



# Groot-Brittannië, behandelde bloedproducten (exclusief paard) voor gebruik buiten de voedselketen

Code: **DPDL-231** Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 04-04-2022

Eigenaar: NVWA O&O, team Import & export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	04-04-2022	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export van behandelde bloedproducten voor gebruik buiten de voedselketen naar Groot-Brittannië. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat beschrijven de eisen en de bijbehorende dekkingen voor het afgeven van dit certificaat.

## 1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van behandelde bloedproducten voor gebruik buiten de voedselketen naar Groot-Brittannië. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Groot-Brittannië, de controles die de NVWA hiervoor moet uitvoeren, en de gegevens die het bedrijfsleven moet aanleveren aan de NVWA.

Over de certificeringseisen die gelden voor de export van behandelde bloedproducten voor gebruik buiten de voedselketen naar Groot-Brittannië zijn officiële bilaterale afspraken gemaakt. Deze afspraken zijn bindend, van deze afspraken kan dus niet worden afgeweken.

## 2 WETTELIJKE BASIS

### 2.1 EU-regelgeving

- Verordening (EG) nr. 1069/2009 (niet voor humane consumptie bestemde dierlijke bijproducten)
- Verordening (EU) nr. 142/2011 (niet voor humane consumptie bestemde dierlijke bijproducten)

### 2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

### 2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Groot-Brittannië en Nederland.

## 3 DEFINITIES

Begrip	Definitie
Groot-Brittannië	Dit is het complete eiland dat bestaat uit de landen Engeland, Schotland en Wales. Ook de kleinere eilanden die direct om het hoofdeiland heen liggen zoals de Orkneys Islands, de Shetland Islands en het eiland Wight worden bij Groot-Brittannië gerekend. De Kanaaleilanden en het Isle of Man horen niet bij Groot-Brittannië.
Verenigd Koninkrijk	Het Verenigd Koninkrijk bestaat uit de landen van Groot-Brittannië (Engeland, Schotland en Wales) plus Noord-Ierland. De volledige naam in het Engels is The United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland.
Kanaaleilanden en Isle of Man	De Kanaaleilanden (Channel Islands) horen officieel niet bij Groot-Brittannië of het Verenigd Koninkrijk. De eilanden Jersey, Guernsey,

Begrip	Definitie
	Herm, Alderney en Sark vormen een zogeheten 'crown dependency' (autonome bezitting van de Britse kroon). Dit geldt ook voor het Isle of Man in de Ierse Zee. Het staatshoofd van de Kanaaleilanden en het eiland Man is de Britse koningin, maar dan in haar hoedanigheid van respectievelijk de Hertogin van Normandië en de Lord of Mann.
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.

**N.B.:**

Het certificaat is beschikbaar in e-CertNL zodat duidelijk is welke eisen van toepassing zijn voor de export naar Groot-Brittannië, Kanaaleilanden en het eiland Man vanaf 1 juli 2022. Tot die tijd kan gebruik worden gemaakt van een uniform verzoekcertificaat voor de export naar Groot-Brittannië, Kanaaleilanden en het eiland Man. De landen stellen dit document niet verplicht, deze is enkel bedoeld om eventuele retourzendingen naar de EU te vergemakkelijken.

## 4 WERKWIJZE

De export van behandelde bloedproducten voor gebruik buiten de voedselketen naar Groot-Brittannië is toegestaan.

Certificaat: zie bijlage

Toelichting bij het certificaat:

### 4.1 Algemeen:

- Het certificaat dient niet te worden geprint op waardepapier, maar op blanco papier.
- Verwijzingen naar Groot-Brittannië in de instructie en/of het certificaat omvatten tevens de export naar de Kanaaleilanden en het Isle of Man.
- Dit certificaat is niet bestemd voor behandelde bloedproducten afkomstig van paarden.
- Raadpleeg vooraf de instructie Tijdelijke Maatregelen Derde Landen (TMDL-01) op mogelijke exportbeperkingen. Als in de TMDL-01 informatie staat die in strijd is met een landeninstructie dan is de informatie vermeld in de TMDL-01 leidend.

