijproducten van aquatische of terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]		
( <sup>2</sup> ) en/of	[- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]		



LAND		Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.1.8.	zij zijn op het bedrijf van oorsprong diepgevroren of overeenkomstig de wetgeving van de Unie op een zodanige wijze zijn bewaard dat zij van de verzending tot de levering aan het bedrijf van bestemming niet kunnen bederven;		
II.1.9.	indien het gaat om grondstoffen afkomstig van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren verboden stoffen, die mogen worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009:		
	a) zijn zij, alvorens zij de Unie binnenkomen, in het derde land gemerkt met een kruis van vloeibare houtskool of actieve kool op elke buitenzijde van elk diepgevroren blok, of, wanneer de grondstoffen op pallets vervoerd worden die niet onderverdeeld zijn in afzonderlijke zendingen tijdens het vervoer naar het bedrijf van bestemming voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren, op elke buitenzijde van elke pallet, op zodanige wijze dat de markering ten minste 70 % van de diagonale lengte van het diepgevroren blok bestrijkt en ten minste 10 cm breed is;		
	b) zijn zij, indien zij niet diepgevroren zijn, alvorens zij de Unie binnenkomen, in het derde land met vloeibare houtskool bespoten of met houtskoolpoeder gemerkt, op een zodanige wijze dat de houtskool duidelijk zichtbaar is op het materiaal, en		
	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.		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>5</sup> )	III.2. Specifieke eisen		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>6</sup> )	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.		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>7</sup> )	II.2.2. De bijproducten in deze zending bestaan uitsluitend uit dierlijke bijproducten van opgemaakte slachtafvallen van herkauwend vee die bij een omgevingstemperatuur van meer dan + 2 °C zijn gerijpt gedurende ten minste 3 uur of, in het geval van kauwspieren van runderen en ontbeend vlees van huisdieren, gedurende ten minste 24 uur.]		
II.3.			
( <sup>2</sup> ) hetzij	[het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ( <sup>6</sup> ) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelm of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelm van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]		
( <sup>2</sup> ) hetzij	[het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]		
II.4.	wat bovendien TSE's betreft:		
( <sup>2</sup> ) hetzij	[als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:		
	i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;		
	ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:		
	— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en		
	— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokkoaien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;		
	iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]		

LAND		Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
( <sup>2</sup> ) hetzij	<p>[als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (<sup>9</sup>), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <p>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</p> <p>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</p> <p>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		
<i>Opmerkingen</i>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.			
— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.			
— Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.			
— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.11.91 of 05.11.99.			
— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.			
— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.			
— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.			
— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: adres en veterinaire controlenummer van de erkende inrichting.			
<b>Deel II:</b>			
(1 <sup>a</sup> ) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.			
(1 <sup>b</sup> ) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.			
(1 <sup>c</sup> ) Naam en ISO-code van het land van uitvoer zoals vastgesteld in:			
— bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010;			
— de bijlage bij Verordening (EG) nr. 798/2008, en			
— de bijlage bij Verordening (EG) nr. 119/2009.			
Ook de ISO-regionalisatiecode in deze bijlage (indien van toepassing op de vatbare soort in kwestie) moet worden vermeld.			

<b>LAND</b>		<b>Dierlijke bijproducten voor de vervaardiging van voeder voor gezelschapsdieren</b>	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>(<sup>1d</sup>) Alleen voor landen waaruit vlees van vrij wild voor menselijke consumptie van dezelfde diersoort in de Europese Unie mag worden ingevoerd.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) Met uitzondering van rauw bloed, rauwe melk, huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren (voor de invoer van deze producten, zie de desbetreffende certificaten).</p> <p>(<sup>4</sup>) PB L 340 van 31.12.1993, blz. 21.</p> <p>(<sup>5</sup>) 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>(<sup>6</sup>) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika.</p> <p>(<sup>7</sup>) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika.</p> <p>(<sup>8</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>9</sup>) PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28.</p> <p>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst;</p> <p>— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p style="text-align: right;">Hoedanigheid en titel:</p> <p style="text-align: right;">Handtekening:</p>			

## HOOFDSTUK 4 (A)

## Gezondheidscertificaat

Voor de invoer van bloed en bloedproducten van paardachtigen voor gebruik buiten de voederketen, voor verzending naar of voor doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode			Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van 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) <b>30.02</b>		I.20. Hoeveelheid	
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>				I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24. Aard van de verpakking				
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)						Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf		

LAND		Bloed en bloedproducten van paardachtigen voor doeleinden buiten de voederketen	
Deel II: Certificering	II.	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 <sup>(1a)</sup> met name artikel 8, onder c) en d), en artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, met name bijlage XIII, hoofdstuk IV, gelezen en begrepen heeft, en dat het bloed of de bloedproducten van paardachtigen zoals hierboven omschreven aan de volgende voorwaarden voldoet/voldoen:</p>		
	II.1.	het zijn bloed of bloedproducten van paardachtigen die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;	
	II.2.	het zijn uitsluitend bloed of bloedproducten van paardachtigen die niet voor menselijke of dierlijke consumptie zijn bestemd;	
	II.3.	de producten zijn verkregen van dieren die afkomstig zijn uit een derde land, grondgebied of deel daarvan, dat voorkomt in de kolom „Lijst van derde landen” van rij nr. 3 in tabel 2 in bijlage XIV, hoofdstuk II, afdeling 1, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 waar de volgende ziekten meldingsplichtig zijn: paardenpest, dourine, kwade droes ( <i>Burkholderia mallei</i> ), paardenencefalomyelitis (alle vormen, met inbegrip van Venezolaanse paardenencefalomyelitis), infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis, rabiës, miltvuur;	
	II.4.	de producten zijn verkregen van bloed dat onder toezicht van een dierenarts is verzameld bij paardachtigen die bij de keuring op het tijdstip van de verzameling geen klinische tekenen van een besmettelijke ziekte vertoonden:	
		(2) hetzij [in slachthuizen die erkend zijn overeenkomstig Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad (3);]	
		(2) hetzij [in slachthuizen die erkend zijn door en onder toezicht staan van de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer;]	
		(2) hetzij [in voorzieningen die erkend zijn door en onder toezicht staan van de bevoegde autoriteit van het land van uitvoer voor de verzameling van bloed van paardachtigen voor de productie van bloedproducten voor andere doeleinden dan voeding aan landbouwhuisdieren;]	
	II.5.	de producten zijn verkregen van bloed dat is verzameld bij paardachtigen,	
	II.5.1.	die bij de keuring op de datum van de verzameling van het bloed geen klinische tekenen vertoonden van meldingsplichtige ziekten, opgenomen in bijlage A bij Richtlijn 2009/156/EG van de Raad (4), en van paardeninfluenza, equiene piroplasrose, equiene rinopneumonitis en equiene virusarthritis, vermeld in punt 4 van artikel 1.2.3. van de Terrestrial Animal Health Code van de Wereldgezondheidsorganisatie (OIE), uitgave 2010;	
	II.5.2.	die gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van en tijdens de verzameling van het bloed zijn gehouden op onder veterinair toezicht staande bedrijven waarvoor geen verbod krachtens artikel 4, lid 5, of beperkingen voor paardenpest krachtens artikel 5 van Richtlijn 2009/156/EG golden;	
	II.5.3.	die geen contact hebben gehad met paardachtigen van een bedrijf waarvoor overeenkomstig artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG een verbod om diergezondheidsredenen gold;	
	II.5.4.	waarvoor de periode voor het verbod, als bedoeld onder II.5.2. en II.5.3., als volgt is vastgesteld:	
		(2) hetzij [wanneer niet alle op het bedrijf aanwezige dieren van voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht en de ruimten zijn ontsmet, bedroeg de verbodsperiode:	
		— in geval van kwade droes ( <i>Burkholderia mallei</i> ) zes maanden vanaf de datum waarop de met de ziekte besmette paardachtigen geslacht zijn;	
		— in geval van paardenencefalomyelitis, alle vormen inclusief Venezolaanse paardenencefalomyelitis, zes maanden vanaf de datum waarop de met de ziekte besmette paardachtigen geslacht zijn;	
		— in geval van infectieuze anemie, tot de datum waarop, nadat de besmette dieren zijn geslacht, de resterende dieren negatief hebben gereageerd op twee met een tussenpoos van drie maanden uitgevoerde cogginstests;	
		— zes maanden vanaf de datum van het laatste geregistreerde geval van vesiculaire stomatitis;	
		— één maand vanaf de datum van het laatste geregistreerde geval van rabiës;	
		— 15 dagen vanaf de datum van het laatste geregistreerde geval van miltvuur;]	

<b>LAND</b>		<b>Bloed en bloedproducten van paardachtigen voor doeleinden buiten de voederketen</b>	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	( <sup>2</sup> ) hetzij [wanneer alle op het bedrijf aanwezige dieren van de voor de ziekte vatbare soorten zijn geslacht en de ruimten zijn ontsmet, bedraagt de verbodsperiode 30 dagen na de datum waarop de dieren zijn geslacht en de ruimten ontsmet, behalve voor miltvuur, waarvoor de verbodsperiode 15 dagen bedraagt;]		
II.6.	in het geval van bloedproducten zijn zij afkomstig uit een door de bevoegde autoriteit van het derde land erkend(e) of geregistreerde(e) inrichting die of bedrijf dat voldoet aan de specifieke voorwaarden van artikel 23 of 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009;		
II.7.	in het geval van bloedproducten zijn zij geproduceerd met bloed dat voldoet aan de voorwaarden van de punten II.4. en II.5. en		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [dat is verzameld bij paardachtigen die gedurende een periode van ten minste drie maanden, of sinds hun geboorte als zij minder dan drie maanden oud zijn, vóór de datum van de verzameling zijn gehouden op onder veterinaire toezicht staande bedrijven in het land van verzameling, dat gedurende die periode en de periode van de bloedverzameling vrij is geweest van:		
	a) paardenpest gedurende een periode van twee jaar;		
	b) Venezolaanse paardenencefalomyelitis gedurende een periode van ten minste twee jaar;		
	c) kwade droes		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [gedurende een periode van drie jaar;]		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [gedurende een periode van zes maanden waarin de dieren geen klinische tekenen van kwade droes hebben vertoond tijdens de postmortemkeuring in het onder II.4. bedoelde slachthuis, inclusief een zorgvuldig onderzoek van de slijmvliezen van de luchtpijp, het strottenhoofd, de neusholten, de sinussen en de vertakkingen ervan, nadat de kop overlangs doormidden is gespleten en het neustussenschot is weggesneden;]		
	d) in geval van andere bloedproducten dan serum, vesiculaire stomatitis gedurende zes maanden;]		
( <sup>2</sup> ) hetzij	[ten minste een van de volgende behandelingen, gevolgd door een test op de doeltreffendheid, heeft ondergaan voor de inactivering van mogelijke verwekkers van paardenpest, alle vormen van paardenencefalomyelitis, inclusief Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectieuze anemie bij paarden, vesiculaire stomatitis en kwade droes ( <i>Burkholderia mallei</i> ):		
( <sup>2</sup> ) hetzij	[warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste 3 uur;]		
( <sup>2</sup> ) hetzij	[bestraling met 25 kGy gammastraling;]		
( <sup>2</sup> ) hetzij	[verlaging van de pH tot 5 gedurende 2 uur;]		
( <sup>2</sup> ) hetzij	[warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 80 °C;]		
II.8.	all alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om besmetting van het bloed en de bloedproducten met ziekteverwekkers tijdens de productie, hantering en verpakking te voorkomen;		
II.9.	het bloed en de bloedproducten zijn verpakt in gesloten, ondoordringbare recipiënten waarop duidelijk de vermelding „NIET BESTEMD VOOR MENSELIJKE OF DIERLIJKE CONSUMPTIE” is aangebracht en waarop het erkenningsnummer is vermeld van de inrichting waar het bloed is verzameld;		
II.10.	de producten zijn in gesloten opslagplaatsen opgeslagen.		
<i>Opmerkingen</i>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd;			
— Vak I.11. 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. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots;			

<b>LAND</b>		<b>Bloed en bloedproducten van paardachtigen voor doeleinden buiten de voederketen</b>	
<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	<b>II.a. Referentienummer certificaat</b>	<b>II.b.</b>	
<p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag;</p> <p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden;</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie;</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat;</p> <p>— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: adres en veterinaire controlenummer van de geregistreerde verzamelinrichting.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55.</p> <p>(<sup>4</sup>) PB L 192 van 23.7.2010, 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 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 4 (B)

## Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde bloedproducten die als voedermiddel kunnen worden gebruikt, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO- code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode			Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van 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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de goederen  Soort                      Aard van de goederen                      Erkenningsnummer van inrichtingen                      Partijnummer (wetenschappelijke benaming)                      Verwerkingsbedrijf								

LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemde bloedproducten die als voermiddel kunnen worden gebruikt		
	II.	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: Certificering		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad (1 <sup>a</sup> ) en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (1 <sup>b</sup> ) gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven bloedproducten aan de volgende voorwaarden voldoen:		
	II.1.	zij bestaan uit bloedproducten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;		
	II.2.	zij bestaan uitsluitend uit bloedproducten die niet voor menselijke consumptie zijn bestemd;		
	II.3.	zij zijn vervaardigd en opgeslagen in een overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit erkend, gevalideerd en gecontroleerd bedrijf;		
	II.4.	zij zijn uitsluitend vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:		
		( <sup>2</sup> )	[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;]	
		( <sup>2</sup> ) 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 die overeenkomstig de communautaire wetgeving geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;]	
	II.5.	zij zijn behandeld:		
		( <sup>2</sup> ) hetzij	[volgens verwerkingsmethode ..... ( <sup>3</sup> ) als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011]	
		( <sup>2</sup> ) hetzij	[volgens een methode en parameters die ervoor zorgen dat de producten voldoen aan de microbiologische normen in bijlage X, hoofdstuk I, bij Verordening (EU) nr. 142/2011,]  om ziekteverwekkers te doden;	
II.6.	zij zijn onmiddellijk vóór de verzending aan de hand van een aselekt monster onder de verantwoordelijkheid van de bevoegde autoriteit onderzocht, waarbij is vastgesteld dat het monster aan de volgende normen voldoet ( <sup>4</sup> ):			
	<i>Salmonella:</i>	geen in 25g; n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,		
	<i>Enterobacteriaceae:</i>	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;		
II.7.	het eindproduct is:			
	( <sup>2</sup> ) hetzij	[in nieuwe of gesteriliseerde zakken verpakt,]		
	( <sup>2</sup> ) hetzij	[in bulk vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd ontsmettingsmiddel,] en is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE”;		
II.8.	het eindproduct is opgeslagen in een gesloten opslagruimte;			
II.9.	het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling met ziekteverwekkers wordt besmet;			
II.10.				
	( <sup>2</sup> ) hetzij	[het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ( <sup>5</sup> ) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd.]		
	( <sup>2</sup> ) hetzij	[het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]		

