



Instructie veterinaire controle bij invoer uit 3de landen van handelsmonsters en tentoonstellingsmateriaal (demonstratiemateriaal)

| | | | |
|----------------|--|----------------------|----------|
| Referentie | PCCB/S1/707274 | Datum | 20/07/11 |
| Huidige versie | 1.0 | Van toepassing vanaf | 01/08/11 |
| Trefwoorden | Dierlijke bijproducten niet bestemd voor menselijke consumptie, invoer, handelsmonsters en tentoonstellingsmateriaal | | |

| | |
|-----------------------------|---|
| Opgesteld door | Goedgekeurd door |
| Keppens Christophe, Attaché | Diricks Herman, Directeur-generaal Controlebeleid |

1. Doel

In deze instructie worden de verschillende stappen verduidelijkt voor de invoer van handelsmonsters en tentoonstellingsmateriaal van dierlijke bijproducten niet bestemd voor menselijke consumptie.

2. Toepassingsgebied

Deze instructie is van toepassing op de invoer uit derde landen van handelsmonsters en tentoonstellingsmateriaal. Deze instructie is niet van toepassing op:

- de invoer van voor onderzoek en diagnose bestemde monsters (zie instructie PCCB/S1/665817 consulteerbaar op www.favv.be).

3. Referenties

3.1. Wetgeving

Koninklijk besluit van 19 maart 2004 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van bepaalde producten bestemd voor menselijke consumptie en tot wijziging van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire en zoötechnische controles die van toepassing zijn op het intracommunautaire handelsverkeer van sommige levende dieren en producten en tot wijziging van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire controles voor dieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong ingevoerd uit derde landen.

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).

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.

4. Definities en afkortingen

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:

- diervoeders of producten voor andere gebruiksdoelen dan voeding of voeder worden geproduceerd, of
- dierlijke bijproducten of afgeleide producten worden verwerkt.

Vallen niet onder deze definitie, de handelsmonsters van producten bestemd voor menselijke consumptie zoals gedefinieerd in het koninklijk besluit van 19 maart 2004: "monster zonder handelswaarde dat genomen is in opdracht van de eigenaar van of de verantwoordelijke voor een inrichting, dat representatief is voor een bepaalde productie van producten van dierlijke oorsprong van die inrichting of dat een model vormt van een product van dierlijke oorsprong waarvan de productie wordt overwogen, en dat, voor het verdere onderzoek, een opgave behelst van het type product, de samenstelling daarvan en de diersoort waarvan het verkregen is".

Tentoonstellingsmateriaal (demonstratiemateriaal): dierlijke bijproducten of afgeleide producten die bestemd zijn voor tentoonstelling of artistieke activiteiten.

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.

FOD: federale overheidssdienst.

GIP: grensinspectiepost.

5. Inleiding

Het invoeren van handelsmonsters en tentoonstellingsmateriaal wordt geregeld door de Europese dierlijke bijproducten wetgeving, nl. verordening (EG) nr. 1069/2009 en verordening (EU) nr. 142/2011.

Onder artikel 12 van verordening (EU) nr. 142/2011 kunnen de lidstaten toestemming verlenen voor het vervoer, het **gebruik** en de verwijdering van handelsmonsters en tentoonstellingsmateriaal. Deze **toelatingen** worden afgeleverd door de FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu.

Onder artikel 28 van verordening (EU) nr. 142/2011 kunnen de lidstaten toestemming verlenen voor de **invoer** en de doorvoer van handelsmonsters en demonstratiemateriaal onder de in bijlage XIV hoofdstuk III van deze verordening opgenomen voorschriften.

De **veterinaire controle bij invoer** uit derde landen valt onder de bevoegdheden van het FAVV. Het FAVV levert **invoermachtigingen** af.

6. Procedure

1. De toelatingen voor het gebruik van de FOD

Vooreerst dient het bedrijf, de inrichting of de gebruiker te beschikken over een toelating van de FOD voor het gebruik van de handelsmonsters of het tentoonstellingsmateriaal.

Deze toelatingen worden gepubliceerd op de website www.favv.be > Beroepssectoren > Dierlijke productie > Niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten > Erkende inrichtingen > Section X: Geregistreerde gebruikers van dierlijke bijproducten en afgeleide producten voor specifieke doeleinden.

2. Invoermachtiging van het FAVV

De aanvraag voor het bekomen van een invoermachtiging dient te gebeuren met behulp van het standaard aanvraagformulier (involbaar PDF-bestand) zoals vastgelegd in bijlage. Het FAVV zal nagaan of de dierlijke bijproducten of afgeleide producten afkomstig zijn uit een derde land dat opgenomen is in de lijst van derde landen van waaruit de invoer is toegestaan en of de aanvrager over een toelating van de FOD beschikt. Na een gunstige evaluatie van de aanvraag, wordt door het FAVV een invoermachtiging opgesteld. Na een ongunstige beoordeling, wordt een brief gericht aan de aanvrager waarin de invoer wordt geweigerd met vermelding van de reden tot weigering.

3. Veterinaire controle in de GIP

De dierlijke bijproducten worden in de grensininspectiepost onderworpen aan een controle. De normale controleprocedure wordt toegepast waarbij wordt nagegaan of aan de voorwaarden zoals vermeld in de invoermachtiging is voldaan.

7. Bijlagen

Aanvraagformulier.

8. Overzicht van de revisies

| Overzicht van de revisies van de omzendbrief | | |
|--|----------------------|--|
| Versie | Van toepassing vanaf | Reden en omvang van de revisie |
| 1.0 | 01/08/11 | Van toepassing worden nieuwe wetgeving verordening 1069/2009 en verordening 142/2011 |
| | | |