



# Groot-Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten met uitzondering van paardachtigen voor technisch gebruik

Code: **DPDL-238**      Versie: 1.0.3

Ingangsdatum: 10-04-2024

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.2	06-02-2024	Verduidelijking ten aanzien van het label. Invoeging verklaring AH/P550A Storage.
1.0.3	15-03-2024	Uitbreiding van de instructie en certificaat voor onbehandelde bloedproducten van andere diersoorten dan alleen runderen en andere landen waar het bloed is verzameld dan alleen Nederland, België en Duitsland.
1.0.4	10-04-2024	De instructie is aangepast voor wat betreft F en G van verklaring AH/E103. Export van dergelijke producten zijn toegestaan.

## 1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten met uitzondering van paardachtigen bestemd voor technische doeleinden 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. Verwijzingen naar Groot-Brittannië in de instructie en/of het certificaat omvatten tevens de export naar de Kanaaleilanden en het Isle of Man.

Let wel: Noord-Ierland wordt veterinair technisch door de EU als een lid van de EU gezien, derhalve is het niet nodig voor Noord-Ierland een exportcertificaat aan te vragen.

## 2 Wettelijke basis

### 2.1 EU-regelgeving

- Verordening (EG) nr. 1069/2009
- Verordening (EU) nr. 142/2011
- Verordening (EU) 2017/625

### 2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren
- Besluit dierlijke producten
- Regeling dierlijke producten

### 2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en EU.

### 3 Definities

Begrip	Definitie
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 (Verordening (EU) nr. 142/2011).

### 4 Werkwijze

De export van onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten met uitzondering van paardachtigen bestemd voor technische doeleinden naar Groot-Brittannië is toegestaan.

Certificaat: zie *bijlage*

#### 4.1 Algemeen:

- 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.
- Verwijzingen naar Groot-Brittannië in de instructie en/of het certificaat omvatten tevens de export naar de Kanaaleilanden en het Isle of Man.
- Het certificaat is beschikbaar in het systeem e-CertNL.
- Het certificaat dient niet te worden geprint op waardepapier, maar op blanco papier.
- In geval er verwezen wordt naar regelgeving van Groot-Brittannië in een eis is het uitgangspunt dat de regelgeving van de EU en van Groot-Brittannië als equivalent kunnen worden beschouwd waar de inhoud van de nieuwe EU wetgeving dit toelaat.
- Indien belanghebbende de gevraagde garanties niet kan aanleveren, zal de certificering niet doorgaan.

#### 4.2 Invuleisen van het certificaat

- Origine product = het land waar de laatste productiehandeling aan het te exporteren product heeft plaatsgevonden.
- Country of origin blood: het land waar het bloed is verkregen.
- HS-codes: 05.11, 30.02 of 35.02.
- Species: *Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia, other than Ruminantia or Suidae, Pesca, Reptilian*. Het certificaat is bestemd voor export van producten van verschillende diersoorten. De van toepassing zijnde diersoort moet in de aanvraag worden geselecteerd. Enkel de gekozen diersoort wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager moet zelf in e-CertNL de keuze maken welke diersoort getoond moet worden.
- Het certificaat is niet van toepassing voor de export van onbehandelde bloedproducten van *equidae* (paardachtigen). Waar gesproken wordt over hoefdieren, wordt bedoeld hoefdieren met uitzondering van paardachtigen.
- Voor *aves* geldt dat het bloed moet zijn verkregen in hetzelfde land als het product is gemaakt (zie verklaring AH/T112 Territory requirements).
- Worden er grondstoffen of producten uit verschillende landen op het certificaat vermeld, is er een grondstof van een voor de ziekte gevoelige diersoort in de zending aanwezig én komt in één van die landen een dierziekte voor waarover een verklaring moet worden gegeven, dan moet de dierziekte worden geselecteerd voor de hele zending. Bestaat bijv. een deel van de zending uit een bloedproduct afkomstig uit een land waar geen vesiculaire stomatitis en een ander deel uit een bloedproduct afkomstig uit een land waar wel vesiculaire stomatitis is, dan moet op elke deelzending en zendingniveau aangegeven worden dat vesiculaire stomatitis van toepassing is.
- Wanneer de zending alleen bestaat uit producten van andere diersoorten dan hoefdieren en vogels dan moet gekozen worden voor de optie "Alleen andere dieren dan hoefdieren en vogels". Bestaat de zending uit producten van andere diersoorten dan hoefdieren en vogels én uit producten van bijv. varkens, dan moet die tweede soort/categorie (in dit geval "varkens") worden geselecteerd, aangezien er geen aanvullende verklaringen zijn voor andere dieren dan hoefdieren en vogels.

