

|             |                 |                  |
|-------------|-----------------|------------------|
| DIERVOEDERS | IB.PFF.RS.11.02 | Republiek Servië |
|             | Oktober 2021    |                  |

## I. Toepassingsgebied

| <i>Productomschrijving</i>   | <i>GN-code</i>            | <i>Land</i> |
|------------------------------|---------------------------|-------------|
| Verwerkte dierlijke eiwitten | 0505, 0506, 0507,<br>2301 | Servië      |

## II. Bilateraal certificaat

Code FAVV

Titel van het certificaat

EX.PFF.RS.11.02

Gezondheidscertificaat voor niet voor menselijke consumptie 11 blz  
bestemde verwerkte dierlijke eiwitten, met inbegrip van mengsels en  
producten (met uitzondering van voeder voor gezelschapsdieren) die  
dergelijke eiwitten bevatten, voor verzending naar of doorvoer door  
de Republiek Servië

## III. Certificeringsvoorwaarden

### 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, voor verzending naar of doorvoer door de Republiek Servië

1. De Republiek Servië integreert geleidelijk aan het Gemeenschapsrecht in zijn wetgeving en legt bij invoer de Europese eisen op. Het hierboven vermelde model van certificaat is een omzetting van het Europese model van certificaat voor de invoer van verwerkte dierlijke eiwitten (VDE), zoals vastgelegd in verordening (EU) nr. 142/2011 tot uitvoering van verordening (EG) nr. 1069/2009 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten. Dit model van certificaat dient gebruikt te worden voor de uitvoer naar Servië van VDE en mengsels en producten (andere dan voeders voor gezelschapsdieren en mengvoeders voor landbouwhuisdieren, voor dergelijke diervoeders zijn andere specifieke modellen van certificaten van toepassing) die VDE bevatten als enig ingrediënt van dierlijke oorsprong.
2. Bij de uitvoer van VDE dient rekening gehouden te worden met de bepalingen van verordening (EG) nr. 999/2001 houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën. Bijlage IV hoofdstuk V deel E van verordening (EG) nr. 999/2001 legt voorwaarden en beperkingen op voor de uitvoer naar derde landen van VDE en producten die VDE bevatten. Meer gedetailleerde informatie over deze voorwaarden en de elementen waarmee dient rekening gehouden te worden bij het aanvragen van een certificaat vindt u in het document "[Export van verwerkte dierlijke eiwitten en producten die verwerkte dierlijke eiwitten bevatten](#)". Deze EU-voorwaarden gelden bovenop de sanitaire voorwaarden die worden opgelegd door de bevoegde autoriteit van het derde land.
3. Onder punt I.4. van het certificaat moet de naam en het adres vermeld worden van de lokale controle-eenheid die bevoegd is voor de plaats van lading van de zending (zie punt I.13.).
4. Onder punt I.7. dient de ISO-code van het land waar de producten zijn vervaardigd te worden vermeld.

5. Onder punt I.11. moeten de gegevens van het Belgische bedrijf van herkomst, **met inbegrip van zijn erkenningsnummer overeenkomstig verordening (EG) nr. 1069/2009**, worden vermeld.
6. **Onder punt I.12., dienen zoals vermeld in de voetnoten van het certificaat, enkel gegevens te worden vermeld voor goederen in doorvoer.**
7. Onder punt I.14. dient de verwachte datum van vertrek als volgt vermeld te worden: "DD/MM/JJJJ".
8. Onder punt I.15. dient bij identificatie van het vervoermiddel voor vliegtuigen het vluchtnummer, voor schepen de naam van het schip, voor treinwagons het nummer van de trein en van de wagon, en voor wegvoertuigen het kenteken van het voertuig en eventueel van de aanhanger ingevuld te worden. Het invulvak "referentiedocumenten" is facultatief: hier kan het nummer van de luchtvrachtbrief, het nummer van de zeevrachtbrief of het commerciële registratienummer van de trein of het voertuig worden vermeld.
9. Onder I.18. dient een beschrijving van de goederen gegeven te worden (bv. "Fish meal", "feather meal", ...).
10. **Onder punt I.28., onder "Soort (Wetenschappelijke benaming)" dient voor elk product vermeld te worden van welke diersoorten de gebruikte dierlijke bijproducten of afgeleide producten afkomstig zijn (Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia other than Ruminantia or Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, invertebrates other than Mollusca and Crustacea). Indien de VDE afkomstig zijn van gekweekte vis dient ook de wetenschappelijke naam van de vissoort vermeld te worden.**

De aard van de producten, het erkenningsnummer van de producent, het nettogewicht en het lotnummer moeten eveneens vermeld worden. Het certificaat kan enkel worden afgeleverd voor VDE die werden geproduceerd en opgeslagen in een overeenkomstig verordening (EG) nr. 1069/2009 erkend bedrijf (zie verklaring II.1.a.).