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><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd;</p> <p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots;</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag;</p> <p>— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.11.91 of 05.11.99;</p> <p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden;</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie;</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) De gebruikte methode (1 tot en met 5 of 7) invullen.</p> <p>(<sup>4</sup>) 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>(<sup>5</sup>) 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 vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>			
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>			

## 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 <sup>(2)</sup> 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 Erkenningsnummer Naam Adres Erkenningsnummer Naam Adres Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  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. Grenspectiepost van binnenkomst in de EU  I.17.	
	I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code) <b>30.02</b>
			I.20. Hoeveelheid	
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>			I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24. Aard van de verpakking	
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik <input type="checkbox"/>				
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)                      Aard van de goederen                      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf                      Partijnummer				

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

**LAND**

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 <sup>(1a)</sup> met name artikel 8, onder c) en d), en artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en verklaart verder het volgende:</p> <p>II.1. de hierboven omschreven bloedproducten bestaan uit bloedproducten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>II.2. zij bestaan uitsluitend uit bloedproducten die niet voor menselijke of dierlijke consumptie bestemd zijn;</p> <p>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 of in de verzamelinrichting <sup>(2)</sup>:</p> <p><sup>(2)</sup> [- 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;]</p> <p><sup>(2)</sup> 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, afkomstig van dieren die zijn geslacht in een slachthuis en na een antemortemkeuring geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie overeenkomstig de wetgeving van de Unie;]</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [- bloed van geslachte dieren die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;]</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [- bloed en bloedproducten die zijn afgeleid van de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten;]</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [- bloed en bloedproducten afkomstig van levende dieren die geen symptomen vertoonden van een via die producten op mens of dier overdraagbare ziekte;]</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]</p> <p>II.4. het bloed waarmee deze producten zijn vervaardigd, is verzameld:</p> <p><sup>(2)</sup> hetzij [in overeenkomstig de wetgeving van de Unie erkende slachthuizen;]</p> <p><sup>(2)</sup> hetzij [in slachthuizen die door de bevoegde autoriteit van het derde land zijn erkend en onder toezicht staan van die autoriteit;]</p> <p><sup>(2)</sup> hetzij [bij levende dieren in voorzieningen die zijn erkend door en onder toezicht staan van de bevoegde autoriteit van het derde land;]</p> <p><sup>(2)</sup> [II.5. in geval van bloedproducten die zijn afgeleid van dieren die behoren tot de orden Artiodactyla, Perissodactyla en Proboscidea, met inbegrip van kruisingen daarvan, zijn de producten afkomstig van:</p> <p>II.5.1. een land waar gedurende een periode van 12 maanden geen geval van runderpest, „peste des petits ruminants” of riftalkoorts is geconstateerd en waar gedurende een periode van ten minste 12 maanden geen inenting tegen deze ziekten is uitgevoerd;</p> <p><sup>(2)</sup> II.5.2. hetzij [het grondgebied van een land of een deel daarvan met code ..... <sup>(3)</sup> waar gedurende een periode van 12 maanden geen geval van mond-en-klauwzeer is geconstateerd en waar gedurende een periode van ten minste 12 maanden geen inenting tegen deze ziekte is uitgevoerd;]</p> <p>hetzij [het grondgebied van een land of een deel daarvan met code ..... <sup>(3)</sup> waar gedurende een periode van 12 maanden geen geval van mond-en-klauwzeer is geconstateerd en waar gedurende een periode van ten minste 12 maanden inentingsprogramma's tegen mond-en-klauwzeer bij als landbouwhuisdier gehouden herkauwers officieel zijn uitgevoerd en gecontroleerd <sup>(4)</sup>;]</p>		

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

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) [II.5.3. bovendien in geval van andere dieren dan Suidae en Tayassuidae:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in het land of het deel van het land van oorsprong is gedurende een periode van 12 maanden geen geval van vesiculaire stomatitis of bluetongue (<sup>2</sup>) (inclusief de aanwezigheid van seropositieve dieren) geconstateerd en gedurende een periode van ten minste 12 maanden is geen inenting tegen deze ziekten uitgevoerd;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in het land of het deel van het land van oorsprong zijn voor vesiculaire stomatitis of bluetongue(<sup>2</sup>) seropositieve dieren aanwezig (<sup>4</sup>);]</p>		
<p>(<sup>2</sup>) [II.5.4. bovendien in geval van Suidae en Tayassuidae:</p> <p>[II.5.4.1. [in het land of het deel van het land van oorsprong is gedurende een periode van ten minste 12 maanden geen geval van vesiculaire varkensziekte, klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest geconstateerd en gedurende een periode van ten minste 12 maanden is bij de vatbare soorten geen inenting tegen die ziekten uitgevoerd;]]</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.5.4.2. hetzij [in het land of het deel van het land van oorsprong is gedurende een periode van 12 maanden geen geval van vesiculaire stomatitis (inclusief de aanwezigheid van seropositieve dieren) geconstateerd en is gedurende een periode van ten minste 12 maanden geen inenting tegen deze ziekte uitgevoerd;]</p>		
<p>(<sup>2</sup>) [II.5.4.2. hetzij [in het land of het deel van het land van oorsprong zijn voor vesiculaire stomatitis seropositieve dieren aanwezig (<sup>4</sup>);]]</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.6. in 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 ..... (<sup>5</sup>) dat vrij is van de ziekte van Newcastle en hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in de Terrestrial Animal Health Code van de OIE; dat gedurende de laatste 12 maanden geen inenting tegen aviaire influenza heeft uitgevoerd; 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>(<sup>2</sup>) hetzij [verpakt in nieuwe of gesteriliseerde zakken of flessen;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in bulk vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd ontsmettingsmiddel;]</p> <p>op de buitenverpakking of containers zijn etiketten met de vermelding „NIET 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>II.10.</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (<sup>6</sup>) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd.]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]</p>		
<p><i>Opmerkingen</i></p>		
<p><b>Deel I:</b></p>		
<p>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd;</p>		
<p>— Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf;</p>		
<p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots;</p>		

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

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag;</p> <p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden;</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie;</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) Gebiedscode als vermeld in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie.</p> <p>(<sup>4</sup>) De producten moeten na de in Richtlijn 97/78/EG bedoelde grenscontrole overeenkomstig artikel 8, lid 4, van die richtlijn, direct naar het bedrijf van bestemming worden vervoerd.</p> <p>(<sup>5</sup>) Gebiedscode als vermeld in bijlage II, deel 1, bij Beschikking 2006/696/EG.</p> <p>(<sup>6</sup>) 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 vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		



## 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 <sup>(2)</sup> 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	
	Adres		Erkenningsnummer		Adres	
	Naam		Erkenningsnummer		Postcode	
Adres		Erkenningsnummer		Douane-entrepot <input type="checkbox"/>		
Adres		Erkenningsnummer		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"/>			
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>			Treinwagon <input type="checkbox"/>			
Andere <input type="checkbox"/>			I.17.			
Identificatie						
Referentiedocumenten						
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)		
				30.02		
				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 naar derde land door de EU <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)		Aard van de goederen		Erkenningsnummer van inrichtingen		
				Verwerkingsbedrijf		
				Partijnummer		

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

**LAND**

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<sup>a</sup>) met name artikel 8, onder c) en d), en artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (1<sup>b</sup>), met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en verklaart verder het volgende:</p> <p>II.1. de hierboven omschreven bloedproducten bestaan uit bloedproducten die voldoen aan de onderstaande eisen;</p> <p>II.2. zij bestaan uitsluitend uit bloedproducten die niet voor menselijke of dierlijke consumptie bestemd zijn;</p> <p>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:</p> <p>(<sup>2</sup>) [- 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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, afkomstig van dieren die zijn geslacht in een slachthuis en na een antemortemkeuring geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie overeenkomstig de wetgeving van de Unie;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed van geslachte dieren die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed en bloedproducten afkomstig van levende dieren die geen klinische tekenen vertoonden van een via deze producten op mens of dier overdraagbare ziekte;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- materiaal van dieren die zijn behandeld met bepaalde krachtens Richtlijn 96/22/EG verboden stoffen, dat mag worden ingevoerd overeenkomstig artikel 35, onder a) ii), van Verordening (EG) nr. 1069/2009;]</p> <p>II.4. het bloed waarmee deze producten zijn vervaardigd, is verzameld:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in overeenkomstig de wetgeving van de Unie erkende slachthuizen;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in slachthuizen die erkend zijn door en onder toezicht staan van de bevoegde autoriteit van het derde land;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [bij levende dieren in voorzieningen die erkend zijn door en onder toezicht staan van de bevoegde autoriteit van het derde land;]</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.5. in geval van bloedproducten die zijn afgeleid van <i>Artiodactyla</i>, <i>Perissodactyla</i> en <i>Proboscidea</i>, met inbegrip van kruisingen daarvan, met uitzondering van <i>Suidae</i> en <i>Tayassuidae</i>, hebben de producten een van de volgende behandelingen ondergaan om de afwezigheid van ziekteverwekkers van mond-en-klauwzeer, vesiculaire stomatitis, vesiculaire varkensziekte, klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, de ziekte van Newcastle en hoogpathogene aviaire influenza, naargelang de diersoort:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste drie uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [bestraling met 25 kGy gammastraling, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [verlaging van de pH tot 5 gedurende twee uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 80 °C, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;]]</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.6. in geval van bloedproducten die zijn afgeleid van <i>Suidae</i>, <i>Tayassuidae</i>, 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 diersoort:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [warmtebehandeling bij een temperatuur van 65 °C gedurende ten minste drie uur, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [bestraling met 25 kGy gammastraling, gevolgd door een test op de doeltreffendheid;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [warmtebehandeling tot een kerntemperatuur van ten minste 80 °C voor <i>Suidae</i>/<i>Tayassuidae</i>( (<sup>2</sup>) and at least 70 °C en ten minste 70 °C voor pluimvee en andere vogelsoorten (<sup>2</sup>) gevolgd door een test op de doeltreffendheid.]]</p>		

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

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) [II.7. In geval van bloedproducten die zijn afgeleid van andere diersoorten dan vermeld onder II.5. en II.6. hebben de producten de volgende behandeling ondergaan (aangeven welke): .....]</p> <p>II.8. de producten zijn:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [verpakt in nieuwe of gesteriliseerde zakken of flessen,]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [in bulk vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd ontsmettingsmiddel,] en</p> <p>op de buitenverpakking of containers zijn etiketten met de vermelding „NIET BESTEMD VOOR MENSELIJKE OF DIERLIJKE CONSUMPTIE” aangebracht;</p> <p>II.9. de producten zijn in gesloten opslagplaatsen opgeslagen;</p> <p>II.10. de producten zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat zij na de behandeling met ziekteverwekkers worden besmet;</p> <p>II.11.</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (<sup>3</sup>) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd.]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]</p>		
<i>Opmerkingen</i>		
<b>Deel I:</b>		
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd;		
— Vak I.11. 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. De 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 en informatie in geval van overslag;		
— 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.		
<b>Deel II:</b>		
(1 <sup>a</sup> ) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.		
(1 <sup>b</sup> ) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.		

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

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) 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 vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

## HOOFDSTUK 5 (A)

## Gezondheidscertificaat

Voor verse of gekoelde huiden van hoefdieren, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> 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						
	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		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"/>		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"/>		Technisch gebruik <input type="checkbox"/>					
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <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		Nettogewicht			

## LAND

## Verse of gekoelde huiden van hoefdieren

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 <sup>(1a)</sup>, met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven huiden aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.1. zij zijn verkregen van dieren die:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [- zijn geslacht en waarvan de karkassen overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [- zijn geslacht in een slachthuis nadat zij een antemortemkeuring hebben ondergaan waarbij zij overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt waren om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p>II.2. zij zijn afkomstig uit een land of, in geval van regionalisatie overeenkomstig de wetgeving van de Unie, uit een deel van een land waaruit de invoer van alle soorten vers vlees van de betrokken diersoorten is toegestaan en dat:</p> <p>a) ten minste de laatste twaalf maanden vóór verzending vrij was van de volgende ziekten (<sup>3</sup>):</p> <p>[- klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest;]</p> <p>[- runderpest;]</p> <p>en</p> <p>b) de laatste twaalf maanden vóór de verzending vrij was van mond-en-klauwzeer en waar in de laatste twaalf maanden vóór verzending niet tegen mond-en-klauwzeer is ingeënt (<sup>3</sup>);</p> <p>II.3. zij zijn verkregen van:</p> <p>[dieren die ten minste de laatste drie maanden vóór het slachten of sedert hun geboorte indien zij jonger waren dan drie maanden, hebben verbleven op het grondgebied van het land van oorsprong;]</p> <p>[indien het om huiden van evenhoevigen gaat, dieren van bedrijven waar zich in de laatste 30 dagen geen uitbraak van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km in de laatste 30 dagen geen geval van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan;]</p> <p>[indien het om huiden van varkens gaat, dieren van bedrijven waar zich in de laatste 30 dagen geen uitbraak van vesiculaire varkensziekte en in de laatste 40 dagen geen uitbraak van klassieke varkenspest of van Afrikaanse varkenspest heeft voorgedaan en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km in de laatste 30 dagen geen geval van bovengenoemde ziekten heeft voorgedaan;]</p> <p>[dieren die in de laatste 24 uur vóór het slachten in het slachthuis zijn gekeurd, waarbij geen symptomen van [mond-en-klauwzeer], [runderpest], [klassieke varkenspest], [Afrikaanse varkenspest] of [vesiculaire varkensziekte] (<sup>3</sup>) zijn geconstateerd;]</p> <p>II.4. zij zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen.</p> <p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</p> <p>— Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf.</p> <p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (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: 41.01, 41.02 of 41.03.</p>		

## LAND

## Verse of gekoelde huiden van hoefdieren

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) Ziekten waarvoor de betrokken diersoort niet vatbaar is, doorhalen.</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 de inspectiepost aan de grens.</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 5 (B)

## Gezondheidscertificaat

Voor behandelde huiden van hoefdieren, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode  Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer			
	I.13. Plaats van 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. CITES-nr(s)					
	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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)                      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf                      Nettogewicht								