- Per deelzending moet specifiek de herkomst dierlijke grondstof, origine product en diercategorie van de grondstof worden ingevuld. De diercategorie wordt vermeld op het certificaat in het vakje "species".
- In geval van bulk containers moeten het containernummer en het zegelnummer (indien toegepast) worden vermeld.
- De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd in het tabblad "Documenten" bij "Verklaringsteksten". Dit is van toepassing voor de grondstoffen van verklaring AH/E103.

### 4.3 Toelichting bij het certificaat

#### Animal Health

##### Aanhef:

*I, the undersigned official veterinarian, declare that I have read and understood the requirements of the relevant GB regulations and certify that the blood products described in Part I. of this certificate consist of blood products that satisfy the health requirements below:*

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de certificerende NVWA-dierenarts kennis heeft genomen van de relevante bepalingen, waarbij aangenomen wordt dat de wetgeving van Groot Brittannië equivalent is aan EU-wet en regelgeving (in dit geval Verordening (EG) nr. 1069/2009, Verordening (EU) nr. 142/2011).

##### AH/T111 Territory requirements

- a<sup>(1)</sup> In the case of blood products obtained from animals belonging to the taxa Artiodactyla, Perissodactyla and Proboscidea, including crossbreeds between species of those taxa, the blood was collected in a country or region where no case of rinderpest, peste des petits ruminants and Rift Valley fever has been recorded and in which vaccination has not been carried out in accordance with GB requirements set out in the notes for completion; and either<sup>(1)</sup> In third countries, territories or parts thereof with code ..... (See table in Part I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS, Country of origin blood) where no case of foot-and-mouth disease has been recorded for a period of at least the preceding 12 months and in which vaccination has not been carried out against this disease for a period of at least the preceding 12 months; and or<sup>(1)</sup> In third countries, territories or parts thereof with code ..... (See table in Part I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS, Country of origin blood) where no case of foot and-mouth disease has been recorded for a period of at least the preceding 12 months and in which vaccination programmes against foot-and-mouth disease are being officially carried out and controlled in domestic ruminant animals for a period of at least the preceding 12 months; and*
- b<sup>(1)</sup> In the case of animals other than Suidae and Tayassuidae, in third countries or regions in which: either<sup>(1)</sup> No case of vesicular stomatitis<sup>(1)</sup> and bluetongue<sup>(1)</sup> (including the presence of seropositive animals) has been recorded in accordance with GB requirements as set out in the notes for completion; or<sup>(1)</sup> Vesicular stomatitis<sup>(1)</sup> and bluetongue<sup>(1)</sup> seropositive animals are present;*
- c<sup>(1)</sup> In the case of Suidae and Tayassuidae, in third countries or regions in which no case of swine vesicular disease, classical swine fever and African swine fever has been recorded for a period of at least the preceding 12 months and vaccination has not been carried out against those diseases for a period of at least the preceding 12 months in the susceptible species and: either<sup>(1)</sup> No case of vesicular stomatitis (including the presence of seropositive animals) has been recorded in accordance with GB requirements as set out in the notes for completion; or<sup>(1)</sup> Vesicular stomatitis seropositive animals are present;*

## Groot Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten m.u.v. paardachtigen voor technisch gebruik

Code: DPDL-238

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 10-04-2024

---

### Note:

*Delete the whole attestation if not applicable.*

*If applicable, certify attestation (a) and either (b) or (c) as applicable.*

*When certifying any of the 'or' attestations: Following the veterinary checks at the border control post, the consignment must be monitored and transported directly to the premises of destination in accordance with the relevant requirements of Regulation (EU) 2019/1666.*

*Note ad (a) Insert ISO country code in the case of a country, or codes in the case of territories or parts thereof as set out in a document relating to 'fresh meat of ungulates' published on GOV.UK, in accordance with Regulation (EU) No 206/2010.(†)*