- a) Voor VDE die niet in de EU werden geproduceerd, dient het erkenningsnummer van het verwerkingsbedrijf vermeld te staan op het certificaat van invoer afgeleverd door de bevoegde overheid van het derde land van oorsprong (zie punt 11).
- b) Voor VDE die in België werden geproduceerd, is de lijst van erkende verwerkingsbedrijven beschikbaar op de website van het FAVV ([Sectie IV : Verwerkingsbedrijven \(productcode PAP – "Processed Animal Protein"\)](#)). Indien de VDE niet rechtstreeks vanuit het verwerkingsbedrijf worden geëxporteerd, dienen ze bij verzending vanuit het verwerkingsbedrijf naar het bedrijf van waaruit de VDE of de mengsels/producten die VDE bevatten worden geëxporteerd, vergezeld te gaan van een handelsdocument overeenkomstig verordening (EU) nr.142/2011 waarop het erkenningsnummer van het verwerkingsbedrijf vermeld staat. In voorkomend geval, dient een kopie van het betrokken handelsdocument te worden voorgelegd aan de certificerende agent. De lijst van erkende opslagbedrijven is ook beschikbaar op de website van het FAVV ([Sectie II : Inrichtingen of bedrijven voor de opslag van afgeleide producten \(productcode PAP – "Processed Animal Protein"\)](#)).

c) Voor VDE die in een andere lidstaat werden geproduceerd, dient de operator bij zijn aanvraag de link te vermelden naar de website van de betrokken lidstaat waar de lijst van overeenkomstig verordening (EG) nr. 1069/2009 erkende verwerkingsbedrijven kan worden geraadpleegd. De VDE dienen bij verzending naar België vergezeld te gaan van een handelsdocument overeenkomstig verordening (EU) nr. 142/2011 waarop het erkenningsnummer van het verwerkingsbedrijf staat vermeld. Een kopie van het betrokken handelsdocument dient te worden voorgelegd aan de certificerende agent.

11. Onder II.1.b., II.1.c., II.4., II.6., II.7. en II.8. dienen de verklaringen die niet van toepassing zijn te worden doorgehaald met paraaf en stempel van de certificerende agent, waarbij ten minstens één van de opties onder II.1.b, II.1.c, II.4. en II.7. dient te worden behouden. De operator moet hiervoor de nodige elementen bezorgen aan de certificerende agent

a) Voor VDE die niet in de EU werden geproduceerd, kunnen de verklaringen onder II.1 t.e.m. II.7 slechts worden ondertekend op basis van een kopie van het certificaat dat de producten vergezeld bij invoer in de EU, afgeleverd door de bevoegde autoriteit van het land van oorsprong.

Indien de VDE dierlijke bijproducten van niet-herkauwers bevatten of daarvan zijn afgeleid, dient één van de opties onder II.8. te worden behouden. De verklaring onder II.8. kan worden ondertekend op basis van een verklaring op eer van de operator waarin één van de twee opties wordt vermeld.

Indien de tweede optie van toepassing is, dient een kopie van het analyserapport bij de aanvraag van het certificaat te worden gevoegd. Zoals opgenomen in de voetnoot van het certificaat dient de voor de zending verantwoordelijke persoon in Servië ervoor te zorgen dat het resultaat van de analyse bij het gezondheidscertificaat wordt gevoegd wanneer de zending bij een grensinspectiepost in Servië wordt aangeboden.

b) Voor VDE die in de EU werden geproduceerd kunnen verklaringen II.1.a. en II.3. ondertekend worden op basis van de erkenning van de producent van de VDE en in voorkomend geval, het opslagbedrijf overeenkomstig verordening (EG) nr. 1069/2009.

De operator dient aan de certificerende agent aan te tonen welke types van dierlijke bijproducten, zoals vermeld onder II.1.b. van het certificaat, gebruikt werden voor de vervaardiging van de VDE, alsook welke verwerkingsmethode gebruikt werd bij de vervaardiging van de VDE (verklaring II.1.c) en dit aan de hand van:

- een kopie van de erkenning van het verwerkingsbedrijf waarin de verwerkingsmethode staat beschreven en een grondstoffenlijst indien de VDE worden verzonden vanuit een Belgisch verwerkingsbedrijf, of ;
- een kopie van de handelsdocumenten overeenkomstig verordening (EU) nr. 142/2011 waarop in vak I.31 zowel de verwerkingsmethode als welke dierlijke bijproducten zoals bedoeld in art. 10 van verordening (EG) nr. 1069/2009 werden gebruikt voor de vervaardiging van de VDE staat vermeld, indien de VDE worden verzonden vanuit een opslagbedrijf.

