



## Groot-Brittannië, vetderivaten voor technisch gebruik

Code: **DPDL-236** Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 26-05-2022

Eigenaar: NVWA O&O, team Import & export

| Versie | Datum      | Wijziging ten opzichte van vorige versie  |
|--------|------------|---|
| 1.0.0  | 26-05-2022 | Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export van vetderivaten voor technisch gebruik naar Groot-Brittannië. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat beschrijven de eisen en de bijbehorende dekkingen voor het afgeven van dit certificaat. |

### **N.B.**

De ingangsdatum van de verplichte certificaten voor veel veterinaire producten is door Groot-Brittannië verschoven naar eind 2023. Hiermee is ook de ingang van het certificaat voor de export van vetderivaten voor technisch gebruik tot nader orde uitgesteld. 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.

## **1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED**

Deze instructie geldt voor het exporteren van vetderivaten voor technisch gebruik 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 vetderivaten voor technisch gebruik 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 (EU) 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. |

| Begrip                        | Definitie   |
|-------------------------------|---|
| 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, 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. |
| 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 van Verordening(EU) nr. 142/2011.   |

## 4 WERKWIJZE

De export van vetderivaten voor technisch gebruik 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.
- 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.
- Export van categorie 1 en 2-vetderivaten naar derde landen is niet toegestaan. Het certificaat wordt alleen verstrekt voor cat. 3 vetderivaten.

#### 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 10 thereof, and Commission Regulation (EU) No 142/2011, and in particular Chapter II of Annex XIV thereto, and certify that the fat derivatives described above:*

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

#### Verklaring 1:

*Consist of fat derivatives that satisfy the health requirements below;*

Deze verklaring kan worden afgegeven als aan de hierop volgende eisen wordt voldaan.

#### Verklaring 2:

*Consist of fat derivatives intended for purposes outside the feed chain, other than in cosmetics, pharmaceuticals and medical devices;*

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven.

Belanghebbende moet aantonen dat het product andere doeleinden buiten de voedsel en voederketen heeft dan voor gebruik in cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen.

Belanghebbend bedrijf moet aantonen de vetderivaten zullen worden aangewend voor het beoogde doel; dit kan door het overleggen van een bedrijfsverklaring.

Verklaring 3:

*Have been prepared and stored in a plant approved, validated and supervised by the competent authority in accordance with Article 24 of Regulation (EC) No 1069/2009, in order to kill pathogenic agents;*

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven voor een product vervaardigd in een bedrijf in Nederland of andere EU-lidstaten met een erkenning op basis van artikel 24 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 als verwerkingsbedrijf cat. 3.

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 4:

*Have been prepared from rendered fats exclusively produced from the following materials:*

Verklaring 4.1:

*In case the fat derivatives are intended for uses outside the feed chain, other than in organic fertilisers, soil improvers, cosmetics, pharmaceuticals and medical devices, the following Category 1 materials:*

*either<sup>(1)</sup> The following material:*

*(i) Specified risk material;*

*(ii) Entire bodies or parts of dead animals containing specified risk material at the time of disposal;*

*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 Directive 96/22/EC or Article 2(b) of 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, by legislation of the Member State of importation;*

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald.

Deze verklaring is van toepassing in geval het export betreft van vetderivaten gemaakt van categorie 1 materiaal, met gebruik buiten de voederketen, anders dan organische meststoffen, bodemverbeteraars, cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen.

Deze verklaring kan in zijn geheel niet worden afgegeven: Export van categorie 1 materiaal dan wel producten gemaakt van categorie 1 materiaal naar derde landen is niet toegestaan.

Verklaring 4.2:

*In case the fat derivatives are intended for use in organic fertilisers or soil improvers or other uses outside the feed chain, other than in cosmetics, pharmaceuticals and medical devices, the following Category 2 materials:*

*either<sup>(1)</sup> Animal by-products containing residues of authorised substances or contaminants exceeding the permitted levels referred to in Article 15(3) of Directive 96/23/EC;*

*and/or<sup>(1)</sup> Products of animal origin which have been declared unfit for human consumption due to the presence of foreign bodies in those products;*

*and/or<sup>(1)</sup> Animals and parts of animals, other than those referred to in Articles 8 and 10 of Regulation (EC) No 1069/2009, that died other than being slaughtered or killed for human consumption, including animals killed for disease control purposes;*

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald. Deze verklaring is van toepassing in geval het export betreft van vetderivaten gemaakt van categorie 2 materiaal, met gebruik als organische meststoffen of bodemverbeteraars, of andere doeleinden buiten de voederketen dan voor gebruik in cosmetische en farmaceutische producten en medische hulpmiddelen.