Aanhef:

*I, the undersigned official veterinarian, declare that I have read and understood Regulation (EC) No 1069/2009 of the European Parliament and of the Council, and in particular Article 8 (c) and Article 8(d) and Article 10 thereof, and Commission Regulation (EU) No 142/2011, and in particular Chapter II of Annex XIV thereto, and certify that:*

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de certificerende NVWA-dierenarts kennis heeft genomen van de relevante bepalingen van de genoemde EU-regelgeving (Verordening (EU) nr. 1069/2009 en Verordening (EU) nr. 142/2011).

Verklaring 1:

*The blood products described above consist of blood products that satisfy the requirements below;*  
Deze verklaring kan worden afgegeven als aan de hierop volgende eisen wordt voldaan.

Verklaring 2:

*They consist exclusively of blood products not intended for human or animal consumption;*  
Belanghebbende moet aantonen dat de bestemming geen humane of dierlijke consumptie is. Dat kan bijvoorbeeld door het overleggen van de labels (zie ook verklaring 8).

Verklaring 3:

*They have been prepared and stored in a plant supervised by the competent authority, exclusively with the following animal by-products:*

- either<sup>(1)</sup> blood of slaughtered animals, which is fit for human consumption in accordance with retained EU law, but is not intended for human consumption for commercial reasons;*
- and/or<sup>(1)</sup> blood of slaughtered animals, which is rejected as unfit for human consumption in accordance with retained EU law, but which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals, derived from carcasses that have been slaughtered in a slaughterhouse and were considered fit for human consumption following an ante-mortem inspection in accordance with retained EU law;*
- and/or<sup>(1)</sup> blood of slaughtered animals, which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals, obtained from animals that have been slaughtered in a slaughterhouse after having been considered fit for human consumption following an ante-mortem inspection in accordance with retained EU law;*
- and/or<sup>(1)</sup> blood and blood products originating from live animals that did not show clinical signs of any disease communicable through these products to humans or animals;*
- and/or<sup>(1)</sup> blood and blood products derived from the production of products intended for human consumption;*
- and/or<sup>(1)</sup> animal by-products which have been derived from animals which have been submitted to illegal treatment as defined in Article 1 (2)(d) of Council Directive 96/22/EC or Article 2(b) of Council Directive 96/23/EC;*
- and/or<sup>(1)</sup> animal by-products containing residues of other substances and environmental contaminants listed in Group B(3) of Annex I to Directive 96/23/EC, if such residues exceed the permitted levels laid down by retained EU law or, in the absence thereof, in national legislation;*

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald. De aanvrager moet zelf in e-CertNL onder het tabblad "documenten" de keuze maken welke tekst getoond wordt.

Het product moet afkomstig zijn van erkende of geregistreerde bedrijven op basis van Verordening (EG) nr. 1069/2009. Bloedproducten voor technische bestemming kunnen zijn gemaakt van categorie 3-materiaal als bedoeld in artikel 10 van verordening (EU) nr. 1069/2009, onder lid a), b), d) e) en h), dan wel categorie 1-materiaal als bedoeld in artikel 8, onder lid c) en d)

**N.B.:** Voor behandelde bloedproducten gemaakt van cat. 1 materiaal geldt dat deze niet mogen worden aangewend als grondstof voor organische meststoffen / bodemverbeteraars.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. Belanghebbend bedrijf moet aantonen dat het product hieraan voldoet. Voor bloedproduct vervaardigd in, en verzonden vanuit een NL productiebedrijf: dit kan op basis van handelsdocumenten waaruit blijkt dat voor de vervaardiging van het bloedproduct grondstoffen cat. 3 a/b/d/h of cat. 1 c/d zijn gebruikt.

Voor bloedproduct vervaardigd in een bedrijf in Nederland of een andere EU-lidstaat en verzonden van een NL opslaglocatie: dit kan op basis van handelsdocumenten waaruit blijkt dat voor de vervaardiging van het bloedproduct grondstoffen cat. 3 a/b/d/h of cat. 1 c/d zijn gebruikt en waarin is aangegeven dat het product een technische bestemming heeft.