Zoals vermeld in verklaring II.2. dienen steekproefsgewijs 5 deelmonsters genomen te worden van de te exporteren partij voor de bepaling van de afwezigheid van Salmonella en Enterobacteriaceae. De analyses dienen te worden uitgevoerd in een hiertoe door het FAVV erkend laboratorium. De operator dient aan de certificerende agent analyserapporten voor te leggen die aantonen dat aan de normen zoals beschreven onder punt II.2 van het certificaat is voldaan.

~~De verklaring onder II.4. kan worden ondertekend op basis van een controle van een kopie van de etiketten en van de EU-wetgeving en onder II.6. is de eerste optie van toepassing.~~

Verklaringen onder II.4. en II.5 kunnen worden ondertekend op basis van een controle van een kopie van de etiketten en een verklaring op eer van de operator dat aan deze verklaringen is voldaan.

Punt II.6 is enkel van toepassing indien de VDE werden vervaardigd uitgaande van materiaal afkomstig van herkauwers. Indien de VDE niet zijn afgeleid van materiaal afkomstig van herkauwers mag de volledige verklaring onder II.6 worden geschrapt.

Voor VDE van herkauwers dient punt II.6 te worden behouden waarbij de niet relevante deelverklaringen op basis van onderstaande elementen dienen te worden geschrapt:

- Zoals beschreven in het document "[Export van verwerkte dierlijke eiwitten en producten die verwerkte dierlijke eiwitten bevatten](#)" dienen VDE afkomstig van herkauwers steeds vanuit het verwerkingsbedrijf rechtstreeks te worden verzonden naar de grensinspectiepost van export. Het Belgisch verwerkingsbedrijf moet aantonen van welke grondstoffen de VDE zijn vervaardigd (diersoort en herkomst). Op basis van deze informatie dienen onder II.6 de niet relevante deelverklaringen te worden doorgehaald.
- Informatie over de status van landen en BSE-gevallen is beschikbaar op de [website van het OIE](#).
- Indien de VDE niet van materiaal afkomstig van herkauwers andere dan schapen, geiten of runderen zijn afgeleid, dient de verklaring "*is derived from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals.*" te worden doorgehaald.
- Indien de VDE niet van materiaal afkomstig van schapen, geiten of runderen zijn afgeleid dient de verklaring "*is derived from bovine, ovine or caprine animals [...]*" en alle daaronder vermelde deelverklaringen te worden doorgehaald.
- Indien de VDE van materiaal afkomstig van schapen, geiten of runderen zijn afgeleid, dienen onder "*is derived from bovine, ovine or caprine animals [...]*" de niet relevante deelverklaringen te worden doorgehaald en dit op basis van onderstaande elementen:
  - Indien de dierlijke bijproducten die in de productie van de VDE gebruikt worden, afkomstig zijn uit lidstaten van de EU, kunnen de punten (a), (b) en (c) van de tweede deelverklaring worden ondertekend op basis van de EU-regelgeving.
  - Indien dierlijke bijproducten afkomstig uit derde landen gebruikt worden in de productie van de VDE, dient het certificaat van invoer van de betrokken grondstoffen te worden voorgelegd aan de certificerende agent.

Indien de VDE geen melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten of niet voor het vervoederen aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van pelsdieren, zijn bestemd is de eerste optie onder II.7 van toepassing en mag de tweede optie onder II.7. in zijn geheel worden doorgehaald. In geval van interesse van een operator in de export van producten die melk of melkproducten van schapen of geiten bevatten en die bestemd zijn voor het vervoederen aan landbouwhuisdieren, met uitzondering van

pelsdieren, kan hij dit via de lokale controle-eenheid melden aan het FAVV zodat de voorwaarden voor certificering van de betrokken producten kunnen worden uitgewerkt.

Indien de VDE dierlijke bijproducten van niet-herkauwers bevatten of daarvan zijn afgeleid, dient één van de opties onder II.8. te worden behouden. De verklaring onder II.8. kan worden ondertekend op basis van een verklaring op eer van de operator waarin één van de twee opties wordt vermeld.

Indien de tweede optie van toepassing is, dient een kopie van het analyserapport bij de aanvraag van het certificaat te worden gevoegd. Zoals opgenomen in de voetnoot van het certificaat dient de voor de zending verantwoordelijke persoon in Servië ervoor te zorgen dat het resultaat van de analyse bij het gezondheidscertificaat wordt gevoegd wanneer de zending bij een grensinspectiepost in Servië wordt aangeboden.

12. Het certificaat dient door een officiële dierenarts te worden ondertekend.