## LAND

## Behandelde huiden van hoefdieren

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 <sup>(1a)</sup>, met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven huiden aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.1. zij zijn verkregen van dieren die:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [- zijn geslacht en waarvan de karkassen overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [- zijn geslacht in een slachthuis nadat zij een antemortemkeuring hebben ondergaan waarbij zij overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt waren om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [- geen klinische symptomen van een via de huid op mens of dier overdraagbare ziekte vertoonden en niet geslacht zijn om een epizoötie uit te roeien;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [II.2. zij zijn verkregen van dieren die afkomstig zijn uit een derde land of, in geval van regionalisatie overeenkomstig de wetgeving van de Unie, een deel van een derde land, dat is opgenomen in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie <sup>(2)</sup> waaruit de invoer van vers vlees van de betrokken diersoorten is toegestaan en:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [zijn gedroogd;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [zijn gedurende minimaal 14 dagen vóór de verzending nat of droog gezouten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [zijn op ..... (datum) droog of nat gezouten en zullen volgens de verklaring van de vervoerder zo lang per schip worden vervoerd dat de huiden bij aankomst bij de grensinspectiepost van de Europese Unie ten minste 14 dagen zijn gezouten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [zijn gedurende zeven dagen gezouten met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [zijn op ..... (datum) gezouten met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd en zullen volgens de verklaring van de vervoerder zo lang per schip worden vervoerd dat de huiden bij aankomst bij de grensinspectiepost van de Europese Unie ten minste zeven dagen zijn gezouten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [II.2. zij zijn verkregen van dieren die afkomstig zijn uit een derde land of, in geval van regionalisatie overeenkomstig de wetgeving van de Unie, een deel van een derde land, dat is opgenomen in bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 waaruit de invoer van vers vlees van de betrokken diersoorten NIET is toegestaan en:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [zij zijn gedurende zeven dagen gezouten met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [zij zijn op ..... (datum) gezouten met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd en zullen volgens de verklaring van de vervoerder zo lang per schip worden vervoerd dat de huiden bij aankomst bij de grensinspectiepost van de Europese Unie ten minste zeven dagen zijn gezouten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [zij zijn gedurende 42 dagen gedroogd bij een temperatuur van ten minste 20 °C;]</p> <p>II.3. de zending is niet in aanraking geweest met andere producten van dierlijke oorsprong of met levende dieren die verspreiding van een ernstige overdraagbare ziekte zouden kunnen veroorzaken.</p> <p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</p>		

## LAND

## Behandelde huiden van hoefdieren

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>— Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf.</p> <p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.</p> <p>— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 41.01, 41.02 of 41.03.</p> <p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) 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 vergezellen tot de inspectiepost aan de grens.</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 5 (C)

## Officiële verklaring

Voor behandelde huiden van herkauwers en van paardachtigen, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(1)</sup> de Europese Unie, die vóór de invoer gedurende 21 dagen apart gehouden zijn of gedurende 21 dagen zonder onderbreking worden vervoerd

## LAND

## Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.				
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode		Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van 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. CITES-nr(s)					
	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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf      Nettogewicht								

**Behandelde huiden van herkauwers en paardachtigen die vóór de invoer gedurende 21 dagen apart gehouden zijn of gedurende 21 dagen zonder onderbreking worden vervoerd**

LAND

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	Ondergetekende verklaart dat de hierboven omschreven huiden:		
	II.1. zijn verkregen van dieren die:		
	( <sup>1</sup> ) hetzij [- zijn geslacht en waarvan de karkassen overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie;]		
	( <sup>1</sup> ) hetzij [- zijn geslacht in een slachthuis nadat zij een antemortemkeuring hebben ondergaan waarbij zij overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt waren om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]		
	( <sup>1</sup> ) hetzij [- geen klinische symptomen van een via de huid op mens of dier overdraagbare ziekte vertoonden en niet geslacht zijn om een epizoötie uit te roeien;]		
	II.2. een van de volgende behandelingen hebben ondergaan:		
	( <sup>1</sup> ) hetzij [- [gedroogd zijn;]		
	( <sup>1</sup> ) hetzij [- gedurende minimaal 14 dagen vóór de verzending nat of droog gezouten zijn;]		
	( <sup>1</sup> ) hetzij [- gedurende zeven dagen zijn gezouten met zeezout waaraan 2 % natriumcarbonaat is toegevoegd;]		
	II.3. niet in aanraking zijn geweest met andere producten van dierlijke oorsprong of met levende dieren die verspreiding van een ernstige overdraagbare ziekte zouden kunnen veroorzaken;		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [II.4. na de onder II.2. beschreven behandeling gedurende 21 dagen onmiddellijk vóór de verzending onder officieel toezicht apart gehouden zijn.]		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [II.4. volgens de verklaring van de vervoerder gedurende ten minste 21 dagen zullen worden vervoerd.]		
	<i>Opmerkingen</i>		
	<b>Deel I:</b>		
	— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.		
	— Vak I.11. 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. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.		
	— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.		
	— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 41.01, 41.02 of 41.03.		
	— 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.		
	<b>Deel II:</b>		
	( <sup>1</sup> ) Doorhalen wat niet van toepassing is.		
	— 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: deze verklaring is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.		

**Behandelde huiden van herkauwers en paardachtigen die vóór de invoer gedurende 21 dagen apart gehouden zijn of gedurende 21 dagen zonder onderbreking worden vervoerd****LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<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 6 (A)

## Gezondheidscertificaat

Voor behandelde jachttrofeën en andere preparaten van vogels en hoefdieren die uitsluitend uit beenderen, horens, hoeven, klauwen, geweien, tanden of huiden bestaan, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

## LAND

## Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode			Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van 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. CITES-nr(s)					
	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				
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <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)		Aard van de goederen			Aantal verpakkingen			



**Behandelde jachttrofeeën en andere preparaten van vogels en hoefdieren die uitsluitend uit beenderen, horens, hoeven, klauwen, geweien, tanden of huiden bestaan**

**LAND**

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 <sup>(1a)</sup> en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven jachttrofeeën:</p> <p>II.1. onmiddellijk na de behandeling, zonder in contact te zijn gekomen met andere producten van dierlijke oorsprong waardoor zij zouden kunnen worden verontreinigd, verpakt zijn in individuele, doorzichtige en gesloten verpakkingen om verontreiniging achteraf te voorkomen;</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij II.2. in het geval van jachttrofeeën of andere preparaten die uitsluitend uit huiden bestaan:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [gedroogd zijn;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [gedurende minimaal 14 dagen vóór verzending nat of droog zijn gezouten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [op ..... (datum) droog of nat zijn gezouten en volgens de verklaring van de vervoerder zo lang per schip zullen worden vervoerd dat zij bij aankomst bij de grensinspectiepost van de Europese Unie ten minste 14 dagen zijn gezouten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij II.2. als het gaat om jachttrofeeën of andere preparaten die uitsluitend bestaan uit beenderen, horens, hoeven, klauwen, geweien en tanden:</p> <p>a) zo lang in kokend water zijn gedompeld dat alle andere stoffen dan beenderen, hoorn, hoeven, klauwen, geweien en tanden verwijderd zijn, en</p> <p>b) de delen die uit been bestaan, zijn ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd product, met name waterstofperoxide;]</p> <p>II.3.</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(3)</sup> of separatorvles van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd.]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]</p>		
	<p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</p> <p>— Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf.</p> <p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.</p> <p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p>		

**Behandelde jachttrofeeën en andere preparaten van vogels en hoefdieren die uitsluitend uit beenderen, horens, hoeven, klauwen, geweien, tanden of huiden bestaan**

**LAND**

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 of 97.05.</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>— Vak I.28.: aard van de goederen: een of meer van de volgende mogelijkheden aangeven: [beenderen], [horens], [hoeven], [klauwen], [geweien], [tanden] of [huiden].</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) 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 vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

## HOOFDSTUK 6 (B)

## Gezondheidscertificaat

Voor jachttrofeeën of andere preparaten van vogels en hoefdieren die uit onbehandelde volledige anatomische delen bestaan, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> 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. Referentinummer certificaat	I.2.a.				
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode			Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van 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. CITES-nr(s)		
	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		
	I.25. Goederen gecertificeerd voor: Technisch gebruik <input type="checkbox"/>							
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)			Aantal verpakkingen					

LAND	Jachttrofeeën of andere preparaten van vogels en hoefdieren die uit onbehandelde volledige anatomische delen bestaan	
Deel II: Certificering	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 (1 <sup>a</sup> ) en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (1 <sup>b</sup> ), met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven jachttrofeeën aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	(2) hetzij III.1. voor jachttrofeeën en andere preparaten van evenhoevigen, met uitzondering van varkens:	
	a) ..... (gebied) was de laatste twaalf maanden vrij van mond-en-klauwzeer en runderpest en in die periode is tegen geen van deze ziekten ingeënt, en	
	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 en waar de laatste 60 dagen geen veterinaire-rechtelijke 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 Unie mogen worden uitgevoerd;]	
	(2) hetzij III.1. voor jachttrofeeën en andere preparaten van wilde varkens:	
	a) ..... (gebied) was de laatste twaalf maanden vrij van klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest, vesiculaire varkensziekte, mond-en-klauwzeer en besmettelijke varkensverlamming (Teschenerziekte) en in die periode is tegen geen van deze ziekten ingeënt, en	
	b) de hierboven omschreven jachttrofeeën of andere preparaten:	
	i) zijn afkomstig van dieren die gedood zijn in bovengenoemd gebied, waaruit vers vlees van de betreffende, voor de betrokken ziekten vatbare soorten huisdieren mag worden uitgevoerd en waar de laatste 60 dagen geen veterinaire-rechtelijke beperkende maatregelen wegens uitbraken van een ziekte waarvoor varkens vatbaar zijn, van kracht waren, 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 Unie mogen worden uitgevoerd;]	
	(2) hetzij III.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 III.1. voor jachttrofeeën en andere preparaten van vederwild:	
	a) ..... (gebied) is vrij van hoogpathogene aviaire 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 laatste 30 dagen geen veterinaire-rechtelijke 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;	
	II.3.	
	(2) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (3) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staaftvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd.]	
	(2) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]	

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><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</li> <li>— Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf.</li> <li>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</li> <li>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.</li> <li>— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.05, 05.06 of 05.07.</li> <li>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</li> <li>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</li> <li>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</li> </ul> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</li> <li>— 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.</li> </ul>			
<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 7 (A)

## Gezondheidscertificaat

Voor varkenshaar uit derde landen of delen van derde landen die vrij zijn van Afrikaanse varkenspest, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

## LAND

## Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Naam Adres  Postcode			Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van 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) <b>05.02</b>		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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land                      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf		Aantal verpakkingen		Nettogewicht				

LAND		Varkenshaar uit derde landen of delen van derde landen die vrij zijn van Afrikaanse varkenspest	
<b>Deel II: Certificering</b>	<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	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 <sup>(1a)</sup> met name artikel 10, onder b) iv), en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup> , met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat:	
	II.1.	het hierboven omschreven varkenshaar is verkregen van varkens die afkomstig zijn uit het land van oorsprong en daar in een slachthuis zijn geslacht;	
	II.2.	de varkens waarvan het varkenshaar verkregen is, bij de keuring bij het slachten geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden en niet zijn geslacht om een epizoötie uit te roeien;	
	II.3.	het land van oorsprong of, in geval van officiële regionalisatie volgens de wetgeving van de Unie, het gebied van oorsprong, ten minste de laatste twaalf maanden vrij van Afrikaanse varkenspest was;	
	II.4.	het varkenshaar droog en zorgvuldig is verpakt.	
		<i>Opmerkingen</i>	
		<b>Deel I:</b>	
		— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.	
		— Vak I.11. 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. De 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 en informatie in geval van overslag.		
	— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.		
	— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.		
	— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.		
	— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: adres en veterinaire controlenummer van de geregistreerde inrichting.		
	<b>Deel II:</b>		
	<sup>(1a)</sup> PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.		
	<sup>(1b)</sup> PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.		
	<sup>(2)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.		
	— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.		
	— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.		
	Officiële dierenarts of officiële inspecteur		
	Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	
	Datum:	Handtekening:	
	Stempel:		

## HOOFDSTUK 7 (B)

## Gezondheidscertificaat

Voor varkenshaar uit derde landen of delen van derde landen die niet vrij zijn van Afrikaanse varkenspest, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode			Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van 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) <b>05.02</b>		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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land                      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen  Erkenningsnummer van inrichtingen                      Aantal verpakkingen                      Nettogewicht Verwerkingsbedrijf								



LAND		Varkenshaar uit derde landen of delen van derde landen die niet vrij zijn van Afrikaanse varkenspest	
<b>Deel II: Certificering</b>	<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	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 <sup>(1a)</sup> met name artikel 10, onder b) iv), en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup> , met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat:	
	II.1.	het hierboven omschreven varkenshaar is verkregen van varkens die afkomstig zijn uit het land van oorsprong en daar in een slachthuis zijn geslacht;	
	II.2.	de varkens waarvan het varkenshaar verkregen is, bij de keuring bij het slachten geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden en niet zijn geslacht om een epizoötie uit te roeien;	
	II.3.	het bovengenoemde varkenshaar is:	
		<sup>(2)</sup> hetzij [gekookt;]	
		<sup>(2)</sup> hetzij [gekleurd;]	
		<sup>(2)</sup> hetzij [gebleekt;]	
	II.4.	het varkenshaar droog is en zorgvuldig is verpakt.	
		<i>Opmerkingen</i>	
	<b>Deel I:</b>		
	— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.		
	— Vak I.11. 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. De 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 en informatie in geval van overslag.		
	— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.		
	— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.		
	— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.		
	— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: adres en veterinaire controlenummer van de geregistreerde inrichting.		
	<b>Deel II:</b>		
	<sup>(1a)</sup> PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.		
	<sup>(1b)</sup> PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.		
	<sup>(2)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.		
	— 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.		