Voor verzending vanuit een NL opslaglocatie van uit derde landen geïmporteerd bloedproduct: dit kan door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

Verklaring 4:

*The blood that these products were manufactured from has been collected in slaughterhouses approved in accordance with retained EU law, in slaughterhouses approved and supervised by the competent authority of the country of collection or from live animals in facilities approved and supervised by the competent authority of the country of collection;*

Indien het bloed is verzameld in een slachthuis kan deze verklaring worden afgegeven voor bloed verzameld in slachthuizen die een erkenning hebben op basis van Verordening (EU) nr. 853/2004.

Voor een product vervaardigd in een verwerkingsbedrijf in Nederland kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een handelsdocument bij de aangeleverde grondstoffen, waarin is opgenomen dat het bedrijf waar het bloed is verzameld een slachthuis betreft.

Voor een product vervaardigd in een verwerkingsbedrijf in een andere EU-lidstaat en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking, afkomstig van de bevoegde autoriteit van de betreffende EU-lidstaat,

in de vorm van een veterinaire certificaat bij iedere zending of een long term declaration met een geldigheidsduur van maximaal 12 maanden.

Voor een product vervaardigd in een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

Indien het bloed verkregen is van levende dieren geldt dat aangetoond moet worden dat het bloed is verkregen van dieren die verblijven in een erkende instelling, onder toezicht van de bevoegde autoriteit.

Voor een product vervaardigd in een verwerkingsbedrijf in Nederland van bloed van levende dieren in een Nederlandse instelling geldt dat deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de bedrijfsgegevens van de instelling. Deze moet een registratie hebben voor het gebruik van dierlijke bijproducten voor onderwijsdoeleinden, onderzoek en/of diagnose, en specifiek voor het vangen van bloed van levende dieren onder toezicht zijn gebracht van de NVWA.

Voor een product vervaardigd in een verwerkingsbedrijf in Nederland van bloed van levende dieren in een instelling in een andere EU-lidstaat geldt dat deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking, afkomstig van de bevoegde autoriteit van de betreffende EU-lidstaat.

Voor een product vervaardigd in een verwerkingsbedrijf in een andere EU-lidstaat en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking, afkomstig van de bevoegde autoriteit van de betreffende EU-lidstaat

Voor een product vervaardigd in een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

#### Verklaring 5:

- <sup>(1)</sup> *In the case of blood products derived from Artiodactyla, Perissodactyla and Proboscidea including their crossbreeds, other than Suidae and Tayassuidae, the products have undergone one of the following treatments, guaranteeing the absence of pathogens of foot-and-mouth disease, vesicular stomatitis, rinderpest, peste des petits ruminants, Rift Valley fever and bluetongue:*
- either<sup>(1)</sup> heat treatment at a temperature of 65°C for at least three hours, followed by an effectiveness check;*
  - and/or<sup>(1)</sup> irradiation at 25 kGy by gamma rays, followed by an effectiveness check;*
  - and/or<sup>(1)</sup> change in pH to pH 5 for two hours, followed by an effectiveness check;*
  - and/or<sup>(1)</sup> heat treatment of at least 80 °C throughout their substance, followed by an effectiveness check;*

Deze verklaring is van toepassing voor bloedproduct gemaakt van bloed van hoefdieren, anders dan varkens (en anders dan paardachtigen). Wanneer het product niet is gemaakt van bloed van hoefdieren anders dan varkens moet de verklaring in zijn geheel worden doorgehaald.

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald. De aanvrager moet zelf in e-CertNL onder het tabblad "documenten" de keuze maken welke tekst getoond wordt.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. Belanghebbende moet aantonen dat het product de genoemde behandeling heeft ondergaan door middel van gegevens met betrekking tot het productieproces. Bij een product vervaardigd in een productiebedrijf in Nederland kan dit worden onderbouwd op basis van een bedrijfsverklaring met betrekking tot het productieproces, waarop een periodieke toetsing zal worden uitgevoerd door een NVWA medewerker in de regio die is belast met het toezicht binnen het bedrijf.