*Rinderpest, peste des petits ruminants and Rift Valley fever requirements*

*The blood was collected in a country or region where no case of rinderpest, peste des petits ruminants and Rift Valley fever has been recorded for a period of at least the preceding 12 months and in which vaccination has not been carried out against those diseases for a period of at least the preceding 12 months.*

*Note ad (b) Vesicular stomatitis and bluetongue requirements*

*No case of vesicular stomatitis and bluetongue (including the presence of seropositive animals) has been recorded for a period of at least the preceding 12 months and in which vaccination has not been carried out against those diseases for a period of at least the preceding 12 months.*

*Note ad for a Vesicular stomatitis requirements*

*No case of vesicular stomatitis (including the presence of seropositive animals) has been recorded for a period of at least the preceding 12 months and in which vaccination has not been carried out against this disease for a period of at least the preceding 12 months.*

*(†) The document(s) referred to above can be found at:*

*[EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain – data.gov.uk](https://data.gov.uk)*

Dit is een dierziekteverklaring die gaat over het land waar het bloed is verzameld.

Deelverklaring a geldt voor hoefdieren

Deelverklaring b geldt voor hoefdieren met uitzondering van varkens.

Deelverklaring c geldt voor varkens.

Deze verklaring is van toepassing voor verschillende soorten hoefdieren. Wanneer deze verklaring en de deelverklaringen niet van toepassing zijn, wordt deze verklaring niet in het certificaat vermeld. De van toepassing zijnde deelverklaringen (a+b of a+c) moeten worden geselecteerd. Enkel de gekozen deelverklaringen resp. opties worden weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van de juiste deelverklaring en optie.

In de aanvraag moet worden aangegeven van welke diersoort het bloed afkomstig is.

De ISO-code van het land waar het bloed is verkregen zal worden vermeld in het veld 'country of origin blood'.

### Deelverklaring (a):

Deze verklaring is van toepassing voor export van onbehandeld bloedproduct van alle soorten hoefdieren: evenhoevigen (Artiodactyla), onevenhoevigen (Perissodactyla) en slurfdieren (Proboscidea).

Wanneer deze verklaring van toepassing is moet ook worden gekozen voor hetzij (b) -voor andere dieren dan varkens-, hetzij (c) – voor varkens-.

In de aanvraag moet worden aangegeven in welk land het bloed is verkregen. De ISO-code van het land waar het bloed is verkregen zal worden vermeld in het veld 'country of origin blood'.

[EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain – data.gov.uk](https://data.gov.uk)  
[Fresh meat of ungulates \[EUR 2010/ 206\]](#)

[Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain – data.gov.uk](https://data.gov.uk)  
[Fresh meat of ungulates \[EUR 2010/ 206\]](#)

## Groot Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten m.u.v. paardachtigen voor technisch gebruik

Code: DPDL-238

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 10-04-2024

---

Het eerste deel van deelverklaring (a) kan worden afgegeven voor bloed dat is verkregen in een land (of regio in geval van regionalisatie) waar gedurende de laatste 12 maanden geen gevallen zijn geconstateerd van runderpest, peste des petits ruminants en Rift Valley fever, en waar gedurende de laatste 12 maanden geen vaccinatie tegen deze pathogenen heeft plaatsgevonden.

Het tweede deel van deelverklaring (a) bestaat uit twee opties. De van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van de juiste optie.

- De eerste optie is van toepassing voor bloed dat is verkregen in een land (of regio in geval van regionalisatie) waar gedurende de laatste 12 maanden geen gevallen zijn geconstateerd van mond en klauwzeer, en waar gedurende de laatste 12 maanden geen vaccinatie tegen mond en klauwzeer heeft plaatsgevonden.
- De tweede optie kan worden afgegeven voor bloed dat is verkregen in een land (of regio in geval van regionalisatie) waar gedurende de laatste 12 maanden geen gevallen zijn geconstateerd van mond en klauwzeer, en waar gedurende de laatste 12 maanden wel vaccinatie tegen mond en klauwzeer heeft plaatsgevonden. In dat geval moet er aan de voorwaarden worden voldaan, zoals genoemd in note (indien gekozen voor de OR-optie, geldt *....the products must be transported directly to the establishment at the place of destination.*)

Deelverklaring (a) en de gekozen optie kan na controle worden afgegeven. Belanghebbende moet verklaren in welke land het bloed is verkregen.