<b>LAND</b>		<b>Varkenshaar uit derde landen of delen van derde landen die niet vrij zijn van Afrikaanse varkenspest</b>	
<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	<b>II.a. Referentienummer certificaat</b>	<b>II.b.</b>	
Officiële dierenarts of officiële inspecteur			
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:	
Datum:		Handtekening:	
Stempel:			

## HOOFDSTUK 8

## Gezondheidscertificaat

Voor dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters <sup>(2)</sup>, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> 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 Erkenningsnummer  Naam Adres Erkenningsnummer  Naam Adres Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres Erkenningsnummer  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 naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de goederen  Soort                      Aard van de goederen                      Erkenningsnummer van inrichtingen                      Aantal                      Nettogewicht                      Partijnummer (wetenschappelijke benaming)                      Verwerkingsbedrijf                      verpakkingen								

LAND	Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters (2)	
Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
	<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>II.1. handelsmonsters zijn die bestaan uit dierlijke bijproducten die bestemd zijn voor bijzondere studies of analyses als bedoeld in bijlage I, punt 39, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie, waarop etiketten zijn aangebracht met de vermelding „HANDELSMONSTER NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE”, of</p> <p>II.2. voldoen aan de onderstaande veterinairerechtelijke voorschriften;</p> <p>II.2.1. zij zijn op het grondgebied van ..... (3) verkregen van dieren die:</p> <p>(2) hetzij [a] sedert hun geboorte of ten minste gedurende de laatste drie maanden vóór het slachten op dit grondgebied hebben verbleven;]</p> <p>(2) hetzij [b] op dit grondgebied in het wild zijn gedood (4);]</p> <p>II.2.2. zij zijn verkregen van dieren:</p> <p>(2) hetzij [a] die komen van bedrijven:</p> <p>i) waar zich, bij de voor de ziekte vatbare soorten, in de laatste 30 dagen geen geval of uitbraak van runderpest, vesiculaire varkensziekte, de ziekte van Newcastle of hoogpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan, waar zich in de laatste 40 dagen geen geval of uitbraak van klassieke varkenspest of Afrikaanse varkenspest heeft voorgedaan, en waaromheen zich, in een gebied met een straal van 10 km, in de laatste 30 dagen geen geval of uitbraak van deze ziekten heeft voorgedaan, en</p> <p>ii) waar zich in de laatste 60 dagen geen geval of uitbraak van mond-en-klauwzeer heeft voorgedaan en waaromheen zich, in een gebied met een straal van 25 km, in de laatste 30 dagen geen 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 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 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 Richtlijn 93/119/EG van de Raad inzake de bescherming van dieren bij het slachten of doden (5);]</p> <p>(3) 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 laatste 30 dagen en klassieke en Afrikaanse varkenspest in de laatste 40 dagen, en</p> <p>ii) dat is gelegen op meer dan 20 km van de grens met een ander land of een deel daarvan waaruit dit materiaal in die periode niet naar de Europese Unie mag worden uitgevoerd, en</p> <p>b) 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>II.2.3. zij zijn verkregen in een inrichting waaromheen zich in de laatste 30 dagen in een straal van 10 km geen geval of uitbraak heeft voorgedaan van de onder II.2.2. genoemde ziekten waarvoor de dieren vatbaar zijn, of waar, indien zich wel een ziektegeval heeft voorgedaan, de toestemming om voor uitvoer naar de Europese Unie bestemde grondstoffen te bewerken pas is gegeven nadat alle vlees was verwijderd en de inrichting volledig was gereinigd en ontsmet onder controle van een officiële dierenarts;</p> <p>II.2.4. zij zijn verkregen en bereid zonder in contact te komen met materiaal dat niet aan bovengenoemde eisen voldoet, en zijn gehanteerd met de nodige voorzorgen om besmetting met ziekteverwekkers te voorkomen;</p>	II.b.

LAND		Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters <sup>(2)</sup>	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.2.5.	zij zijn verpakt in een nieuwe, lekvrije verpakking of in een verpakking die vóór gebruik is gereinigd en ontsmet, en in recipiënten die zijn verzegeld onder verantwoordelijkheid van de bevoegde autoriteit met een etiket waarop „DIERLIJKE BIJPRODUCTEN, UITSLUITEND VOOR DE VERVAARDIGING VAN AFGELEIDE PRODUCTEN VOOR GEBRUIK BUITEN DE VOEDERKETEN” en de naam en het adres van de inrichting van bestemming in de EU zijn vermeld;		
II.2.6.	zij bestaan uitsluitend uit de volgende dierlijke bijproducten:		
	( <sup>2</sup> ) [- 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;]		
	( <sup>2</sup> ) 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 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;]		
	( <sup>2</sup> ) 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;]		
	( <sup>2</sup> ) 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;]		
	( <sup>2</sup> ) en/of [- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]		
	( <sup>2</sup> ) en/of [- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van inrichtingen of bedrijven die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]		
	( <sup>2</sup> ) en/of [- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertonen 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;]		
	( <sup>2</sup> ) en/of [- pels afkomstig van dode dieren die geen klinische tekenen vertoonden van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]		
II.2.7.	zij zijn op het bedrijf van oorsprong diepgevroren of overeenkomstig de wetgeving van de Unie op zodanige wijze geconserveerd dat zij van de verzending tot de levering aan het bedrijf van bestemming niet kunnen bederven.		

LAND		Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters <sup>(2)</sup>	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
( <sup>2</sup> ) ( <sup>6</sup> )	<b>Specifieke eisen</b>		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>7</sup> )	II.2.8.1. De bijproducten in deze zending zijn afkomstig van dieren die zijn verkregen op het onder II.2.1. genoemde grondgebied, waar regelmatig inentingsprogramma's tegen mond-en-klauwzeer bij als huisdier gehouden runderen worden uitgevoerd en officieel worden gecontroleerd.		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>8</sup> )	II.2.8.2. De bijproducten in deze zending bestaan uit dierlijke bijproducten verkregen van slachtafval of ontbeend vlees.]		
	II.2.9.		
( <sup>2</sup> )	hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(9)</sup> of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staaftvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]		
( <sup>2</sup> )	hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]		
	II.2.10. wat bovendien TSE's betreft:		
( <sup>2</sup> )	hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:		
	i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;		
	ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:		
	— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en		
	— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;		
	iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]		
( <sup>2</sup> )	hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie <sup>(10)</sup> , zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:		
	i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;		
	ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:		
	— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en		
	— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;		
	iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]		
<i>Opmerkingen</i>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.			

<b>LAND</b>		<b>Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters <sup>(2)</sup></b>	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>— Vak I.11.: als het gaat om zendingen voor bijzondere technologische studies of analyses: alleen de naam en het adres van de inrichting aangeven.</p> <p>— Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf.</p> <p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak moet worden ingevuld:</p> <p style="padding-left: 20px;">— voor producten voor de vervaardiging van afgeleide producten voor gebruik buiten de voederketen: alleen als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</p> <p style="padding-left: 20px;">— voor producten voor bijzondere technologische studies of analyses: het in de toestemming van de bevoegde autoriteit genoemde bedrijf in de EU.</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: 05.11.91, 05.11.99 of 30.01.</p> <p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>— Vak I.25.: voor dit certificaat valt gebruik als handelsmonster onder „technisch gebruik”.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: behalve voor handelsmonsters, die niet doorgevoerd worden, invullen of het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>— Vak I.28.:</p> <p style="padding-left: 20px;">— voor producten voor de vervaardiging van afgeleide producten voor toepassingen buiten de voederketen: verwerkingsbedrijf: adres en veterinair controlenummer van de erkende inrichting;</p> <p style="padding-left: 20px;">— voor producten voor bijzondere technologische studies of analyses: het in de toestemming van de bevoegde autoriteit genoemde bedrijf in de EU.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) Naam en ISO-code van het land van uitvoer zoals vastgesteld in:</p> <p style="padding-left: 20px;">— bijlage II, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010;</p> <p style="padding-left: 20px;">— de bijlage bij Verordening (EG) nr. 798/2008, en</p> <p style="padding-left: 20px;">— de bijlage bij Verordening (EG) nr. 119/2009.</p> <p style="padding-left: 20px;">Ook de ISO-regionalisatiecode in deze bijlage (indien van toepassing op de vatbare soort in kwestie) moet worden vermeld.</p> <p>(<sup>4</sup>) Alleen voor landen waaruit vlees van vrij wild voor menselijke consumptie van dezelfde diersoort in de Europese Unie mag worden ingevoerd.</p> <p>(<sup>5</sup>) PB L 340 van 31.12.1993, blz. 21.</p>			

LAND		Dierlijke bijproducten voor doeleinden buiten de voederketen of voor handelsmonsters <sup>(2)</sup>	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>(<sup>6</sup>) Deze aanvullende garanties moeten worden verstrekt indien het materiaal van als huisdier gehouden herkauwers afkomstig is uit het grondgebied of een deel van het grondgebied van een land in Zuid-Amerika of zuidelijk Afrika waaruit alleen gerijpt en ontbeend vers vlees van als huisdier gehouden herkauwers voor menselijke consumptie naar de Europese Unie mag worden uitgevoerd. Hele kauwspieren van runderen, ingesneden overeenkomstig bijlage I, sectie IV, hoofdstuk I, deel B, punt 1, van Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad, zijn ook toegestaan.</p> <p>(<sup>7</sup>) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika.</p> <p>(<sup>8</sup>) Alleen voor bepaalde landen in Zuid-Amerika en zuidelijk Afrika.</p> <p>(<sup>9</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>10</sup>) PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28.</p> <p>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p> <p>— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>			



## HOOFDSTUK 9

## Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde visolie die als voedermiddel of voor doeleinden buiten de voederketen kan worden gebruikt, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> 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	
Adres				Adres		
Naam		Erkenningsnummer		Postcode		
Adres				Douane-entrepot <input type="checkbox"/>		
Naam		Erkenningsnummer		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"/>			I.17.			
Vaartuig <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:						
Diervoeder <input type="checkbox"/>			Technisch gebruik <input type="checkbox"/>			
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <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						
Aard van de goederen		Erkenningsnummer van inrichtingen		Aantal verpakkingen	Nettogewicht	
		Verwerkingsbedrijf			Partijnummer	

**Niet voor menselijke consumptie bestemde visolie die als voermiddel of voor doeleinden buiten de voederketen kan worden gebruikt**

**LAND**

	<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<b>Deel II: Certificering</b>	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1a)</sup> met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup> , met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven visolie:		
	II.1.	bestaat uit visolie die voldoet aan de onderstaande gezondheidseisen;	
	II.2.	uitsluitend bestaat uit visolie die niet voor menselijke consumptie is bestemd;	
	II.3.	is vervaardigd en opgeslagen in een overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit erkend, gevalideerd en gecontroleerd visbedrijf;	
	II.4.	uitsluitend is vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:	
	( <sup>2</sup> )	[- dierlijke bijproducten die ontstaan bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten;]	
	( <sup>2</sup> ) 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;]	
	( <sup>2</sup> ) en/of	[- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]	
	( <sup>2</sup> ) en/of	[- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]	
	II.5.	de visolie:	
	a) is overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 3, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 behandeld om ziekteverwekkers te doden;		
	b) is niet in contact gekomen met andere soorten olie, zoals gesmolten vet van andere soorten landdieren, en		
( <sup>2</sup> )	[c) is verpakt in nieuwe recipiënten of recipiënten die gereinigd en zo nodig ontsmet zijn om besmetting te voorkomen, en alle voorzorgen zijn genomen om besmetting van de producten te voorkomen;]		
( <sup>2</sup> ) en/of	[c) in geval van bulkvervoer zijn de leidingen, pompen, bulkcontainers en alle bulkcontainers of tankwagens die worden gebruikt om het product van het productiebedrijf hetzij rechtstreeks naar het schip of naar opslagtanks op het land, hetzij rechtstreeks naar bedrijven, te vervoeren, vóór gebruik zijn geïnspecteerd en schoon bevonden;]		
en	d) is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE”.		
<i>Opmerkingen</i>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.			
— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.			
— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.			
— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 15.04 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 voor dierlijke consumptie.			
— 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.			

**Niet voor menselijke consumptie bestemde visolie die als voedermiddel of voor doeleinden buiten de voederketen kan worden gebruikt**

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p> <p>— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

## HOOFDSTUK 10 (A)

## Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor gebruik als voedermiddel, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

## LAND

## Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode			Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van 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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)    Aard van de goederen    Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf    Aantal verpakkingen    Nettogewicht    Partijnummer								

LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor gebruik als voedermiddel	
	II.	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad (1 <sup>a</sup> ), met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (1 <sup>b</sup> ), 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 gevalideerd 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 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 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 diersoorten dan herkauwers;	
	iv) varkenshaar;		
	v) veren;]		
(2) en/of	[- bloed van dieren die geen klinische symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]		
(2) en/of	[- dierlijke bijproducten die ontstaan bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen, kanen en centrifuge- of separatorslib uit de melkverwerking;]		
(2) en/of	[- producten van dierlijke oorsprong, of voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, 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 vertonen 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 vertonen 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		Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor gebruik als voedermiddel	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren: <ul style="list-style-type: none"> <li>— bijproducten van broederijen;</li> <li>— eieren;</li> <li>— bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen;</li> </ul> </li> <li>iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]</li> </ul>		
II.5.	<p>(<sup>2</sup>) [- 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- 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 aviaire influenza;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- indien een van de bovengenoemde ziekten tijdens bovenvermelde relevante perioden 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> <p>door de exploitanten 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 afkomstig van herkauwers, op zodanige wijze is gezuiverd dat het maximumgehalte aan nog resterende onoplosbare verontreinigingen niet meer dan 0,15 gewichtsprocent bedraagt;		
II.7.	<p>het gesmolten vet:</p> <p>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</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [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 van de producten te voorkomen;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [b) in geval van bulkvervoer zijn de leidingen, pompen, bulk tanks en alle bulkcontainers of tankwagens die worden gebruikt om het product van het productiebedrijf hetzij rechtstreeks naar het schip of naar opslag tanks op het land, hetzij rechtstreeks naar inrichtingen, te vervoeren, vóór gebruik onder verantwoordelijkheid van de bevoegde autoriteit geïnspecteerd en schoon bevonden;]</p> <p>en is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE”;</p>		
II.8.	<p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (<sup>4</sup>) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]</p>		
II.9.	<p>wat bovendien TSE's betreft:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p>		

LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor gebruik als voedermiddel	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</li> <li>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</li> </ul> <p>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor vervoeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (<sup>5</sup>), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</li> </ul> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</li> <li>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</li> </ul> <p>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		
<i>Opmerkingen</i>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.			
— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.			
— Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.			
— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16.10, 15.17 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 voor dierlijke consumptie.			
— 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.			
<b>Deel II:</b>			
(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.			
(3) PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55.			