Voor een product vervaardigd in een verwerkingsbedrijf in een andere EU-lidstaat kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking, afkomstig van de bevoegde autoriteit van de betreffende EU-lidstaat, in de vorm van een veterinaire certificaat bij iedere zending of een long term declaration met een geldigheidsduur van maximaal 12 maanden.

Voor een product vervaardigd in een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

#### Verklaring 6:

- <sup>(1)</sup> *In the case of blood products derived from Suidae, Tayassuidae, poultry and other avian species, the products have undergone one of the following treatments guaranteeing the absence of pathogens of the following diseases: foot-and-mouth disease, vesicular stomatitis, swine vesicular disease, classical swine fever, African swine fever, Newcastle disease and highly pathogenic avian influenza, as appropriate to the species:*
- either<sup>(1)</sup> heat treatment at a temperature of 65°C for at least three hours, followed by an effectiveness check;*

*and/or<sup>(1)</sup> irradiation at 25 kGy by gamma rays, followed by an effectiveness check;*  
*and/or<sup>(1)</sup> heat treatment of at least 80°C for Suidae/Tayassuidae<sup>(1)</sup> and at least 70°C for poultry and other avian species<sup>(1)</sup> throughout the substance of the product, followed by an effectiveness check;*

Deze verklaring is van toepassing voor bloedproduct gemaakt van bloed van varkens of pluimvee. Wanneer het product niet is gemaakt van bloed van varkens of pluimvee moet de verklaring in zijn geheel worden doorgehaald. De aanvrager moet zelf in e-CertNL onder het tabblad "documenten" de keuze maken welke tekst getoond wordt.

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald; in de derde optie moet de niet van toepassing zijnde behandeling en diersoort worden doorgehaald.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. Belanghebbende moet aantonen dat het product de genoemde behandeling heeft ondergaan door middel van gegevens met betrekking tot het productieproces. Bij een product vervaardigd in een productiebedrijf in Nederland kan dit worden onderbouwd op basis van een bedrijfsverklaring met betrekking tot het productieproces, waarop een periodieke toetsing zal worden uitgevoerd door een NVWA medewerker in de regio die is belast met het toezicht binnen het bedrijf.

Voor een product vervaardigd in een verwerkingsbedrijf in een andere EU-lidstaat kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking, afkomstig van de bevoegde autoriteit van de betreffende EU-lidstaat, in de vorm van een veterinair certificaat bij iedere zending of een long term declaration met een geldigheidsduur van maximaal 12 maanden.

Voor een product vervaardigd in een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

#### Verklaring 7:

*(<sup>1</sup>) In the case of blood products derived from species other than those listed in point IV.5 or IV.6, the products have undergone the following treatment (please specify); .....*

Deze verklaring is van toepassing voor bloedproduct gemaakt van bloed van andere dieren dan hoefdieren of pluimvee. Wanneer het product is gemaakt van bloed van hoefdieren of pluimvee moet de verklaring in zijn geheel worden doorgehaald. De aanvrager kan de behandelmethode invullen in e-CertNL in een invulveld. Indien verklaring 5 of 6 van toepassing is, hoeft dit veld niet ingevuld te worden.

Wanneer het product is gemaakt van bloed van andere dieren dan hoefdieren (waaronder varkens) of pluimvee moet de behandelmethode worden ingevuld.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. Belanghebbende moet aantonen dat het product de genoemde behandeling heeft ondergaan door middel van gegevens met betrekking tot het productieproces.

Bij een product vervaardigd in een productiebedrijf in Nederland kan dit worden onderbouwd op basis van een bedrijfsverklaring met betrekking tot het productieproces, waarop een periodieke toetsing zal worden uitgevoerd door een NVWA medewerker in de regio die is belast met het toezicht binnen het bedrijf.