Deze verklaring kan niet worden afgegeven: Export van categorie 2 materiaal dan wel producten gemaakt van categorie 2 materiaal naar derde landen is niet toegestaan.

Verklaring 4.3:

*The following Category 3 materials:*

*either<sup>(1)</sup> Carcasses and parts of animals slaughtered or, in the case of game, bodies or parts of animals killed, and which are fit for human consumption in accordance with retained EU law, but are not intended for human consumption for commercial reasons;*

- and/or<sup>(1)</sup> Carcasses and the following parts originating either from animals that have been slaughtered in a slaughterhouse and were considered fit for slaughter for human consumption following an ante-mortem inspection or bodies and the following parts of animals from game killed for human consumption in accordance with retained EU law:*
- (i) Carcasses or bodies and parts of animals which are rejected as unfit for human consumption in accordance with retained EU law, but which did not show any signs of disease communicable to humans or animals;*
  - (ii) Heads of poultry;*
  - (iii) Hides and skins, including trimmings and splitting thereof, horns and feet, including the phalanges and the carpus and metacarpus bones, tarsus and metatarsus bones;*
  - (iv) Pig bristles;*
  - (iv) Feathers;*
- and/or<sup>(1)</sup> Blood of animals which did not show any signs of disease communicable through blood to humans or animals, obtained from animals that have been slaughtered in a slaughterhouse after having been considered fit for slaughter for human consumption following an ante-mortem inspection in accordance with retained EU law;*
- and/or<sup>(1)</sup> Animal by-products arising from the production of products intended for human consumption, including degreased bone, greaves and centrifuge or separator sludge from milk processing;*
- and/or<sup>(1)</sup> Products of animal origin, or foodstuffs containing products of animal origin, which are no longer intended for human consumption for commercial reasons or due to problems of manufacturing or packaging defects or other defects from which no risk to public or animal health arises;*
- and/or<sup>(1)</sup> Petfood and feedingstuffs of animal origin, or feedingstuffs containing animal by-products or derived products, which are no longer intended for feeding for commercial reasons or due to problems of manufacturing or packaging defects or other defects from which no risk to public or animal health arises;*
- and/or<sup>(1)</sup> Blood, placenta, wool, feathers, hair, horns, hoof cuts and raw milk originating from live animals that did not show signs of any disease communicable through that product to humans or animals;*
- and/or<sup>(1)</sup> Aquatic animals, and parts of such animals, except sea mammals, which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals;*
- and/or<sup>(1)</sup> Animal by-products from aquatic animals originating from plants or establishments manufacturing products for human consumption;*
- and/or<sup>(1)</sup> The following material originating from animals which did not show any signs of disease communicable through that material to humans or animals:*
- (i) Shells from shellfish with soft tissue or flesh;*
  - (ii) The following originating from terrestrial animals:*
    - Hatchery by-products,*
    - Eggs,*
    - Egg by-products, including egg shells;*
  - (iii) Day-old chicks killed for commercial reasons;*

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.

De vetderivaten moeten zijn gemaakt van cat. 3 materiaal volgens artikel 10 lid a/b/d/e/f/g/h/i/j/k van Verordening(EU) 1069/2009.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle. Belanghebbend bedrijf moet aantonen welke grondstoffen zijn gebruikt.

Voor vetderivaten vervaardigd in, en verzonden vanuit een NL productiebedrijf: dit kan op basis van handelsdocumenten waaruit blijkt dat voor de vervaardiging van de vetderivaten cat. 3 a/b/d/e/f/g/h/i/j/k grondstoffen zijn gebruikt.

Voor vetderivaten 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 de producten zijn gemaakt in een bedrijf met een erkenning o.b.v. artikel 24 als verwerkingsbedrijf cat. 3, en waarin is vermeld dat het product is vervaardigd van grondstoffen cat. 3 vetderivaten.