<b>LAND</b>		<b>Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor gebruik als voedermiddel</b>	
<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	<b>II.a. Referentienummer certificaat</b>	<b>II.b.</b>	
<p>(<sup>4</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>5</sup>) PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28.</p> <p>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p> <p>— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>			
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p style="text-align: right;">Hoedanigheid en titel:</p> <p style="text-align: right;">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 <sup>(2)</sup> de Europese Unie

## LAND

## Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode		Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van 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 naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>				
	I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)    Aard van de goederen    Erkenningsnummer van inrichtingen    Aantal verpakkingen    Nettogewicht    Partijnummer Verwerkingsbedrijf							

LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemd gesmolten vet voor bepaalde doeleinden buiten de voederketen		
Deel II: Certificering	<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	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 ( <sup>1a</sup> ), met name artikelen 8, 9 en 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ( <sup>1b</sup> ), 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 bereid is uit de volgende dierlijke bijproducten:		
	II.2.1.	in het geval van materiaal voor de productie van biodiesel, dierlijke bijproducten als bedoeld in de artikelen 8, 9 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009;		
	II.2.2.	in het geval van grondstoffen die voor andere doeleinden bestemd zijn:		
	(²)	[- dierlijke bijproducten die residuen van toegelaten stoffen of contaminanten bevatten die de in artikel 15, lid 3, van Richtlijn 96/23/EG bedoelde toegelaten niveaus overschrijden;]		
	(²) en/of	[- producten van dierlijke oorsprong die ongeschikt voor menselijke consumptie zijn verklaard omdat er productvreemde elementen in aanwezig zijn;]		
	(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;]		
	(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 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;]			
(²) en/of	[- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers, die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]			
(²) en/of	[- dierlijke bijproducten die ontstaan bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen, kanen en centrifuge- of separatorslib uit de melkverwerking;]			
(²) en/of	[- producten van dierlijke oorsprong, of voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten, die niet langer voor menselijke consumptie bestemd zijn om commerciële redenen of wegens productieproblemen, 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 vertonen 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		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>(<sup>2</sup>) en/of [- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertonen van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees;</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren:</p> <p style="margin-left: 80px;">— bijproducten van broederijen;</p> <p style="margin-left: 80px;">— eieren;</p> <p style="margin-left: 80px;">— bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen;</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- aquatische en terrestrische ongewervelden van soorten die niet pathogeen zijn voor mens of dier;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- huiden, hoeven, veren, wol, hoorn, haar en bont afkomstig van dode dieren die geen symptomen vertonen van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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;]</p>		
II.2.3.	<p>in het geval van grondstoffen die bestemd zijn voor andere doeleinden dan de productie van organische meststoffen of bodemverbeteraars:</p> <p>(<sup>2</sup>) [- gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in artikel 3, lid 1, onder g), van Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (<sup>3</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- dierlijke bijproducten afkomstig van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG hebben ondergaan;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- dierlijke bijproducten die residuen bevatten van andere stoffen en milieucontaminanten 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 gebrek hieraan, in de wetgeving van de lidstaat van invoer zijn vastgesteld;]</p>		
II.3.	<p>het gesmolten vet:</p> <p>a) is overeenkomstig verwerkingsmethode ..... als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011, behandeld om ziekteverwekkers te doden;</p> <p>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;</p> <p>c) in het geval van gesmolten vet afkomstig van herkauwers zijn onoplosbare verontreinigingen boven 0,15 gewichtsprocent verwijderd;</p> <p>d) is vervoerd onder omstandigheden die verontreiniging voorkomen, en</p> <p>e) is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE OF DIERLIJKE CONSUMPTIE” op de verpakking of recipiënten;</p>		

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

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>II.4. in het geval van grondstoffen die bestemd zijn voor organische meststoffen of bodemverbeteraars:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd.]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]</p> <p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</li> <li>— Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf.</li> <li>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</li> <li>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.</li> <li>— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16.10, 15.17 of 15.18.</li> <li>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</li> <li>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</li> <li>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</li> <li>— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen.</li> </ul> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</li> <li>— 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.</li> </ul>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters): _____ Hoedanigheid en titel: _____</p> <p>Datum: _____ Handtekening: _____</p> <p>Stempel: _____</p>		

## 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 <sup>(2)</sup> 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							
	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.9. Land van bestemming		ISO-code	
	I.8. Regio van oorsprong		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		Erkenningsnummer						
I.13. Plaats van lading				I.14. Datum van vertrek				
I.15. Vervoermiddelen				I.16. Grenspectiepost 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"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <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)		Aard van de goederen		Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf		Aantal verpakkingen	Nettogewicht	Partijnummer

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

**LAND**

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<sup>a</sup>), met name artikel, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (1<sup>b</sup>), met name bijlage XIV, hoofdstuk I, gelezen en begrepen heeft, en dat de/het hierboven omschreven gelatine/collageen (2):</p> <p>II.1. bestaat uit gelatine die/collageen dat (2) voldoet aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>II.2. uitsluitend bestaat uit gelatine die/collageen dat (2) niet voor menselijke consumptie is bestemd;</p> <p>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 gevalideerd en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;</p> <p>II.4. uitsluitend is vervaardigd met 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) 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:</p> <p>i) karkassen en delen van dieren die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden;</p> <p>ii) koppen van pluimvee;</p> <p>iii) huiden, met inbegrip van afgesneden en gesplitste stukken huid, horens en onderpoten, met inbegrip van kootbeentjes, beentjes van handpalmen en polsen, voetwortel- en middelvoetsbeentjes, van andere dieren dan herkauwers;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p> <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> <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 [- 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 bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]</p> <p>II.5. de gelatine/het collageen (2):</p> <p>a) is onder bevredigende hygiënische omstandigheden van een onmiddellijke verpakking voorzien, verpakt, opgeslagen en vervoerd is en 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.</p> <p>Op de onmiddellijke verpakkingen en de verpakkingen van de gelatine/het collageen (2) is de vermelding „GELATINE/ COLLAGEEN (2) GESCHIKT VOOR DIERVOEDING” aangebracht, en</p>		

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

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) hetzij [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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [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;]</p>		
<p>II.6. in het geval van gelatine van ander materiaal dan huiden geldt:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (<sup>3</sup>) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]</p>		
<p>II.7. in het geval van gelatine van ander materiaal dan huiden geldt:</p> <p>wat bovendien TSE's betreft:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</li> <li>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is: <ul style="list-style-type: none"> <li>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</li> <li>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</li> </ul> </li> <li>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</li> </ul> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (<sup>4</sup>), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</li> <li>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is: <ul style="list-style-type: none"> <li>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</li> <li>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokooien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</li> </ul> </li> <li>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</li> </ul>		



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

LAND

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</li> <li>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</li> <li>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.</li> <li>— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 35.03 of 35.04.</li> <li>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</li> <li>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</li> <li>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</li> <li>— Vak I.28.: aard van de goederen: gelatine of collageen invullen. verwerkingsbedrijf: registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen.</li> </ul> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</li> <li>— 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.</li> </ul>		
<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 <sup>(2)</sup> 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 Erkenningsnummer  Naam Adres Erkenningsnummer  Naam Adres Erkenningsnummer				I.12. Plaats van bestemming  Name Adres Erkenningsnummer  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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>											
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code				I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>							
I.28. Identificatie van de goederen											
Soort (wetenschappelijke benaming)		Aard van de goederen		Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf		Aantal verpakkingen		Nettogewicht		Partijnummer	

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

**LAND**

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 <sup>(1a)</sup>, met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, met name bijlage XIV, hoofdstuk I, gelezen en begrepen heeft, en dat de/het hierboven omschreven gehydrolyseerde eiwitten/dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat <sup>(2)</sup>:</p> <p>II.1. bestaan uit gehydrolyseerde eiwitten die voldoen/bestaat uit dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat dat voldoet <sup>(2)</sup> aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>II.2. uitsluitend bestaan uit gehydrolyseerde eiwitten die/bestaat uit dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat dat <sup>(2)</sup> niet voor menselijke consumptie zijn/is bestemd;</p> <p>II.3. is/zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;</p> <p>II.4. uitsluitend is/zijn vervaardigd met de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>II.4.1. in geval van dicalciumfosfaat afkomstig van ontvette beenderen:</p> <p>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>II.4.2. indien het andere grondstoffen betreft:</p> <p><sup>(2)</sup> [- 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><sup>(2)</sup> 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:</p> <p>i) karkassen en delen van dieren die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden;</p> <p>ii) koppen van pluimvee;</p> <p>iii) huiden, met inbegrip van afgesneden en gesplitste stukken huid, horens en onderpoten, met inbegrip van kootbeentjes, beentjes van handpalmen en polsen, voetwortel- en middelvoetsbeentjes, van andere dieren dan herkauwers;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers, die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p><sup>(2)</sup> 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> <p><sup>(2)</sup> 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><sup>(2)</sup> 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><sup>(2)</sup> en/of [- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertonen van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p>		

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

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) en/of [- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertonen van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) schelpen van schelpdieren en schalen van schaaldieren met weke delen of vlees;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren:</p> <p style="margin-left: 40px;">— bijproducten van broederijen;</p> <p style="margin-left: 40px;">— eieren;</p> <p style="margin-left: 40px;">— bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen;</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]</p>		
<p>II.5. de gehydrolyseerde eiwitten zijn/het dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat is (<sup>2</sup>):</p> <p style="margin-left: 20px;">a) onder bevredigende hygiënische omstandigheden van een onmiddellijke verpakking en een verpakking 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 voorzien en verpakt, en er zijn alleen krachtens de wetgeving van de Unie toegestane conserveermiddelen gebruikt, en</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [b) indien het om gehydrolyseerde eiwitten gaat, vervaardigd via een procedé dat de nodige maatregelen omvat om de verontreiniging van categorie 3-grondstoffen zoveel mogelijk te beperken.</p> <p style="margin-left: 20px;">Indien het om gehydrolyseerde eiwitten gaat die uitsluitend of gedeeltelijk afkomstig zijn van huiden van herkauwers, zijn deze vervaardigd in een verwerkingsbedrijf waar uitsluitend gehydrolyseerde eiwitten worden vervaardigd, volgens een procedé waarbij de categorie 3-grondstoffen worden voorbereid door pekelen, kalken en intensief wassen, gevolgd door:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) blootstelling van het materiaal aan een pH van meer dan 11 gedurende meer dan drie uur bij een temperatuur van meer dan 80 °C, gevolgd door een warmtebehandeling bij meer dan 140 °C gedurende 30 minuten bij meer dan 3,6 bar, of</p> <p style="margin-left: 40px;">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> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [(b) indien het om dicalciumfosfaat gaat, vervaardigd volgens een procedé waarbij:</p> <p style="margin-left: 40px;">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 style="margin-left: 40px;">ii) de verkregen fosfaatoplossing vervolgens wordt behandeld met kalk, wat resulteert in een neerslag van dicalciumfosfaat met een pH van 4 tot 7, en</p> <p style="margin-left: 40px;">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;]</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [(b) indien het om tricalciumfosfaat gaat, vervaardigd via een procedé waarbij:</p> <p style="margin-left: 40px;">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 style="margin-left: 40px;">ii) het materiaal gedurende 30 minuten continu met stoom wordt verhit bij 145 °C en 4 bar;</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) de eiwithoudende vloeistof door centrifugering van het hydroxyapatiet (tricalciumfosfaat) wordt gescheiden, en</p> <p style="margin-left: 40px;">iv) het tricalciumfosfaat wordt gedroogd in een wervelbed met lucht bij 200 °C en vervolgens wordt gegraneerd.]</p>		

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

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>II.6.</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (<sup>2</sup>) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd;]</p> <p>(<sup>2</sup>) [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico;]</p> <p>II.7. wat bovendien TSE's betreft:</p> <p>(<sup>2</sup>) hetzij [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste drie jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste drie jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <p>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</p> <p>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokkoeien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</p> <p>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p> <p>(<sup>2</sup>) [als het gaat om dierlijke bijproducten die bedoeld zijn voor voeding aan herkauwers en melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten, en die bestemd zijn voor een lidstaat die is opgenomen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 546/2006 van de Commissie (<sup>4</sup>), zijn de schapen en geiten waarvan deze producten afkomstig zijn sinds de geboorte of ten minste de laatste zeven jaar onafgebroken op een bedrijf gehouden dat niet aan een officiële verplaatsingsbeperking is onderworpen in verband met een vermoeden van een TSE en dat sinds ten minste zeven jaar aan de volgende eisen voldoet:</p> <p>i) het is onderworpen aan regelmatige officiële veterinaire controles;</p> <p>ii) er zijn geen gevallen van klassieke scrapie, als omschreven in punt 2, onder g), van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 999/2001 gediagnosticeerd, of, indien er wel een geval van klassieke scrapie bevestigd is:</p> <p>— zijn alle dieren waarbij klassieke scrapie bevestigd is, gedood en vernietigd, en</p> <p>— zijn alle schapen en geiten op het bedrijf gedood en vernietigd, met uitzondering van fokrammen met genotype ARR/ARR en fokkoeien met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel;</p> <p>iii) afgezien van schapen met prion genotype ARR/ARR worden alleen schapen en geiten die van een bedrijf komen dat aan de eisen van de punten i) en ii) voldoet, op het bedrijf binnengebracht.]</p>		
<p><i>Opmerkingen</i></p>		
<p><b>Deel I:</b></p>		
<p>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd..</p>		
<p>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</p>		
<p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.</p>		
<p>— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 28.35 of 35.04.</p>		
<p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p>		

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

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p>— Vak I.28.: aard van de goederen: gehydrolyseerde eiwitten/dicalciumfosfaat/tricalciumfosfaat invullen.</p> <p>verwerkingsbedrijf: registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28.</p> <p>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p> <p>— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

## HOOFDSTUK 13

## Gezondheidscertificaat

Voor uitsluitend voor gebruik in de bijteelt bestemde bijproducten van bijteelt, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> 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									
	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		Erkenningsnummer		Adres		Erkenningsnummer			
Naam		Erkenningsnummer		Postcode						
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"/>		I.17.				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		Identificatie						
Referentiedocumenten			I.19. Productcode (GS-code)			I.20. Hoeveelheid				
I.18. Omschrijving van de goederen			I.21. Temperatuur producten							
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>		Gekoeld <input type="checkbox"/>		Bevroren <input type="checkbox"/>		I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24. Aard van de verpakking							
I.25. Goederen gecertificeerd voor:										
Technisch gebruik <input type="checkbox"/>										
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>			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)		Aard van de goederen		Erkenningsnummer van inrichtingen		Nettogewicht				
				Verwerkingsbedrijf						

LAND		Bijproducten van de bijenteelt, uitsluitend bestemd voor gebruik in de bijenteelt	
Deel II: Certificering	II.	<b>Informatie over de gezondheid</b>	II.a. Referentienummer certificaat
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1a)</sup> , met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup> , met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven bijproducten van bijenteelt:	II.b.
	II.1.	afkomstig zijn uit een gebied waar de onderstaande ziekten meldingsplichtig zijn en waar geen beperkingen gelden met betrekking tot:	
		a) Amerikaans vuilbroed ( <i>Paenibacillus larvae larvae</i> );	
		b) acariose ( <i>Acarapis woodi</i> (Rennie));	
		c) kleine bijenkastkever ( <i>Aethina tumida</i> ), en	
		d) tropilaelapsmijt ( <i>Tropilaelaps</i> spp.);	
	II.2.	een van de volgende behandelingen hebben ondergaan:	
		<sup>(2)</sup> hetzij [blootstelling aan een temperatuur van – 12 °C of lager gedurende ten minste 24 uur.]	
		<sup>(2)</sup> hetzij [in het geval van bijenwas raffinage of verwerking met verwerkingsmethode 1-2-3-4-5-7 <sup>(2)</sup> als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011]	
		<i>Opmerkingen</i>	
		<b>Deel I:</b>	
		— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.	
		— Vak I.11. 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. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.	
		— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.	
		— Vak I.19.: de juiste GS-code gebruiken: 05.11.99 en het product aangeven zoals ingevuld in vak I.28.	
		— 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: honing, bijenwas, koninginnengelei, propolis of pollen gebruikt in de bijenteelt.	
		<b>Deel II:</b>	
		<sup>(1a)</sup> PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.	
		<sup>(1b)</sup> PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.	
		<sup>(2)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.	
		— 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 de inspectiepost aan de grens.	
		Officiële dierenarts of officiële inspecteur	
		Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:
		Datum:	Handtekening:
		Stempel:	