Voor een product vervaardigd in een verwerkingsbedrijf in een andere EU-lidstaat kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking, afkomstig van de bevoegde autoriteit van de betreffende EU-lidstaat, in de vorm van een veterinair certificaat bij iedere zending of een long term declaration met een geldigheidsduur van maximaal 12 maanden.

Voor een product vervaardigd in een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

#### Verklaring 8:

*The products were:*

*either<sup>(1)</sup> packed in new or sterilised bags or bottles,*

*or<sup>(1)</sup> transported in bulk in containers or other means of transport that were thoroughly cleaned and disinfected with a disinfectant approved by the competent authority before use;*

*and the outer packaging or containers bear labels indicating 'NOT FOR HUMAN OR ANIMAL CONSUMPTION'*

De niet van toepassing zijnde optie moet worden doorgehaald.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring met gelijke strekking en door het uploaden van een label.

Verklaring 9:

*The products were stored in enclosed storage;*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 10:

*All precautions were taken to avoid the contamination of the products with pathogenic agents after treatment;*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 11:

<sup>(1)</sup> *The treated blood products described above:*

*either<sup>(1)</sup> are derived from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals.*

*or<sup>(1)</sup> are derived from bovine, ovine or caprine animals and do not contain and are not derived from:*

*either<sup>(1)</sup> bovine, ovine and caprine materials other than those derived from animals born, continuously reared and slaughtered in a country or region classified as posing a negligible BSE risk in accordance with Decision 2007/453/EC.*

*or<sup>(1)</sup> (a) specified risk material as defined in point 1 of Annex V to Regulation (EC) No 999/2001 of the European Parliament and of the Council;*

*(b) mechanically separated meat obtained from bones of bovine, ovine or caprine animals, except from those animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region classified as posing a negligible BSE risk in accordance with Commission Decision 2007/453/EC, which there has been no indigenous BSE case;*

*(c) animal by-product or derived product obtained from bovine, ovine or caprine animals which have been killed, after stunning, by laceration of the central nervous tissue by means of an elongated rod-shaped instrument introduced into the cranial cavity, or by means of gas injected into the cranial cavity, except for those animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region classified as posing a negligible BSE risk in accordance with Decision 2007/453/EC.*

Deze verklaring is alleen van toepassing indien uit de grondstoffenlijst blijkt dat is afgeleid van cat. 3 bloed van herkauwers. Indien het product niet is afgeleid van bloed van herkauwers verkregen uit het slachtproces, moet deze verklaring in zijn geheel worden doorgehaald.

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald.

De eerste deelverklaring is van toepassing op product dat is afgeleid van andere herkauwers dan runderen, schapen of geiten.

De tweede deelverklaring is van toepassing voor product dat is afgeleid van runderen, schapen of geiten.

De eerste suboptie van de tweede deelverklaring kan worden gekozen voor product gemaakt van grondstoffen afkomstig uit een land met een verwaarloosbaar BSE-risico.

De tweede suboptie van de tweede deelverklaring, bestaande uit drie bijbehorende deelverklaringen, kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Voor producten vervaardigd in Nederland kan betreffende optie worden afgegeven op basis van een verklaring van gelijke strekking opgesteld door het productiebedrijf. Voor producten vervaardigd in Nederland geldt dat de items a/b/c van de tweede deelverklaring kunnen worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Voor een product vervaardigd in een verwerkingsbedrijf in een andere EU-lidstaat kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking, afkomstig van de bevoegde autoriteit van de betreffende EU-lidstaat, in de vorm van een veterinair certificaat bij iedere zending of een long term declaration met een geldigheidsduur van maximaal 12 maanden.

Voor een product vervaardigd in een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB

## **5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN**

De certificerende NVWA-dierenarts is bevoegd en verantwoordelijk voor het afgeven van het certificaat.