Voor onbehandeld bloedproduct dat in een Nederlands bedrijf is vervaardigd van onbehandeld bloed afkomstig uit Nederland kan deze verklaring na controle worden afgegeven op basis van gegevens van slachthuis dan wel erkende instelling waar het bloed is verkregen.

Voor een onbehandeld bloedproduct dat in een Nederlands bedrijf is vervaardigd van onbehandeld bloed afkomstig uit een ander land kan deze verklaring na controle worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring voor het ontvangen bloed van gelijke strekking (met voor de species relevante dierziektes) opgesteld door de veterinaire autoriteit in het land van herkomst (EU-lidstaat of derde land).

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een ander EU-lidstaat en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking (met voor de species relevante dierziektes), afkomstig van de bevoegde autoriteit van de betreffende EU-lidstaat, in de vorm van een veterinair certificaat bij iedere zending.

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking (met voor de species relevante dierziektes) plus bijbehorend GGB.

### Deelverklaring (b):

Deelverklaring (b) wordt verstrekt in combinatie met deelverklaring (a), en is van toepassing voor bloedproduct gemaakt van bloed van hoefdieren, anders dan varkens

Wanneer het product is gemaakt van bloed van hoefdieren, afkomstig van varkens moet deelverklaring (c) worden geselecteerd.

De van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van de juiste optie.

In beide opties worden alleen de voor de diersoort van toepassing zijnde dierziektes vermeld.

Vesiculaire stomatitis: van toepassing voor bloed van herkauwers.

Blauwtong: van toepassing voor bloed van herkauwers.

De eerste optie is van toepassing voor bloed dat is verkregen in een land (of regio in geval van regionalisatie) waar gedurende de laatste 12 maanden geen gevallen zijn geconstateerd van vesiculaire stomatitis en blauwtong en waar gedurende de laatste 12 maanden geen vaccinatie tegen deze pathogenen heeft plaatsgevonden.

## Groot Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten m.u.v. paardachtigen voor technisch gebruik

Code: DPDL-238

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 10-04-2024

De tweede optie is van toepassing voor bloed dat is verkregen in een land (of regio in geval van regionalisatie) waar voor vesiculaire stomatitis resp. blauwtong seropositieve dieren aanwezig zijn. In dat geval moet er aan de voorwaarden worden voldaan, zoals genoemd in note (indien gekozen voor de OR-optie, geldt ... *the products must be transported directly to the establishment at the place of destination.*)

Deelverklaring (b) en de gekozen optie kan na controle worden afgegeven. Belanghebbende moet aantonen in welke land het bloed is verkregen.

Voor een onbehandeld bloedproduct vervaardigd in een bedrijf in Nederland van onbehandeld bloed uit Nederland kan deze verklaring na controle worden afgegeven op basis van gegevens van slachthuis dan wel erkende instelling waar het bloed is verkregen.

Voor een onbehandeld bloedproduct dat in een Nederlands bedrijf is vervaardigd van onbehandeld bloed afkomstig uit een ander land kan deze verklaring na controle worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring voor het ontvangen bloed van gelijke strekking (met voor de species relevante dierziektes) opgesteld door de veterinaire autoriteit in het land van herkomst (EU-lidstaat of derde land).

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een andere EU-lidstaat en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking (met voor de species relevante dierziektes), afkomstig van de bevoegde autoriteit van de betreffende EU-lidstaat, in de vorm van een veterinair certificaat bij iedere zending.

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking (met voor de species relevante dierziektes) plus bijbehorend GGB.

### Deelverklaring (c):

Deze verklaring wordt verstrekt in combinatie met deelverklaring (a), en is van toepassing voor bloedproduct gemaakt van bloed van varkens.

Wanneer het product is gemaakt van bloed van hoefdieren, maar niet van varkens moet deelverklaring (b) worden geselecteerd.

Het eerste deel van deelverklaring (c) kan afgegeven voor bloed dat is verkregen in een land (of regio in geval van regionalisatie) waar gedurende de laatste 12 maanden geen gevallen zijn geconstateerd van vesiculaire varkensziekte, klassieke varkenspest en Afrikaanse varkenspest, en waar gedurende de laatste 12 maanden geen vaccinatie tegen deze pathogenen heeft plaatsgevonden.

Het tweede deel van deelverklaring (c) bestaat uit twee opties. De van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van de juiste optie.