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

Verklaring 5:

*In case of fat derivatives produced from animal by-products referred to in point IV.4.1. and point IV.4.2:*

(a) *Have been produced using the following methods:*

*either<sup>(1)</sup> Transesterification or hydrolysis at least 200 °C, under corresponding appropriate pressure, for 20 minutes (glycerol, fatty acids and esters);*

*or<sup>(1)</sup> Saponification with NaOH 12M (glycerol and soap):*

*either<sup>(1)</sup> In a batch process at 95 °C for three hours;*

*or<sup>(1)</sup> In a continuous process at 140 °C, 2 bars (2000 hPa) for eight minutes;*

*or<sup>(1)</sup> Hydrogenation at 160 °C at 12 bars (12000 hPa) pressure for 20 minutes;*

(b) *Are packaged in new containers or in containers that have been cleaned, and all precautions are taken to prevent its contamination which bear labels indicating "NOT FOR HUMAN OR ANIMAL CONSUMPTION";*

Deze verklaring is van toepassing voor vetderivaten vervaardigd van categorie 1 materiaal of categorie 2 materiaal. De niet-relevante deelverklaringen moeten worden doorgehaald.

Deze verklaring kan niet worden afgegeven: Export van categorie 1 of 2 materiaal dan wel producten gemaakt van categorie 1 of 2 materiaal naar derde landen is niet toegestaan.

Verklaring 6:

*In case of fat derivatives produced from animal by-products referred to in point IV.4.3, the fat derivatives have been produced in accordance with processing method 1/2/3/4/5/6/7<sup>(1)</sup> referred to in Chapter III of Annex IV to Regulation (EU) No 142/2011.*

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven.

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald.

In het certificaat wordt alleen de van toepassing zijnde behandelingsmethode vermeld.

Belanghebbende moet aantonen dat het product de genoemde behandeling heeft ondergaan door middel van gegevens met betrekking tot het productieproces. Methode 1-7 zoals beschreven in Hoofdstuk 3, bijlage IV van Verordening (EU) nr. 142/2011.

Bij een product vervaardigd in een productiebedrijf in Nederland kan dit worden onderbouwd op basis van een bedrijfsverklaring met betrekking tot het productieproces, hetgeen periodiek zal worden geverifieerd.

Bij een product vervaardigd in een bedrijf in Nederland of een andere EU-lidstaat, en verzonden vanuit een Nederlandse opslaglocatie, kan dit worden onderbouwd door het overleggen van een handelsdocument waarin de toegepaste behandelingsmethode is ingevuld resp. op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking opgesteld door bevoegde autoriteit

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.

Bijlage: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF FAT DERIVATIVES NOT INTENDED FOR HUMAN  
CONSUMPTION TO BE USED OUTSIDE THE FEED CHAIN 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 |
|-------------|------------|-----------------------|---------|
|             | 15.16      |                       |         |

| Product no. | 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 10 thereof, and Commission Regulation (EU) No 142/2011, and in particular Chapter II of Annex XIV thereto, and certify that the fat derivatives described above:

1. Consist of fat derivatives that satisfy the health requirements below;
2. Consist of fat derivatives intended for purposes outside the feed chain, other than in cosmetics, pharmaceuticals and medical devices;
3. Have been prepared and stored in a plant approved, validated and supervised by the competent authority in accordance with Article 24 of Regulation (EC) No 1069/2009, in order to kill pathogenic agents;
4. Have been prepared from rendered fats exclusively produced from the following materials:
  - 4.1. In case the fat derivatives are intended for uses outside the feed chain, other than in organic fertilisers, soil improvers, cosmetics, pharmaceuticals and medical devices, the following Category 1 materials:
 

either<sup>(1)</sup> The following material:

    - (i) Specified risk material;
    - (ii) Entire bodies or parts of dead animals containing specified risk material at the time of disposal;