**Groot-Brittannië, behandelde bloedproducten (exclusief paard) voor gebruik buiten de voedselketen**

Code: **DPDL-231**

Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 04-04-2022

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF TREATED BLOOD PRODUCTS, EXCLUDING THOSE OF EQUIDAE, FOR THE MANUFACTURE OF DERIVED PRODUCTS FOR PURPOSES OUTSIDE THE FEED CHAIN FOR FARMED ANIMALS FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN, CHANNEL ISLANDS AND ISLE OF MAN

**I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS**

Product no.	Product	Species (Scientific name)	Origin product	Approval number

Product no.	HS-Heading	HS-description (HS-4)	Storage

Batch no	Type of packaging	No. of packages	Nett weight	Gross weight

Commodity certified for : Technical use  
Marks :  
Container number :  
Seal number :

**II. ORIGIN OF THE PRODUCTS**

Product no.	Approval no.	Name and address

Name and address of exporter :  
Date of departure :  
Place of loading :

**III. DESTINATION OF THE PRODUCTS**

Means of conveyance :  
Identification of the means of conveyance :  
Point of entry :  
Name and address consignee :

**IV. HEALTH INFORMATION**

I, the undersigned official veterinarian, declare that I have read and understood Regulation (EC) No 1069/2009 of the European Parliament and of the Council, and in particular Article 8 (c) and Article 8(d) and Article 10 thereof, and Commission Regulation (EU) No 142/2011, and in particular Chapter II of Annex XIV thereto, and certify that:

1. The blood products described above consist of blood products that satisfy the requirements below;
2. They consist exclusively of blood products not intended for human or animal consumption;
3. They have been prepared and stored in a plant supervised by the competent authority, exclusively with the following animal by-products:  
either<sup>(1)</sup> blood of slaughtered animals, which is fit for human consumption in accordance with retained EU law, but is not intended for human consumption for commercial reasons;



**Groot-Brittannië, behandelde bloedproducten (exclusief paard) voor gebruik buiten de voedselketen**

Code: **DPDL-231**

Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 04-04-2022

- 
- and/or<sup>(1)</sup> blood of slaughtered animals, which is rejected as unfit for human consumption in accordance with retained EU law, but which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals, derived from carcasses that have been slaughtered in a slaughterhouse and were considered fit for human consumption following an ante-mortem inspection in accordance with retained EU law;
- and/or<sup>(1)</sup> blood of slaughtered animals, which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals, obtained from animals that have been slaughtered in a slaughterhouse after having been considered fit for human consumption following an ante-mortem inspection in accordance with retained EU law;
- and/or<sup>(1)</sup> blood and blood products originating from live animals that did not show clinical signs of any disease communicable through these products to humans or animals;
- and/or<sup>(1)</sup> blood and blood products derived from the production of products intended for human consumption;
- and/or<sup>(1)</sup> animal by-products which have been derived from animals which have been submitted to illegal treatment as defined in Article 1 (2)(d) of Council Directive 96/22/EC or Article 2(b) of Council Directive 96/23/EC;
- and/or<sup>(1)</sup> animal by-products containing residues of other substances and environmental contaminants listed in Group B(3) of Annex I to Directive 96/23/EC, if such residues exceed the permitted levels laid down by retained EU law or, in the absence thereof, in national legislation;
4. The blood that these products were manufactured from has been collected in slaughterhouses approved in accordance with retained EU law, in slaughterhouses approved and supervised by the competent authority of the country of collection or from live animals in facilities approved and supervised by the competent authority of the country of collection;
- 5.<sup>(1)</sup> In the case of blood products derived from Artiodactyla, Perissodactyla and Proboscidea including their crossbreeds, other than Suidae and Tayassuidae, the products have undergone one of the following treatments, guaranteeing the absence of pathogens of foot-and-mouth disease, vesicular stomatitis, rinderpest, peste des petits ruminants, Rift Valley fever and bluetongue:
- either<sup>(1)</sup> heat treatment at a temperature of 65°C for at least three hours, followed by an effectiveness check;
- and/or<sup>(1)</sup> irradiation at 25 kGy by gamma rays, followed by an effectiveness check;
- and/or<sup>(1)</sup> change in pH to pH 5 for two hours, followed by an effectiveness check;
- and/or<sup>(1)</sup> heat treatment of at least 80 °C throughout their substance, followed by an effectiveness check;
- 6.<sup>(1)</sup> In the case of blood products derived from Suidae, Tayassuidae, poultry and other avian species, the products have undergone one of the following treatments guaranteeing the absence of pathogens of the following diseases: foot-and-mouth disease, vesicular stomatitis, swine vesicular disease, classical swine fever, African swine fever, Newcastle disease and highly pathogenic avian influenza, as appropriate to the species:
- either<sup>(1)</sup> heat treatment at a temperature of 65°C for at least three hours, followed by an effectiveness check;
- and/or<sup>(1)</sup> irradiation at 25 kGy by gamma rays, followed by an effectiveness check;
- and/or<sup>(1)</sup> heat treatment of at least 80°C for Suidae/Tayassuidae<sup>(1)</sup> and at least 70°C for poultry and other avian species<sup>(1)</sup> throughout the substance of the product, followed by an effectiveness check;
- 7.<sup>(1)</sup> In the case of blood products derived from species other than those listed in point IV.5 or IV.6, the products have undergone the following treatment (please specify);
- .....
8. The products were:
- either<sup>(1)</sup> packed in new or sterilised bags or bottles,