## HOOFDSTUK 14 (A)

## Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde vetderivaten voor toepassingen buiten de voederketen, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> 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					
	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		Erkenningsnummer	Adres		Erkenningsnummer
	Naam		Erkenningsnummer	Postcode		
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"/>			I.17.			
Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>						
Identificatie Referentiedocumenten						
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)		
				15.16.10		
				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 naar derde land door de EU <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)	Aard van de goederen	Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf	Aantal verpak- kingen	Nettogewicht	Partijnummer	



LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemde vetderivaten voor toepassingen buiten de voederketen		
	II.	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: Certificering		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad (1 <sup>a</sup> ), met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (1 <sup>b</sup> ), met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven vetderivaten:		
	II.1.	bestaan uit vetderivaten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;		
	II.2.	bestaan uit vetderivaten voor andere doeleinden buiten de voederketen dan voor gebruik in cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen;		
	II.3.	zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;		
	II.4.	zijn vervaardigd van gesmolten vet dat uitsluitend van de volgende grondstoffen is vervaardigd:		
	II.4.1.	als het gaat om vetderivaten die bestemd zijn voor gebruik buiten de voederketen maar niet in organische meststoffen, bodemverbeteraars, cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen, het volgende categorie 1-materiaal:		
		( <sup>2</sup> )	[- dierlijke bijproducten afkomstig van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG hebben ondergaan;]	
		( <sup>2</sup> ) en/of	[- dierlijke bijproducten die residuen bevatten van andere stoffen en milieucontaminanten 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 gebrek hieraan, in de wetgeving van de lidstaat van invoer zijn vastgesteld;]	
	II.4.2.	als het gaat om vetderivaten die bestemd zijn voor gebruik in organische meststoffen of bodemverbeteraars of andere toepassingen buiten de voederketen, maar niet in cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen, het volgende categorie 2-materiaal:		
		( <sup>2</sup> )	[- dierlijke bijproducten die residuen van toegelaten stoffen of contaminanten bevatten die de in artikel 15, lid 3, van Richtlijn 96/23/EG bedoelde toegelaten niveaus overschrijden;]	
		( <sup>2</sup> ) en/of	[- producten van dierlijke oorsprong die ongeschikt voor menselijke consumptie zijn verklaard omdat er productvreemde elementen in aanwezig zijn;]	
		( <sup>2</sup> ) 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;]	
	II.4.3.	categorie 3-materiaal:		
		( <sup>2</sup> )	[- 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; ]	
		( <sup>2</sup> ) 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 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;]		
	( <sup>2</sup> ) en/of	[- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]		
	( <sup>2</sup> ) 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;]		
	( <sup>2</sup> ) 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;]		

LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemde vetderivaten voor Otoepassingen buiten de voederketen	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
( <sup>2</sup> ) 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;]		
( <sup>2</sup> ) en/of	[- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertonen van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]		
( <sup>2</sup> ) en/of	[- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]		
( <sup>2</sup> ) en/of	[- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]		
( <sup>2</sup> ) en/of	[- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertonen 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;]		
II.5.	als het gaat om vetderivaten die vervaardigd zijn van dierlijke bijproducten als bedoeld onder II.4.1. en II.4.2.:		
	a) zijn vervaardigd volgens de volgende methoden:		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [omestering of hydrolyse bij ten minste 200 °C en onder de corresponderende adequate druk gedurende ten minste 20 minuten (glycerol, vetzuren en esters);]		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [verzeping met NaOH 12M (glycerol en zeep):		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [in een batchprocedé: bij 95 °C gedurende 3 uur;]		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [in een continuprocedé: bij 140 °C en 2 bar (2 000 hPa) gedurende 8 minuten;]]		
	( <sup>2</sup> ) hetzij [hydrogenering bij 160 °C en een druk van 12 bar (12 000 hPa) gedurende 20 minuten;]		
	b) in nieuwe of gereinigde recipiënten zijn verpakt waarop etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE OF DIERVOEDING” zijn aangebracht, en dat de nodige voorzorgen zijn genomen om verontreiniging te voorkomen;		
II.6.	als het gaat om vetderivaten die geproduceerd zijn van dierlijke bijproducten als bedoeld onder II.4.3, zijn de vetderivaten vervaardigd met een van de verwerkingsmethoden 1-2-3-4-5-6-7 ( <sup>2</sup> ) als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011.		
<i>Opmerkingen</i>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.			
— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.			
— Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.			
— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.			
— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.			
— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.			
— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen.			

LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemde vetderivaten voor toepassingen buiten de voederketen	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<b>Deel II:</b>			
(1 <sup>a</sup> ) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.			
(1 <sup>b</sup> ) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.			
(2) Doorhalen wat niet van toepassing is.			
— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.			
— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.			
Officiële dierenarts of officiële inspecteur			
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:	
Datum:		Handtekening:	
Stempel:			

## HOOFDSTUK 14 (B)

## Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde vetderivaten voor gebruik als diervoeder of buiten de voederketen, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Naam Adres  Postcode			Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van 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) <b>15.16.10</b>		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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>								
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land                      ISO code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming)                      Aard van de goederen                      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf                      Aantal verpakkingen                      Netto-gewicht                      Partijnummer								

LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemde vetderivaten voor gebruik als diervoeder of 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 (1<sup>a</sup>), met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (1<sup>b</sup>), met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven vetderivaten:</p> <p>II.1. bestaan uit vetderivaten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>II.2. bestaan uit vetderivaten die niet voor menselijke consumptie zijn bestemd;</p> <p>II.3. zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;</p> <p>II.4. zijn vervaardigd van gesmolten vet dat uitsluitend van het volgende categorie 3-materiaal is vervaardigd:</p> <p>(<sup>2</sup>) [- 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>(<sup>2</sup>) 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:</p> <p>i) karkassen en delen van dieren die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden;</p> <p>ii) koppen van pluimvee;</p> <p>iii) huiden, met inbegrip van afgesneden en gesplitste stukken huid, horens en onderpoten, met inbegrip van kootbeentjes, beentjes van handpalmen en polsen, voetwortel- en middelvoetsbeentjes, van andere dieren dan herkauwers;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers, die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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> <p>(<sup>2</sup>) 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>(<sup>2</sup>) 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> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertonen van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- waterdieren en delen van waterdieren, met uitzondering van zeezoogdieren, die geen symptomen vertoonden van op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- dierlijke bijproducten van waterdieren afkomstig van bedrijven of inrichtingen die producten voor menselijke consumptie vervaardigen;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- het volgende materiaal afkomstig van dieren die geen symptomen vertonen 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>		

LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemde vetderivaten voor gebruik als diervoeder of buiten de voederketen	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>ii) het volgende materiaal afkomstig van landdieren:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— bijproducten van broederijen;</li> <li>— eieren;</li> <li>— bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen;</li> </ul> <p>iii) om commerciële redenen gedode eendagskuikens;]</p> <p>II.5. in nieuwe of gereinigde recipiënten zijn verpakt waarop etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE” zijn aangebracht, en dat de nodige voorzorgen zijn genomen om verontreiniging te voorkomen.</p> <p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</li> <li>— Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf.</li> <li>— Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</li> <li>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.</li> <li>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</li> <li>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</li> <li>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</li> <li>— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: registratienummer van de inrichting van behandeling of verwerking invullen.</li> </ul> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</li> <li>— 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</li> </ul>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p style="text-align: right;">Hoedanigheid en titel:</p> <p style="text-align: right;">Handtekening:</p>			

## HOOFDSTUK 15

## Gezondheidscertificaat

Voor niet voor menselijke consumptie bestemde ei producten die als voedermiddel kunnen worden gebruikt, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> 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 Erkenningsnummer  Naam Adres Erkenningsnummer  Naam Adres Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres Erkenningsnummer  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) <b>35.02</b>		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: Diervoeder <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>										
	I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>							
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)                      Aard van de goederen                      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf                      Aantal verpakkingen                      Nettogewicht                      Partijnummer											

## LAND

## Niet voor menselijke consumptie bestemde eiprodukten die als voeder kunnen worden gebruikt

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1a)</sup>, met name artikel 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup>, met name bijlage XIV, hoofdstuk I, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven eiprodukten:</p> <p>II.1. bestaan uit eiprodukten die voldoen aan de onderstaande gezondheidseisen;</p> <p>II.2. uitsluitend bestaan uit eiprodukten die niet voor menselijke consumptie zijn bestemd;</p> <p>II.3. zijn vervaardigd en opgeslagen in een bedrijf dat overeenkomstig artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 of artikel 4, lid 2, van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(3)</sup> door de bevoegde autoriteit is erkend en gevalideerd en wordt gecontroleerd, om ziekteverwekkers te doden;</p> <p>II.4. uitsluitend vervaardigd (afkomstig) zijn van de volgende dierlijke bijproducten:</p> <p>(<sup>2</sup>) [- dierlijke bijproducten die ontstaan bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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>(<sup>2</sup>) en/of [- het volgende materiaal afkomstig van landdieren die geen symptomen vertonen van een via dat materiaal op mens of dier overdraagbare ziekte:</p> <p>— bijproducten van broederijen,</p> <p>— eieren,</p> <p>— bijproducten van eieren, met inbegrip van eierschalen;]</p> <p>II.5. zijn behandeld:</p> <p>(<sup>3</sup>) hetzij [volgens verwerkingsmethode ..... <sup>(4)</sup> als beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011;]</p> <p>(<sup>3</sup>) hetzij [volgens een methode en parameters die ervoor zorgen dat de producten voldoen aan de microbiologische normen van bijlage X, hoofdstuk I, bij Verordening (EU) nr. 142/2011;]</p> <p>(<sup>3</sup>) hetzij [overeenkomstig bijlage III, sectie X, hoofdstukken I, II en III, bij Verordening (EG) nr. 853/2004;]</p> <p>II.6. zijn onderzocht door de bevoegde autoriteit, die onmiddellijk vóór de verzending een aselekt monster heeft onderzocht en heeft vastgesteld dat het aan de volgende normen voldoet <sup>(5)</sup>:</p> <p><i>Salmonella</i>: geen in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;</p> <p>II.7. voldoen aan de EU-normen inzake residuen van schadelijke stoffen of stoffen die de organoleptische kenmerken van de producten kunnen veranderen of de vervoeding ervan gevaarlijk of schadelijk voor de diergezondheid kunnen maken;</p> <p>II.8. het eindproduct is:</p> <p>(<sup>3</sup>) hetzij [in nieuwe of gesteriliseerde zakken verpakt,]</p> <p>(<sup>3</sup>) hetzij [in bulk vervoerd in containers of andere vervoermiddelen die vóór gebruik grondig zijn gereinigd en ontsmet met een door de bevoegde autoriteit goedgekeurd ontsmettingsmiddel,]</p> <p>en is voorzien van etiketten met de vermelding „NIET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE”;</p> <p>II.9. het eindproduct is opgeslagen in een gesloten opslagruimte;</p> <p>II.10. het product is gehanteerd met de nodige voorzorgen om te voorkomen dat het na de behandeling met ziekteverwekkers wordt besmet.</p> <p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.</p>		



LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemde eiprodukten die als voeder kunnen worden gebruikt	
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. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.</p> <p>— Vak I.23.: voor bulkcontainers het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>— Vak I.26. en I.27.: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55.</p> <p>(<sup>4</sup>) De gebruikte methode (1 tot en met 5 of 7) invullen.</p> <p>(<sup>5</sup>) 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>— De kleur van de handtekening en van het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.</p> <p>— Opmerking voor de in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.</p>			
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>			

## HOOFDSTUK 16

**Modelverklaring**

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

*Opmerking voor de importeur: deze verklaring is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en moet de zending vergezellen tot in de grensinspectiepost.*

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

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

in de Unie in te voeren, dat deze goederen op geen enkel moment en op geen enkele wijze voor menselijke voeding, voedermiddelen, organische meststoffen of bodemverbeteraars zullen worden gebruikt en dat zij rechtstreeks voor verdere verwerking of behandeling zullen worden vervoerd naar:

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

Bovendien verklaart ondergetekende dat het product geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten bevat en daar niet van afgeleid is.

De importeur:

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

Gedaan te ..... op .....  
(plaats) (datum)

Handtekening .....

*Referentienummer dat is vermeld op het gemeenschappelijk veterinair document van binnenkomst (GDB) overeenkomstig bijlage III bij Verordening (EG) nr. 136/2004 van de Commissie:*

.....

Officieel stempel van de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie <sup>(2)</sup>

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

Naam .....  
(Naam in hoofdletters)

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

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

## HOOFDSTUK 17

## Gezondheidscertificaat

Voor verwerkte mest, afgeleide producten van verwerkte mest en guano van vlermuizen, bestemd voor verzending naar of doorvoer door <sup>(2)</sup> de Europese Unie

## LAND

## Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode			Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer
	I.13. Plaats van 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 naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land                      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)                      Aard van de goederen                      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf                      Nettogewicht								

LAND		Verwerkte mest, afgeleide producten van verwerkte mest en guano van vleermuizen	
Deel II: Certificering	II.	<b>Informatie over de gezondheid</b>	II.a. Referentienummer certificaat
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1a)</sup> , met name artikel 9, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup> , met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven verwerkte mest, afgeleide producten van verwerkte mest en guano van vleermuizen:	II.b.
	II.1.	afkomstig zijn van een bedrijf voor de vervaardiging van producten voor andere doeleinden dan voeding aan landbouwhuisdieren, een biogas- of composteerinstallatie die door de bevoegde autoriteit van het derde land is erkend en voldoet aan de bijzondere eisen van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en Verordening (EU) nr. 142/2011;	
	II.2. <sup>(2)</sup>	een van de volgende behandelingen hebben ondergaan:	
		[een warmtebehandeling tot ten minste 70 °C gedurende ten minste 60 minuten;] of	
		[een gelijkwaardige behandeling die door de lidstaat van invoer is gevalideerd en toegestaan overeenkomstig de bijzondere eisen van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en Verordening (EU) nr. 142/2011, en wel als volgt:	
		.....	
		.....	
		.....	
	II.3.	aan de volgende voorwaarden voldoen:	
		a) zij zijn vrij van <i>Salmonella</i> (geen <i>Salmonella</i> in 25 g behandeld product);	
		b) zij zijn vrij van <i>Escherichia coli</i> of van <i>Enterobacteriaceae</i> (volgens meting van het aerobe kiemgetal: 1 000 kve per gram behandeld product), en	
		zij hebben een behandeling ondergaan waarbij sporevormers en toxinevorming worden onderdrukt;	
	II.4.	stevig verpakt zijn in:	
		a) goed afgesloten en geïsoleerde silo's, of	
		b) deugdelijk afgesloten verpakkingen (plastic zakken of bigbags).	
		<i>Opmerkingen</i>	
		<b>Deel I:</b>	
		— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.	
		— Vak I.11. 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. De 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 en informatie in geval van overslag.	
		— 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.31.: aard van de goederen: verwerkte mest, afgeleide producten van verwerkte mest of guano van vleermuizen invullen.	
		<b>Deel II:</b>	
		<sup>(1a)</sup> PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.	
		<sup>(1b)</sup> PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.	

