



Update over het gebruik van dierlijke bijproducten voor diagnose, onderwijs en onderzoek

Contactpersoon
NVWA

T 088 223 33 33
F 088 223 33 34
info@nvwa.nl

Datum

4 december 2015

Informatie gegeven door NVWA tijdens najaarsvergadering
proefdierdeskundigen op 10 november 2015

Toestemming voor het gebruiken van dierlijke bijproducten (DBP) voor diagnose, onderwijs en onderzoek ex art. 17 Vo (EG) 1069/2009

In [Verordening \(EG\) Nr. 1069/2009](#) ('Dierlijke Bijproducten Verordening') worden hele kadavers en alle delen met inbegrip van de huid van proefdieren gedefinieerd als [categorie 1-materiaal](#). Dit categorie 1-materiaal wordt als meest risicovol materiaal aangeduid. Een proefdier wordt in deze wetgeving gedefinieerd als een dier dat wordt gebruikt in proeven, of voor proefdoeleinden is bestemd.

In artikel 17 van de Dierlijke Bijproducten Verordening staat dat voor 'het gebruiken van dierlijke bijproducten voor diagnose, onderwijs en onderzoek' een [gebruikerstoestemming](#) nodig is. Deze toestemming (onder Verordening (EG) Nr. 1774/2004 was dit de 'art. 23 toestemming') wordt vanaf 2004 verstrekt door de NVWA, telkens voor een periode van 3 jaar of voor de duur van een onderzoek. Een gebruikerstoestemming geldt niet voor 'oorsprongsbedrijven' in de zin van de Dierlijke Bijproducten Verordening. Een oorsprongsbedrijf is de eerste schakel van de keten waar dierlijke bijproducten ontstaan, bijvoorbeeld in bedrijven of instellingen waar alleen proefdieren worden gefokt of worden gehouden. In een oorsprongsbedrijf worden geen dierlijke bijproducten gebruikt voor diagnose, onderwijs en onderzoek. De gebruikerstoestemming is wel vereist voor elke volgende schakel in de keten van dierlijke bijproducten, waar zij bijvoorbeeld worden gebruikt voor de bovengenoemde doeleinden (diagnose, onderwijs en onderzoek).

Een uitzondering voor deze gebruikerstoestemming geldt voor scholen in het voortgezet onderwijs die [categorie 3-materiaal](#) gebruiken voor onderwijsdoeleinden. Afhankelijk van de in de toestemming gegeven mogelijkheden mogen de bedrijven of instellingen dierlijke bijproducten en afgeleide producten van alle (3) categorieën ontvangen en gebruiken. Restproducten moeten worden verwijderd, zoals voorgeschreven in de dierlijke bijproducten verordening.

Ga na of u over een gebruikerstoestemming moet beschikken. Heeft u een gebruikerstoestemming, ga na of u deze nog nodig heeft en zo ja of deze nog geldig is.

Als bedrijven of instellingen niet over deze vereiste toestemming beschikken, kan de NVWA handhavend opgetreden.

Verzending dierlijke bijproducten voor diagnose, onderwijs en onderzoek

Zoals verwoord in [Verordening \(EG\) Nr. 1069/2009](#), art. 17, lid 2, en de daaruit voortvloeiende uitvoeringsbepalingen opgenomen in [Verordening \(EG\) Nr. 142/2011](#), art. 11, derde lid, mogen exploitanten voor onderwijs, diagnose en onderzoek bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten naar andere lidstaten verzenden, zonder de bevoegde autoriteiten daarvan in kennis te (hoeven) stellen via het [TRACES-systeem](#). De dierlijke bijproducten kunnen worden verzonden of vervoerd naar daartoe aangewezen onderzoek-bedrijven of instellingen die beschikken over toestemming ex art. 17, eerste lid.

Documenten voor verzending van deze dierlijke bijproducten

Tijdens het vervoer binnen Nederland dient een vormvrij handelsdocument de partij naar de (eind)bestemming te begeleiden. Het handelsdocument dient in ieder geval de gegevens te bevatten vermeld, in Bijlage VI, Hoofdstuk I, Afd. 1, punt 1, bij [Verordening \(EG\) Nr. 142/2011](#).

Voor het vervoer binnen Nederland kan gebruik worden gemaakt van een vormvrij handelsdocument (mits de hiervoor beschreven informatie is opgenomen). Bij intracommunautair handelsverkeer dient gebruik te worden gemaakt van het in [Verordening \(EG\) Nr. 142/2011](#), Bijlage VIII, Hoofdstuk III, bedoelde model handelsdocument.

Voor beide soorten vervoer geldt dat op de verpakking duidelijk leesbaar de aanduiding moet zijn opgenomen; "Voor onderzoek en diagnose", zoals bedoeld in Bijlage VIII, Hoofdstuk III, van die (uitvoerings)verordening.

Materiaal dat volledig is omsloten (in formaline of tussen microscoopglasjes) is van deze bepalingen uitgezonderd en kan zonder verdere (veterinairrechtelijke) bepalingen in het handelsverkeer worden gebracht.

Vervoerders van dierlijke bijproducten moeten geregistreerd zijn

Vervoerders van dierlijke bijproducten of hiervan afgeleide producten moeten zijn [geregistreerd bij de NVWA](#). Zowel de verzender als de ontvanger moeten zich ervan vergewissen dat de dierlijke bijproducten met een voor dit doel geregistreerde vervoerder worden vervoerd. De lijst van geregistreerde transporteurs te vinden op de pagina [Dierlijke bijproducten \(section XIII : Andere geregistreerde exploitanten – Transporteurs\)](#).

Importonthefing

Voor het importeren (uit derde landen) van dierlijke bijproducten of afgeleide producten van categorie 1- en 2-materiaal bestemd voor onderzoek en diagnose, is een ontheffing nodig. Het bedrijf van bestemming dient te beschikken over een [\(geldige\) toestemming](#) ex art. 17, van [Verordening \(EG\) Nr. 1069/2009](#). Deze ontheffing voor import van dit soort onderzoeks- en/of diagnosemateriaal kan worden aangevraagd bij de NVWA per zending of voor een bepaalde tijd via het volgende e-mail adres: import@vwa.nl.

Meer informatie:

- [Dierlijke bijproducten](#) (website NVWA)
- [Dierproeven voor onderzoek](#) (website NVWA)