**Groot-Brittannië, behandelde bloedproducten (exclusief paard) voor gebruik buiten de voedselketen**

Code: **DPDL-231**

Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 04-04-2022

- or<sup>(1)</sup> transported in bulk in containers or other means of transport that were thoroughly cleaned and disinfected with a disinfectant approved by the competent authority before use;  
and the outer packaging or containers bear labels indicating 'NOT FOR HUMAN OR ANIMAL CONSUMPTION'
9. The products were stored in enclosed storage;
10. All precautions were taken to avoid the contamination of the products with pathogenic agents after treatment;
- 11.<sup>(1)</sup> The treated blood products described above:  
either<sup>(1)</sup> are derived from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals.  
or<sup>(1)</sup> are derived from bovine, ovine or caprine animals and do not contain and are not derived from:  
either<sup>(1)</sup> bovine, ovine and caprine materials other than those derived from animals born, continuously reared and slaughtered in a country or assified as posing a negligible BSE risk in accordance with Decision 2007/453/EC.  
or<sup>(1)</sup> (a) specified risk material as defined in point 1 of Annex V to Regulation (EC) No 999/2001 of the European Parliament and of the Council;  
(b) mechanically separated meat obtained from bones of bovine, ovine or caprine animals, except from those animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region classified as posing a negligible BSE risk in accordance with Commission Decision 2007/453/EC, which there has been no indigenous BSE case;  
(c) animal by-product or derived product obtained from bovine, ovine or caprine animals which have been killed, after stunning, by laceration of the central nervous tissue by means of an elongated rod-shaped instrument introduced into the cranial cavity, or by means of gas injected into the cranial cavity, except for those animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region classified as posing a negligible BSE risk in accordance with Decision 2007/453/EC.

Notes:

- <sup>(1)</sup> Delete as appropriate.
- Those countries subject to the transitional import arrangements include: an EU member State; Liechtenstein; Norway; Iceland and Switzerland.
  - References to European Union legislation within this certificate are references to direct EU legislation which has been retained in Great Britain (retained EU law as defined in the European Union (Withdrawal) Act 2018).
  - References to Great Britain in this certificate include Channel Islands and Isle of Man.
  - Use the appropriate Harmonised System (HS) code(s) using headings such as: 05.11, 30.02, 35.02, 35.04.
  - Species: select from the following: Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia other than Ruminantia or Suidae, Pesca, Reptilian.

The colour of the signature shall be different to that of the printing.

Note for the person responsible for the consignment in Great Britain, Channel Islands or Isle of Man: this certificate is only for veterinary purposes and must accompany the consignment until it reaches the border control post of Great Britain, Channel Islands or Isle of Man.