<b>LAND</b>		<b>Verwerkte mest, afgeleide producten van verwerkte mest en guano van vleermuizen</b>	
<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	<b>II.a. Referentienummer certificaat</b>	<b>II.b.</b>	
<p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</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 de inspectiepost aan de grens.</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 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<sup>(2)</sup> door de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres  Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres  Postcode Tel.			
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code
	I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10. Regio van bestemming		Code
	I.11. Plaats van oorsprong  Naam Adres  Naam Adres  Naam Adres		Erkenningsnummer  Erkenningsnummer  Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming  Naam Adres  Postcode  Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.13. Plaats van 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. CITES-nr(s)				
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: Verdere verwerking <input type="checkbox"/> Technisch gebruik <input type="checkbox"/>						
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/>  Derde land      ISO-code			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)      Erkenningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf      Nettogewicht      Partijnummer						

**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 bodemverbeteraars**

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<b>Deel II: Certificering</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. (2) hetzij [afkomstig zijn van dieren die zijn geslacht in een slachthuis nadat zij een antemortemkeuring hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p>		
	<p>(2) hetzij [afkomstig zijn van dieren die geen klinische tekenen vertoonden van een via dat product op mens of dier overdraagbare ziekte;]</p>		
	<p>II.2. 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 worden genomen om versleping 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) hetzij [in nieuwe verpakkingen of recipiënten;]</p>		
	<p>(2) hetzij [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 EU-inrichting van bestemming aangebracht;]</p>		
<p>II.6. (2) hetzij [het product bevat geen gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad (4) of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, en de dieren waarvan dit product is afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd.]</p>			
<p>(2) hetzij [het product bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.]</p>			
<i>Opmerkingen</i>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is; facultatief als de producten worden ingevoerd.			
— Vak I.11. 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. De producten in doorvoer mogen alleen worden opgeslagen in vrije zones, vrije entrepots en douane-entrepots.			
— Vak I.15.: registratienummer (treinwagens, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.			
— Vak I.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.			

**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 bodemverbeteraars**

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>3</sup>) Soort product: horens, producten uit hoorn, hoeven, producten uit hoeven.</p> <p>(<sup>4</sup>) 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 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>		





LAND		Niet voor menselijke consumptie bestemde gelatine voor gebruik in de fotografische industrie	
Deel II: Certificering	II.	<b>Informatie over de gezondheid</b>	II.a. Referentienummer certificaat
		Ondergetekende verklaart dat hij/zij Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1a)</sup> , met name de artikelen 8 en 10, en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie <sup>(1b)</sup> , met name bijlage XIV, hoofdstuk II, gelezen en begrepen heeft, en dat de hierboven omschreven fotografische gelatine:	II.b.
	II.1.	uitsluitend bestaat uit fotografische gelatine voor fotografisch gebruik en niet bestemd is voor andere doeleinden;	
	II.2.	geproduceerd en opgeslagen is in een geregistreerd bedrijf dat onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit overeenkomstig artikel 23 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en dat geen gelatine produceert voor levensmiddelen, diervoeders of andere toepassingen bestemd voor verzending naar de Europese Unie;	
	II.3.	is vervaardigd uit dierlijke bijproducten van categorie 3 en/of als categorie 1-materiaal ingedeelde wervelkolom van runderen;	
	II.4.	onder bevredigende hygiënische omstandigheden in nieuwe recipiënten is verpakt, opgeslagen en vervoerd in een voertuig in verzegelde, lekvrije, van een etiket voorziene recipiënten;	
	II.5.	geproduceerd is door middel van een procedé waarbij de grondstoffen: <p>(<sup>3</sup>) hetzij behandeld worden door sterilisatie onder druk als bedoeld in artikel 3, punt 19, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 (<sup>2</sup>);</p> <p>(<sup>3</sup>) hetzij worden onderworpen aan:</p> <p>i) behandeling met een zuur gedurende ten minste twee dagen, gevolgd door spoelen met water en behandeling met een basische oplossing gedurende ten minste 20 dagen; daarna moet de pH worden bijgesteld en moet het materiaal door middel van filtratie worden gezuiverd en gedurende 4 seconden bij 138–140 °C worden gesteriliseerd, of</p> <p>ii) behandeling met een base gedurende ten minste twee dagen, gevolgd door spoelen met water en behandeling met een zure oplossing gedurende 10-12 uur; daarna moet de pH worden bijgesteld en moet het materiaal door middel van filtratie worden gezuiverd en gedurende 4 seconden bij 138–140 °C worden gesteriliseerd;</p>	
	II.6.	van een onmiddellijke verpakking en een eindverpakking is voorzien, waarop vermeld staat: „FOTOGRAFISCHE GELATINE — UITSLUITEND VOOR GEBRUIK IN DE FOTOGRAFISCHE INDUSTRIE”.	
		<i>Opmerkingen</i>	
		<b>Deel I:</b>	
	— Vak I.5.: de beoogde bestemming van de fotografische gelatine kan alleen Tsjechië, Nederland of het Verenigd Koninkrijk zijn.		
	— Vak I.9.: land van bestemming: alleen van toepassing voor Tsjechië, Nederland of het Verenigd Koninkrijk.		
	— Vak I.11. en I.12.: erkenningsnummer: het door de bevoegde autoriteit afgegeven registratienummer van de inrichting of het bedrijf.		
	— Vak I.15.: registratienummer (treinwagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer of naam van het schip en informatie in geval van overslag.		
	— Vak I.23.: Zegelnummer/containernummer: alleen waar van toepassing.		
	— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.		
	<b>Deel II:</b>		
	( <sup>1a</sup> ) PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1.		
	( <sup>1b</sup> ) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.		
	( <sup>2</sup> ) Sterilisatie onder druk (methode 1) wordt ook als volgt beschreven in bijlage IV, hoofdstuk III, van Verordening (EU) nr. 142/2011:		
	„Verkleining		
	1. Als de deeltjesgrootte van de te verwerken dierlijke bijproducten meer dan 50 mm bedraagt, worden de dierlijke bijproducten met behulp van adequate apparatuur zo verkleind dat de deeltjes na de verkleining niet groter zijn dan 50 mm. De doeltreffendheid van de apparatuur wordt dagelijks gecontroleerd en de staat ervan geregistreerd. Indien uit de controles blijkt dat er deeltjes voorkomen die groter zijn dan 50 mm, wordt de verwerking stopgezet en worden er herstelwerkzaamheden verricht voordat de verwerking wordt hervat.		

<b>Niet voor menselijke consumptie bestemde gelatine voor gebruik in de fotografische industrie</b>		
<b>LAND</b>	<b>II. Informatie over de gezondheid</b>	<b>II.a. Referentienummer certificaat</b>
		II.b.
<p>Tijd, temperatuur en druk</p> <p>2. De dierlijke bijproducten met een deeltjesgrootte van maximaal 50 mm moeten ononderbroken gedurende ten minste 20 minuten bij een (absolute) druk van ten minste 3 bar worden verhit tot een kerntemperatuur van meer dan 133 °C. De druk moet worden opgewekt door de sterilisatieruimte luchtleedig te maken en stoom te injecteren („verzadigde stoom”); de warmtebehandeling kan als enig procedé worden toegepast of vóór of na de sterilisatie plaatsvinden.</p> <p>3. De verwerking kan worden uitgevoerd in een batch- of continuprocedé.”</p> <p>(<sup>3</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</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 Europese Unie voor de lading verantwoordelijke persoon: dit certificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden en dient de zending van de grensinspectiepost tot in de fabriek van bestemming te 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 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, in-vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia*

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								
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 naar derde land door de EU <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			Nettogewicht		Partijnummer				

**Tussenproducten voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen, in-vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia**

**LAND**

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
		<p><b>VERKLARING</b></p> <p>Ondergetekende verklaart dat bovenbedoeld tussenproduct bestemd is om door hem/haar in de Unie te worden ingevoerd en voldoet aan de definitie in bijlage I, punt 35, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie (1<sup>a</sup>), en met name dat:</p> <p>(1) het bestemd is voor de vervaardiging van:</p> <p>(<sup>2</sup>) [- geneesmiddelen,]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- diergeneesmiddelen,]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- medische hulpmiddelen,]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- actieve implanteerbare medische hulpmiddelen,]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek,]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- laboratoriumreagentia;]</p> <p>(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, met uitzondering van het feit dat het slechts verdere hantering of verwerking behoeft, zoals menging, coating, assemblage, verpakking of etikettering, om het geschikt te maken om het in de handel te brengen of in gebruik te nemen als geneesmiddel, geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik, actief implanteerbaar medisch hulpmiddel, medisch hulpmiddel of medisch hulpmiddel voor in-vitrodiagnostiek overeenkomstig de op deze producten van toepassing zijnde wetgeving van de Unie (1<sup>b</sup>) of als laboratoriumreagens;</p> <p>(3) het afgeleid is van het volgende 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 of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG van de Raad (<sup>2</sup>) hebben ondergaan:</p> <p>(<sup>2</sup>) [- 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>(<sup>2</sup>) 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, kadavers en de volgende delen van wild dat overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie is gedood:</p> <p>i) karkassen en delen van dieren die overeenkomstig de wetgeving van de Unie voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertoonden;</p> <p>ii) koppen van pluimvee;</p> <p>iii) huiden, met inbegrip van afgesneden en gesplitste stukken huid, horens en onderpoten, met inbegrip van kootbeentjes, beentjes van handpalmen en polsen, voetwortel- en middelvoetsbeentjes, van andere dieren dan herkauwers;</p> <p>iv) varkenshaar;</p> <p>v) veren;]</p> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed van dieren die geen symptomen vertoonden van een via bloed op mens of dier overdraagbare ziekte, dat is verkregen van andere dieren dan herkauwers die in een slachthuis zijn geslacht nadat zij na een antemortemkeuring overeenkomstig de wetgeving van de Unie geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht;]</p> <p>(<sup>2</sup>) 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> <p>(<sup>2</sup>) 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>(<sup>2</sup>) 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> <p>(<sup>2</sup>) en/of [- bloed, placenta, wol, veren, haar, horens, stukjes hoef en rauwe melk van levende dieren die geen symptomen vertonen van via dat product op mens of dier overdraagbare ziekten;]</p>	

**Tussenproducten voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen, in-vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia**

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(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 vertonen 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 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:  — 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;]		
(2) en/of [- andere dieren en delen van dieren dan genoemd in de artikelen 8 en 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009:  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;  ii) foetussen;  iii) oöcyten, embryo's en sperma die niet voor fokdoeleinden zijn bestemd, en  iv) in de schaal gestorven pluimvee;]		
(2) en/of [- andere dierlijke bijproducten dan categorie 1-materiaal of categorie 3-materiaal;		
(4) op de buitenverpakking het opschrift „UITSLUITEND VOOR GENEESMIDDELEN/GENEESMIDDELEN VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK/MEDISCHE HULPMIDDELEN/ACTIEVE IMPLANTEERBARE MEDISCHE HULPMIDDELEN/MEDISCHE HULPMIDDELEN VOOR IN-VITRODIAGNOSTIEK/LABORATORIUMREAGENTIA” is aangebracht, en het op geen enkel moment en op geen enkele wijze in de Unie zal worden gebruikt voor andere toepassingen;		
(5) de zending rechtstreeks naar de in onder I.12. genoemde plaats van bestemming wordt vervoerd, en wel:  — een overeenkomstig artikel 23 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 geregistreerde inrichting of geregistreerd bedrijf voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen, in-vitrodiagnostica of laboratoriumreagentia;  — een overeenkomstig artikel 24, lid 1, onder i), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 erkende inrichting of erkend bedrijf, vanwaar zij uitsluitend verzonden worden naar een inrichting of bedrijf als bedoeld in het eerste streepje.		

**Tussenproducten voor de vervaardiging van geneesmiddelen, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, medische hulpmiddelen, in-vitrodiagnostica en laboratoriumreagentia**

**LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p><i>Opmerkingen</i></p> <p>— Vak I.25.: technisch gebruik: ander gebruik dan voor dierlijke consumptie.</p> <p>(<sup>1a</sup>) PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) 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), 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), al naar het geval.</p> <p>(<sup>2</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p>		
<p>De importeur</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Adres:</p> <p>Handtekening:</p>		

## BIJLAGE XVI

## OFFICIËLE CONTROLES

## HOOFDSTUK I

## OFFICIËLE CONTROLES IN VERWERKINGSBEDRIJVEN

## Afdeling 1

## Productietoezicht

1. Verwerkingsbedrijven staan onder toezicht van de bevoegde autoriteit, teneinde te garanderen dat aan de bepalingen van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en deze verordening wordt voldaan.

De bevoegde autoriteit draagt in het bijzonder zorg voor:

- a) controle op:
    - i) de algemene hygiëne van bedrijfsruimten, apparatuur en personeel;
    - ii) de doeltreffendheid van de door de exploitant van het verwerkingsbedrijf overeenkomstig artikel 28 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 uitgevoerde eigen controles; dit omvat mede het onderzoeken van de uitkomsten van de controles en, indien nodig, het nemen van monsters;
    - iii) een doeltreffende uitvoering van een permanente schriftelijke procedure op basis van de beginselen van risicoanalyse en kritische controlepunten (HACCP) overeenkomstig artikel 29, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009; dit omvat mede het onderzoeken van de resultaten van die uitvoering en, indien nodig, het nemen van monsters;
    - iv) de normwaarden van de door verwerking verkregen producten; de analyses en de tests moeten worden uitgevoerd volgens wetenschappelijk erkende methoden, met name volgens de methoden die zijn vastgesteld in de wetgeving van de Unie of, als in de wetgeving van de Unie geen methoden zijn vastgesteld, in erkende internationale normen, of bij gebreke daarvan in nationale normen, en
    - v) de omstandigheden bij de opslag;
  - b) het nemen van monsters voor laboratoriumtests, en
  - c) andere controles die zij nodig acht om naleving van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en deze verordening te waarborgen.
2. Om de in punt 1 bedoelde taken uit te kunnen voeren, moet de bevoegde autoriteit te allen tijde vrije toegang hebben tot alle delen van het verwerkingsbedrijf en tot de administratie, de handelsdocumenten en de gezondheidscertificaten.