- 
- 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 Directive 96/22/EC or Article 2(b) of 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, by legislation of the Member State of importation;
  - 4.2. In case the fat derivatives are intended for use in organic fertilisers or soil improvers or other uses outside the feed chain, other than in cosmetics, pharmaceuticals and medical devices, the following Category 2 materials:
    - either<sup>(1)</sup> Animal by-products containing residues of authorised substances or contaminants exceeding the permitted levels referred to in Article 15(3) of Directive 96/23/EC;
    - and/or<sup>(1)</sup> Products of animal origin which have been declared unfit for human consumption due to the presence of foreign bodies in those products;
    - and/or<sup>(1)</sup> Animals and parts of animals, other than those referred to in Articles 8 and 10 of Regulation (EC) No 1069/2009, that died other than being slaughtered or killed for human consumption, including animals killed for disease control purposes;
  - 4.3. The following Category 3 materials:
    - either<sup>(1)</sup> Carcasses and parts of animals slaughtered or, in the case of game, bodies or parts of animals killed, and which are fit for human consumption in accordance with retained EU law, but are not intended for human consumption for commercial reasons;
    - and/or<sup>(1)</sup> Carcasses and the following parts originating either from animals that have been slaughtered in a slaughterhouse and were considered fit for slaughter for human consumption following an ante-mortem inspection or bodies and the following parts of animals from game killed for human consumption in accordance with retained EU law:
      - (i) Carcasses or bodies and parts of animals which are rejected as unfit for human consumption in accordance with retained EU law, but which did not show any signs of disease communicable to humans or animals;
      - (ii) Heads of poultry;
      - (iii) Hides and skins, including trimmings and splitting thereof, horns and feet, including the phalanges and the carpus and metacarpus bones, tarsus and metatarsus bones;
      - (iv) Pig bristles;
      - (v) Feathers;
    - and/or<sup>(1)</sup> Blood of animals which did not show any signs of disease communicable through blood to humans or animals, obtained from animals that have been slaughtered in a slaughterhouse after having been considered fit for slaughter for human consumption following an ante-mortem inspection in accordance with retained EU law;
    - and/or<sup>(1)</sup> Animal by-products arising from the production of products intended for human consumption, including degreased bone, greaves and centrifuge or separator sludge from milk processing;
    - and/or<sup>(1)</sup> Products of animal origin, or foodstuffs containing products of animal origin, which are no longer intended for human consumption for commercial reasons or due to problems of manufacturing or packaging defects or other defects from which no risk to public or animal health arises;
    - and/or<sup>(1)</sup> Petfood and feedingstuffs of animal origin, or feedingstuffs containing animal by-products or derived products, which are no longer intended for feeding for commercial reasons or due to problems of manufacturing or packaging defects or other defects from which no risk to public or animal health arises;
    - and/or<sup>(1)</sup> Blood, placenta, wool, feathers, hair, horns, hoof cuts and raw milk originating from live animals that did not show signs of any disease communicable through that product to humans or animals;
    - and/or<sup>(1)</sup> Aquatic animals, and parts of such animals, except sea mammals, which did not show any signs of diseases communicable to humans or animals;
    - and/or<sup>(1)</sup> Animal by-products from aquatic animals originating from plants or establishments manufacturing products for human consumption;

- and/or<sup>(1)</sup> The following material originating from animals which did not show any signs of disease communicable through that material to humans or animals:
- (i) Shells from shellfish with soft tissue or flesh;
  - (ii) The following originating from terrestrial animals:
    - Hatchery by-products,
    - Eggs,
    - Egg by-products, including egg shells;
  - (iii) Day-old chicks killed for commercial reasons;
5. In case of fat derivatives produced from animal by-products referred to in point IV.4.1. and point IV.4.2:
- (a) Have been produced using the following methods:
    - either<sup>(1)</sup> Transesterification or hydrolysis at least 200 °C, under corresponding appropriate pressure, for 20 minutes (glycerol, fatty acids and esters);
    - or<sup>(1)</sup> Saponification with NaOH 12M (glycerol and soap):
      - either<sup>(1)</sup> In a batch process at 95 °C for three hours;
      - or<sup>(1)</sup> In a continuous process at 140 °C, 2 bars (2000 hPa) for eight minutes;
    - or<sup>(1)</sup> Hydrogenation at 160 °C at 12 bars (12000 hPa) pressure for 20 minutes;
  - (b) Are packaged in new containers or in containers that have been cleaned, and all precautions are taken to prevent its contamination which bear labels indicating "NOT FOR HUMAN OR ANIMAL CONSUMPTION";
6. In case of fat derivatives produced from animal by-products referred to in point IV.4.3, the fat derivatives have been produced in accordance with processing method 1/2/3/4/5/6/7<sup>(1)</sup> referred to in Chapter III of Annex IV to Regulation (EU) No 142/2011.

#### 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.
- Technical use: any use other than for animal consumption.
- Species: select from the following: Ruminantia, Other.

The signature and the stamp must be in a different colour 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 has to accompany the consignment until it reaches the border control post.