- De eerste optie kan worden afgegeven voor bloed dat is verkregen in een land (of regio in geval van regionalisatie) waar gedurende de laatste 12 maanden geen gevallen zijn geconstateerd van vesiculaire stomatitis (incl. seropositieve gevallen), en waar gedurende de laatste 12 maanden geen vaccinatie tegen vesiculaire stomatitis heeft plaatsgevonden. Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. De World Animal Health Information System (WAHIS) van WOAHA geeft aan dat vesiculaire stomatitis nooit is gerapporteerd in Nederland. Vesiculaire stomatitis komt alleen voor in Noord- en Zuid-Amerika. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch gediagnosticeerd worden in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.
- De tweede optie kan worden afgegeven voor bloed dat is verkregen in een land (of regio in geval van regionalisatie) waar voor vesiculaire stomatitis seropositieve dieren aanwezig zijn.

Deze deelverklaring en de gekozen optie kan na controle worden afgegeven. Belanghebbende moet aantonen in welke land het bloed is verkregen.

## Groot Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten m.u.v. paardachtigen voor technisch gebruik

Code: DPDL-238

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 10-04-2024

---

Voor een onbehandeld bloedproduct vervaardigd in een bedrijf in Nederland van onbehandeld bloed uit Nederland kan deze verklaring na controle worden afgegeven op basis van gegevens van slachthuis dan wel erkende instelling waar het bloed is verkregen.

Voor een onbehandeld bloedproduct dat in een Nederlands bedrijf is vervaardigd van onbehandeld bloed afkomstig uit een ander land kan deze verklaring na controle worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring voor het ontvangen bloed van gelijke strekking (met voor de species relevante dierziektes) opgesteld door de veterinaire autoriteit in het land van herkomst (EU-lidstaat of derde land).

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een andere EU-lidstaat en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een veterinaire verklaring van gelijke strekking (met voor de species relevante dierziektes), afkomstig van de bevoegde autoriteit van de betreffende EU-lidstaat, in de vorm van een veterinair certificaat bij iedere zending.

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking (met voor de species relevante dierziektes) plus bijbehorend GGB.

### AH/T112 Territory requirements

*In the case of blood products derived from poultry or other avian species the animals and the products come from the territory of the country or region with code ..... (See table in Part I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS, Country of origin blood) which has been free from Newcastle disease and highly pathogenic avian influenza in accordance with GB requirements as set out in the notes for completion;*

#### Note:

*Insert code of the territory as set out in a document relating to 'poultry and poultry products' published on GOV.UK, in accordance with Commission Regulation (EC) No 798/2008.(†)*

#### *GB requirements*

*The animals and the products come from the territory of the country or region which has been free from Newcastle disease and highly pathogenic avian influenza as defined in the Terrestrial Animal Health Code of the WOA, which for a period of at least the preceding 12 months has not carried out vaccination against avian influenza, where the animals from which the products are derived, have not been vaccinated against Newcastle disease with vaccines prepared from a Newcastle disease master strain showing a higher pathogenicity than lentogenic virus strains.*

*(†) The document(s) referred to above can be found at:*

*EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain*

[\*EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk\*](#)

*Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain*

[\*Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk\*](#)

Deze verklaring is van toepassing voor pluimvee.

Wanneer deze verklaring niet van toepassing is, wordt deze verklaring niet in het certificaat vermeld.

In de aanvraag moet worden aangegeven van welke diersoort het bloed afkomstig is.

In de aanvraag moet worden aangegeven in welk land het bloed is verkregen, en in welk land het product is gemaakt.

Er kan maar 1 land worden vermeld; Bloed moet zijn verkregen in hetzelfde land als het product is gemaakt.

De naam en ISO-code van het land waar het bloed is verkregen resp. het eindproduct is gemaakt zal worden vermeld in 'Country of origin blood' en 'country of origin'.

Deze verklaring kan afgegeven voor bloed dat is verkregen in een land (of regio in geval van regionalisatie) dat vrij is van Newcastle disease en HPAI en waar gedurende de laatste 12 maanden

## Groot Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten m.u.v. paardachtigen voor technisch gebruik

Code: DPDL-238

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 10-04-2024

geen vaccinatie tegen HPAI heeft plaatsgevonden, noch tegen NCD met een vaccin dat is gemaakt met een NCD masterstrain met hogere pathogeniciteit dan de lentogene virusstammen.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. Belanghebbende moet aantonen in welk land het bloed is verkregen.