## Afdeling 2

## Validatieprocedures

1. Vóór de bevoegde autoriteit een erkenning voor een verwerkingsbedrijf afgeeft overeenkomstig artikel 44, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 moet zij controleren of de validering van het verwerkingsbedrijf door de exploitant is uitgevoerd overeenkomstig de volgende procedures en indicatoren:
  - a) een beschrijving van het verwerkingsproces aan de hand van een stroomdiagram;
  - b) een identificatie van de kritische controlepunten (CCP's), met inbegrip van het verwerkingsdebiet voor continuprocedés;
  - c) de inachtneming van de in deze verordening genoemde bijzondere verwerkingseisen, en
  - d) de inachtneming van de volgende eisen:
    - i) de deeltjesgrootte voor batchprocedés (onder druk) en continuprocedés, bepaald aan de hand van de grootte van de gaatjes of van de openingen van de verkleiningsapparatuur;
    - ii) temperatuur, druk, verwerkingsduur en, als het gaat om continuprocedés, het verwerkingsdebiet, zoals omschreven in de punten 2 en 3.



2. In het geval van een batchprocedé (onder druk):
  - a) moet de temperatuur worden bewaakt met behulp van een permanent thermokoppel en worden afgeplot tegen de reële tijd;
  - b) moet de drukfase worden bewaakt met een permanente drukklep; de druk moet worden afgeplot tegen de reële tijd;
  - c) moet de verwerkingsduur worden gevisualiseerd aan de hand van tijd/temperatuur- en tijd/drukdiagrammen.

Ten minste eens per jaar moeten het thermokoppel en de manometer worden geïjkt.

3. In het geval van een continuprocedé (onder druk):
  - a) moeten de temperatuur en de druk worden bewaakt met thermokoppels, of met een infrarood temperatuurpistool, en moeten drukkleppe worden aangebracht op welbepaalde plaatsen in het verwerkingsstelsel op een zodanige wijze dat de temperatuur en de druk in het gehele continu-stelsel of in een deel daarvan aan de vastgestelde eisen voldoen; de temperatuur en de druk moeten worden afgeplot tegen de reële tijd;
  - b) moeten metingen van de minimale doorgangstijd binnen het relevante deel van het continu-stelsel waar de temperatuur en de druk aan de vastgestelde eisen voldoen, aan de bevoegde autoriteiten worden verstrekt met gebruikmaking van onoplosbare merkers zoals mangaandioxide of met een methode die gelijkwaardige garanties biedt.

Accurate meting en beheersing van het verwerkingsdebiet zijn essentieel; de meting moet plaatsvinden tijdens de validatietest in relatie tot een CCP dat continu kan worden bewaakt, bijvoorbeeld

- i) het aantal omwentelingen per minuut van de aanvoerschroef;
- ii) het elektrisch vermogen (stroomsterkte bij een bepaalde spanning);
- iii) het verdampings-/condensatietempo, of
- iv) het aantal pompbewegingen per tijdseenheid.

Alle meet- en bewakingsapparatuur moet ten minste eens per jaar worden geïjkt.

4. De bevoegde autoriteit herhaalt de controles op de validatieprocedures regelmatig of wanneer zij dat nodig acht, en in elk geval telkens wanneer het procedé ingrijpend wordt gewijzigd zoals bij wijzigingen van machines of veranderingen van grondstoffen.

## HOOFDSTUK II

### LIJSTEN VAN GEREgistREERDE EN ERKENDE INRICHTINGEN, BEDRIJVEN EN EXPLOITANTEN

1. Toegang tot de lijsten van geregistreeerde en erkende inrichtingen, bedrijven en exploitanten

Om de lidstaten te helpen bij het opstellen van geactualiseerde lijsten van geregistreeerde en erkende inrichtingen, bedrijven en exploitanten die voor de andere lidstaten en het publiek toegankelijk zijn, stelt de Commissie een website ter beschikking die de door elke lidstaat meegedeelde links naar de nationale website bevat, als bedoeld in punt 2, onder a).

2. Structuur van de nationale websites

- a) Elke lidstaat deelt de Commissie een link mee naar één nationale website met de hoofdlijst van alle geregistreeerde en erkende inrichtingen, bedrijven en exploitanten op zijn grondgebied („hoofdlijst”).
- b) Elke hoofdlijst beslaat één blad en wordt opgesteld in een of meer officiële talen van de Unie.

3. De vormgeving met de nodige informatie en codes van de hoofdlijsten worden opgesteld volgens de door de Commissie op haar website gepubliceerde technische specificaties.

## HOOFDSTUK III

## SPECIFIEKE VOORSCHRIFTEN VOOR OFFICIËLE CONTROLES

*Afdeling 1***Officiële controles van het merken van afgeleide producten**

De bevoegde autoriteit voert een prestatiecontrole van het bijlage VIII, hoofdstuk V, punt 2, van deze verordening bedoelde monitoring- en registratiesysteem uit om na te gaan of het aan deze verordening voldoet en mag, zo nodig, verzoeken om verdere monsters te testen overeenkomstig de in de tweede alinea van dat punt bedoelde methode.

*Afdeling 2***Officiële controles van verbrandingsinstallaties met een lage capaciteit**

De bevoegde autoriteit inspecteert een verbrandingsinstallatie met een lage capaciteit voor de verbranding van gespecificeerd risicomateriaal voordat het bedrijf erkend wordt en ten minste eenmaal per jaar om toe te zien op de naleving van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en deze verordening.

*Afdeling 3***Officiële controles in afgelegen gebieden**

In geval van verwijdering van dierlijke bijproducten in afgelegen gebieden als bepaald in artikel 19, lid 1, onder b), van Verordening (EG) nr. 1069/2009 houdt de bevoegde autoriteit regelmatig toezicht op de als afgelegen gebied ingedeelde gebieden om ervoor te zorgen dat die gebieden en de verwijderingsactiviteiten naar behoren gecontroleerd worden.

*Afdeling 4***Officiële controles in geregistreerde landbouwbedrijven met betrekking tot het voederen van pelsdieren**

1. De bevoegde autoriteit neemt de nodige maatregelen om:
  - a) te controleren of voeder dat vleesbeendermeel of andere producten bevat die verwerkt zijn overeenkomstig de in bijlage IV, hoofdstuk III, beschreven verwerkingsmethoden en die afkomstig zijn van kadavers of delen ervan van dieren van dezelfde soort, op correcte wijze samengesteld en verwerkt is en gebruikt wordt;
  - b) te controleren of de dieren met het onder a) bedoelde voeder worden gevoederd, onder meer door:
    - i) strikt toezicht op de gezondheidstoestand van de dieren, en
    - ii) adequate TSE-bewaking met regelmatige bemonstering en laboratoriumtests op TSE's.
2. De in punt 1, onder b) ii), bedoelde monsters worden onder meer genomen bij dieren die neurologische symptomen vertonen en bij oudere fokdieren.

*Afdeling 5***Officiële controles ten aanzien van verzamelcentra**

1. De bevoegde autoriteit:
  - a) neemt verzamelcentra op in de overeenkomstig artikel 47, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 opgestelde lijst;
  - b) kent aan elk verzamelcentrum een officieel nummer toe, en
  - c) actualiseert de lijst van verzamelcentra en stelt deze beschikbaar samen met de overeenkomstig artikel 47, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 opgestelde lijst.
2. De bevoegde autoriteit voert officiële controles uit bij verzamelcentra om na te gaan of deze verordening wordt nageleefd.

*Afdeling 6***Officiële controles betreffende het voeren van aasetende vogels met categorie 1-materiaal**

De bevoegde autoriteit houdt toezicht op de gezondheidstoestand van de landbouwhuisdieren in het gebied waar het voeren van aasetende vogels met categorie 1-materiaal plaatsvindt en past adequate TSE-bewaking toe met regelmatige bemonstering en laboratoriumtests op TSE's.

De monsters worden onder meer genomen bij dieren die neurologische symptomen vertonen en bij oudere fokdieren.

*Afdeling 7***Officiële controles op het gebruik van bepaalde organische meststoffen en bodemverbeters**

De bevoegde autoriteit voert controles uit in de hele productie- en gebruiksketen van organische meststoffen en bodemverbeters die vallen onder de beperkingen als bedoeld in bijlage II, hoofdstuk II.

Deze controles bestaan onder meer uit controles op het mengen met een stof als bedoeld in bijlage XI, hoofdstuk II, afdeling 1, punt 2, en controles op de in het bedrijf aanwezige voorraden van dergelijke producten en de administratie die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1069/2009 en deze verordening bijgehouden dient te worden.

*Afdeling 8***Officiële controles van erkende fotografische fabrieken**

De bevoegde autoriteit voert bij erkende fotografische fabrieken als bedoeld in tabel 3 in bijlage XIV, hoofdstuk II, afdeling 11, punt 1, documentencontroles uit betreffende de kanalisatie vanaf de grensinspectieposten van eerste binnenkomst tot de erkende fotografische fabriek, waarbij de hoeveelheden ingevoerde, gebruikte en verwijderde producten met elkaar worden vergeleken.

*Afdeling 9***Officiële controles van bepaald ingevoerd gesmolten vet**

De bevoegde autoriteit verricht bij geregistreerde inrichtingen of bedrijven die overeenkomstig bijlage XIV, hoofdstuk II, afdeling 9, ingevoerd gesmolten vet ontvangen, documentencontroles betreffende de kanalisatie vanaf de grensinspectieposten van eerste binnenkomst tot de geregistreerde inrichting of het geregistreerde bedrijf, waarbij de hoeveelheden ingevoerde, gebruikte en verwijderde producten met elkaar worden vergeleken.

*Afdeling 10***Standaardformaat voor bepaalde aanvragen om toestemming voor handelsverkeer binnen de Unie**

Exploitanten dienen aanvragen om toestemming voor de verzending van dierlijke bijproducten als bedoeld in artikel 48, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 in met onderstaande opmaak:

BLZ. 1/2

**AANVRAAG OM TOESTEMMING VOOR DE VERZENDING VAN DIERLIJKE BIJPRODUCTEN  
NAAR EEN ANDERE LIDSTAAT**

**(ARTIKEL 48 VAN VERORDENING (EG) Nr. 1069/2009)**

<b>Naam en adres van de verzender</b>	<b>Erkennings- of registratienummer afgegeven door (bevoegde autoriteit)</b>
<b>Naam en adres van de aanvrager</b>	<b>Erkennings- of registratienummer afgegeven door (bevoegde autoriteit)</b>
<b>Naam en adres van de geadresseerde</b>	<b>Erkennings- of registratienummer afgegeven door (bevoegde autoriteit)</b>
<b>Dierlijke bijproducten <sup>(1)</sup></b> <input type="checkbox"/> Categorie 1-materiaal dat bestaat uit: ..... (aard van het materiaal)  <input type="checkbox"/> Categorie 2-materiaal dat bestaat uit: ..... (aard van het materiaal)  <input type="checkbox"/> Van categorie 1-materiaal afgeleid vleesbeendermeel  <input type="checkbox"/> Van categorie 1-materiaal afgeleid dierlijk vet  <input type="checkbox"/> Van categorie 2-materiaal afgeleid vleesbeendermeel  <input type="checkbox"/> Van categorie 2-materiaal afgeleid dierlijk vet	<b>Beoogd gebruik <sup>(1)</sup></b>  <input type="checkbox"/> Verwijdering <input type="checkbox"/> Verwerking <input type="checkbox"/> Verstoking <input type="checkbox"/> Uitrijden op het land <input type="checkbox"/> Omzetting in biogas <input type="checkbox"/> Compostering <input type="checkbox"/> Voeder voor gezelschapsdieren <sup>(2)</sup> <input type="checkbox"/> Productie van biodiesel <input type="checkbox"/> Vervoeding aan <sup>(3)</sup> : .....  <input type="checkbox"/> Vervaardiging van de volgende afgeleide producten <sup>(4)</sup> : .....

BLZ. 2/2

**(AANVRAAG OM TOESTEMMING VOOR DE VERZENDING VAN DIERLIJKE BIJPRODUCTEN  
NAAR EEN ANDERE LIDSTAAT****(ARTIKEL 48 VAN VERORDENING (EG) Nr. 1069/2009))**

<b>In het geval van vleesbeendermeel en dierlijk vet:</b>  Het materiaal is met de volgende methode <sup>(5)</sup> verwerkt: ..... .....	<b>Diersoort van oorsprong:</b>
<b>Ondergetekende verklaart dat bovenstaande informatie feitelijk correct is.</b>  ..... (Handtekening: naam, datum, contactgegevens: telefoon, fax (indien van toepassing), e-mail)	
<b>Besluit van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming <sup>(6)</sup>:</b>  <b>De verzending van de zending wordt:</b>  <input type="checkbox"/> geweigerd.  <input type="checkbox"/> aanvaard.  <input type="checkbox"/> aanvaard, mits sterilisatie onder druk (methode 1) van het materiaal wordt toegepast.  <input type="checkbox"/> aanvaard, mits de verzending onder de volgende voorwaarden plaatsvindt <sup>(4)</sup> :  ..... (Datum, stempel en handtekening van de bevoegde autoriteit)	

**Opmerkingen:**

Vul het document in in blokletters.

<sup>(1)</sup> Het juiste vakje aankruisen.<sup>(2)</sup> In het geval van voeder voor gezelschapsdieren dat is geproduceerd met categorie 1-materiaal bestaande uit dierlijke bijproducten afkomstig van dieren die een illegale behandeling als gedefinieerd in artikel 1, lid 2, onder d), van Richtlijn 96/22/EG of artikel 2, onder b), van Richtlijn 96/23/EG hebben ondergaan.<sup>(3)</sup> Specificeren overeenkomstig artikel 18 van Verordening (EG) nr. 1069/2009.<sup>(4)</sup> Specificeren.<sup>(5)</sup> Vermeld een van de in bijlage IV, hoofdstuk III, bij Verordening (EU) nr. 142/2011 beschreven verwerkingsmethoden.<sup>(6)</sup> Voor de bevoegde autoriteit: het juiste vakje aankruisen.