Gecontroleerd moet worden of de pluimveegrondstof afkomstig van een gebied dat vrij is NCD en HPAI, en waar de laatste 12 maanden geen vaccinatie is uitgevoerd.

Informatie hierover is opgenomen op de website van Groot-Brittannië.

[EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk) >> [Poultry and poultry products \[EUR 2008/ 798\]](#)

Het certificaat kan worden verstrekt voor pluimveebloed dat is verkregen in een gebied dat vrij is van Aviaire influenza op basis van equivalente EU-regelgeving.

Voor Nederland geldt dat moet worden vermeld: NL-1.

[Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk) >> [Poultry and poultry products \[EUR 2008/ 798\]](#)

Voor een onbehandeld bloedproduct vervaardigd in een bedrijf in Nederland van onbehandeld bloed uit Nederland kan deze verklaring na controle worden afgegeven op basis van gegevens van slachthuis dan wel erkende instelling waar het bloed is verkregen.

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit 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 veterinair certificaat bij iedere zending.

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een derde land kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB.

### AH/E103 Establishment requirements

*Have been prepared and stored in a plant and supervised by the competent authority or in the establishment of collection, exclusively with the following animal by-products as set out in the notes for completion: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E<sup>(1)</sup>, F<sup>(1)</sup>, G<sup>(1)</sup>;*

#### Note:

*One or more options can be selected.*

*A: 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.*

*B: 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.*

*C: 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.*

*D: Blood and blood products derived from the production of products intended for human consumption.*

*E: Blood and blood products originating from live animals that did not show signs of any disease communicable through that product to humans or animals.*

*F: Animal by-products 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.*

*G: 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 level laid down in retained EU law or, in the absence thereof, in national legislation.*

De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van de categorie 1 / 3-materialen volgens artikel 8 / 10 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 die van toepassing zijn voor de producten in de aanvraag. De



## Groot Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten m.u.v. paardachtigen voor technisch gebruik

Code: DPDL-238

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 10-04-2024

---

betreffende categorie 1 / 3-materialen staan op de handelsdocumenten waarmee de grondstoffen binnen zijn gekomen. De van toepassing zijnde optie(s) moeten worden geselecteerd. Enkel de gekozen opties worden weergegeven op het certificaat.

Hierbij geldt:

- A: Equivalent aan 3a volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- B: Equivalent aan 3b.i volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- C: Equivalent aan 3d.i volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- D: Equivalent aan 3e volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- E: Equivalent aan 3h volgens artikel 10 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- F: Equivalent aan 1c volgens artikel 8 Verordening (EG) nr. 1069/2009
- G: Equivalent aan 1d volgens artikel 8 Verordening (EG) nr. 1069/2009

Voor bloedproduct dat is vervaardigd in een Nederlands bedrijf kan deze verklaring na controle worden afgegeven op basis van een grondstoffenlijst, aan te leveren door belanghebbende. De handelsdocumenten of veterinaire pre-certificaten kunnen ter controle worden opgevraagd.

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit 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.

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

Tevens moet het product afkomstig zijn van erkende of geregistreerde bedrijven op basis van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

### AH/E302 Establishment requirements (slaughterhouse)

*The blood, that these products were manufactured from, was collected in slaughterhouses approved in accordance with GB regulations, 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;*

Deze verklaring kan op basis van equivalente EU-regelgeving worden afgegeven voor product van bloed dat is **verzameld in slachthuizen** die een erkenning hebben op basis van Verordening (EG) 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.

Deze verklaring kan op basis van equivalente EU-regelgeving worden afgegeven voor product van bloed dat is **verkregen is van levende dieren** die verblijven in een erkende instelling, onder toezicht van de bevoegde autoriteit.

Voor een product vervaardigd in een bedrijf 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 DBP 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

## Groot Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten m.u.v. paardachtigen voor technisch gebruik

Code: DPDL-238

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 10-04-2024

---

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.

### AH/P011 Product requirements (segregation)

*All precautions were taken to avoid contamination of the products with pathogenic agents during transport;*

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

### AH/P151B Product requirements

*Consist exclusively of blood products not intended for human or animal consumption;*

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven.

Belanghebbende moet aantonen dat de bestemming geen humane of dierlijke consumptie is. Dat kan bijvoorbeeld door het overleggen van een voorbeeld van de labels (zie ook verklaring AH/P509 Packaging and labelling).

### AH/P509 Packaging and labelling

*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 van toepassing zijnde optie moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van juiste optie.

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

### AH/P550A Storage

*The product was stored in enclosed storage*

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

## Public Health

### PH/D011A Bovine spongiform encephalopathy (BSE)

*The products described in Part I:*

*either<sup>(1)</sup> Come from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals;*

*or<sup>(1)</sup> Come from bovine, ovine or caprine material:*

*either<sup>(1)</sup> Derived from animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region with a negligible BSE risk as set out in a document published on GOV.UK in accordance with GB regulations;*

*or<sup>(1)</sup> That does not contain and is not derived from:*

*i. Specified risk material and mechanically separated meat, in compliance with GB regulations;*

*ii. Animal by-product or derived product obtained from animals which have not been killed in compliance with GB regulations in regards laceration of certain tissues after stunning.*

Deze verklaring is alleen van toepassing indien uit de grondstoffenlijst blijkt dat het product gemaakt is van onbehandeld bloed van herkauwers.

Wanneer het geen onbehandeld bloed van herkauwers betreft is deze verklaring niet van toepassing. In dat geval word in het certificaat vermeld 'not applicable'.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle. De van toepassing zijnde deelverklaring moet worden geselecteerd.

Deelverklaring (a) geldt voor bloedproduct gemaakt van andere herkauwers dan rund, schaap of geit. Deelverklaring (b) geldt voor bloedproduct gemaakt van rund, schaap of geit.

Wanneer voor de tweede deelverklaring wordt gekozen moet de van toepassing zijnde optie worden geselecteerd. Enkel de gekozen deelverklaring en optie wordt weergegeven op het certificaat.

De eerste optie van deelverklaring (b) kan worden gekozen voor product gemaakt van bloed van dieren die zijn geboren, gehouden en geslacht in een land met een verwaarloosbaar BSE-risico. Belanghebbende moet dat aantonen.

De tweede optie van deelverklaring (b), kan worden gekozen voor product gemaakt van bloed van dieren die niet zijn geboren, gehouden en geslacht in een land met een verwaarloosbaar BSE-risico, maar wel voldoen aan de items (i) en (ii). Deze optie kan worden afgegeven op basis van nationale en EU regelgeving.

Voor een product vervaardigd in Nederland of in een andere EU-lidstaat kan betreffende deelverklaring worden afgegeven op basis van een verklaring van gelijke strekking opgesteld door het productiebedrijf.

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

## **5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden**

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

**Groot Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten m.u.v. paardachtigen voor technisch gebruik**

Code: DPDL-238

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 10-04-2024

Bijlage: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF UNTREATED BLOOD PRODUCTS, EXCLUDING THOSE OF EQUIDAE, FOR THE MANUFACTURE OF DERIVED PRODUCTS FOR PURPOSES OUTSIDE THE FEED CHAIN FOR FARMED ANIMALS (BP-U) FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN

**I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS**

Product no.	Product	Species (Scientific name)	Country of origin blood	Country of origin	Approval no.

Product no.	HS-code	HS-description (HS-4)	Net weight	Gross weight

Product no.	Batch no.	Type of packaging	No. of packages

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

**II. ORIGIN OF THE PRODUCTS**

Product no.	Approval no.	Name and address

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

**III. DESTINATION OF THE PRODUCTS**

Means of transport :  
 Identification of the means of transport :  
 Entry BCP :  
 Name and address consignee :

**IV. HEALTH ATTESTATION**

**ANIMAL HEALTH**

I, the undersigned official veterinarian, declare that I have read and understood the requirements of the relevant GB regulations and certify that the blood products described in Part I. of this certificate consist of blood products that satisfy the health requirements below:

AH/T111 Territory requirements

- a<sup>(1)</sup> In the case of blood products obtained from animals belonging to the taxa Artiodactyla, Perissodactyla and Proboscidea, including crossbreeds between species of those taxa, the blood was collected in a country or region where no case of rinderpest, peste des petits ruminants and Rift Valley fever has been recorded and in which vaccination has not been carried out in accordance with GB requirements set out in the notes for completion; and  
 either<sup>(1)</sup> In third countries, territories or parts thereof with code ..... (See table in Part I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS, Country of origin blood) where no case of foot-and-mouth disease has been recorded for a period of at least the

**Groot Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten m.u.v. paardachtigen voor technisch gebruik**

Code: DPDL-238

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 10-04-2024

- preceding 12 months and in which vaccination has not been carried out against this disease for a period of at least the preceding 12 months; and
- or<sup>(1)</sup> In third countries, territories or parts thereof with code ..... (See table in Part I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS, Country of origin blood) where no case of foot and-mouth disease has been recorded for a period of at least the preceding 12 months and in which vaccination programmes against foot-and-mouth disease are being officially carried out and controlled in domestic ruminant animals for a period of at least the preceding 12 months; and
- b<sup>(1)</sup> In the case of animals other than Suidae and Tayassuidae, in third countries or regions in which:
- either<sup>(1)</sup> No case of vesicular stomatitis<sup>(1)</sup> and bluetongue<sup>(1)</sup> (including the presence of seropositive animals) has been recorded in accordance with GB requirements as set out in the notes for completion;
- or<sup>(1)</sup> Vesicular stomatitis<sup>(1)</sup> and bluetongue<sup>(1)</sup> seropositive animals are present;
- c<sup>(1)</sup> In the case of Suidae and Tayassuidae, in third countries or regions in which no case of swine vesicular disease, classical swine fever and African swine fever has been recorded for a period of at least the preceding 12 months and vaccination has not been carried out against those diseases for a period of at least the preceding 12 months in the susceptible species and:
- either<sup>(1)</sup> No case of vesicular stomatitis (including the presence of seropositive animals) has been recorded in accordance with GB requirements as set out in the notes for completion;
- or<sup>(1)</sup> Vesicular stomatitis seropositive animals are present;
- AH/T112 Territory requirements  
In the case of blood products derived from poultry or other avian species the animals and the products come from the territory of the country or region with code ..... (See table in Part I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS, Country of origin blood) which has been free from Newcastle disease and highly pathogenic avian influenza in accordance with GB requirements as set out in the notes for completion;
- AH/E103 Establishment requirements  
Have been prepared and stored in a plant and supervised by the competent authority or in the establishment of collection, exclusively with the following animal by-products as set out in the notes for completion: A<sup>(1)</sup>, B<sup>(1)</sup>, C<sup>(1)</sup>, D<sup>(1)</sup>, E<sup>(1)</sup>, F<sup>(1)</sup>, G<sup>(1)</sup>;
- AH/E302 Establishment requirements (slaughterhouse)  
The blood, that these products were manufactured from, was collected in slaughterhouses approved in accordance with GB regulations, 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;
- AH/P011 Product requirements (segregation)  
All precautions were taken to avoid contamination of the products with pathogenic agents during transport;
- AH/P151B Product requirements  
Consist exclusively of blood products not intended for human or animal consumption;
- AH/P509 Packaging and labelling  
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;

**Groot Brittannië, onbehandelde bloedproducten van diverse diersoorten m.u.v. paardachtigen voor technisch gebruik**

Code: DPDL-238

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 10-04-2024

---

And the outer packaging or containers bear labels indicating 'NOT FOR HUMAN OR ANIMAL CONSUMPTION';

AH/P550A Storage

The product was stored in enclosed storage.

**PUBLIC HEALTH**

PH/D011A Bovine spongiform encephalopathy (BSE)

The products described in Part I:

either<sup>(1)</sup> Come from other ruminants than bovine, ovine or caprine animals;

or<sup>(1)</sup> Come from bovine, ovine or caprine material:

either<sup>(1)</sup> Derived from animals that were born, continuously reared and slaughtered in a country or region with a negligible BSE risk as set out in a document published on GOV.UK in accordance with GB regulations;

or<sup>(1)</sup> That does not contain and is not derived from:

i. Specified risk material and mechanically separated meat, in compliance with GB regulations;

ii Animal by-product or derived product obtained from animals . which have not been killed in compliance with GB regulations in regards laceration of certain tissues after stunning.

By signing this certificate, I certify that the requirements laid out above and in the accompanying notes for completion have been met.

**Notes**

<sup>(1)</sup> Keep as appropriate.