



# Groot-Brittannië, bloedproducten paard voor technisch gebruik

Code: **DPDL-258** Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 27-03-2024

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	26-03-2024	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export van onbehandelde bloedproducten van paardachtigen 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 bloedproducten van paardachtigen 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 bloedproducten van paardachtigen 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 (EG) nr. 1069/2009
- Verordening (EU) nr. 142/2011
- Verordening (EU) 2017/625

### 2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren
- Regeling dierlijke producten
- Besluit dierlijke producten

### 2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en EU.

## 3 Definities

Begrip	Definitie
Bloed	vers volledig bloed (Verordening (EU) nr. 142/2011).
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 bloedproducten van paardachtigen voor technisch gebruik 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.
- 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.
- Het certificaat is geschikt voor de export van onbehandelde bloed en bloedproducten van paardachtigen (*Equus caballus*, *Equus asinus*, *Equus caballus\*asinus*).
- Het certificaat is op dit moment niet beschikbaar gemaakt voor behandelde bloedproducten van paardachtigen voor gebruik buiten de voedselketen. Dit aangezien er voor deze producten (nog) geen certificaat vereist is.
- Het certificaat is alleen beschikbaar gemaakt voor export vanuit Nederland naar Groot-Brittannië afkomstig uit derde landen in Nederland geïmporteerde onbehandelde bloedproducten van paardachtigen.
- Voor andere origines zal het certificaat op verzoek beschikbaar worden gemaakt. U dient hiervoor contact op te nemen met [export@nvwa.nl](mailto:export@nvwa.nl).
- Het bloed en de bloedproducten is afkomstig van categorie 3 materiaal overeenkomstig artikel 10 (a), (b), (d) en (h) van Verordening (EG) nr. 1069/2009 ([importinstructie abp-4a](#)).
- Indien belanghebbende de gevraagde garanties niet kan aanleveren, zal de certificering niet doorgaan.

### 4.2 Invuleisen van het certificaat:

- Voor export naar GB van uit derde landen in de EU geïmporteerd onbehandeld bloedproduct en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, geldt dat ter onderbouwing van de eisen een EU-import certificaat met verklaringen van gelijke strekking plus bijbehorend GGB moet worden overlegd.
- Gecontroleerd moet worden of GB de import toestaat van onbehandeld bloed verkregen in het land van origine.
- Bij "Identification of the products" moet het erkenningsnummer ingevuld worden:
  - In geval van bloed: het registratienummer van de instelling waar het bloed is verkregen;
  - In geval van bloedproducten: het erkenningsnummer van het productiebedrijf.
- HS codes: 30.02.
- In geval van bulk containers moeten het containernummer en het zegelnummer (indien toegepast) worden vermeld.
- Er mag nooit handmatig iets op het certificaat worden ingevuld, dus ook niet op stippelijntjes. Alles waarnaar bij de stippelijntjes gevraagd wordt, is terug te vinden op het voorblad (dit staat ook bij de verklaringen achter de stippelijntjes aangegeven).

### 4.3 Toelichting bij het certificaat:

#### Aanhef:

*I, the undersigned official veterinarian, declare that I am aware of the relevant requirements of the GB legislation, and certify that the animal by-products described in Part I of this certificate consist of blood or blood products from equidae 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/T115 Territory requirements:

*have been obtained from animals that originate from the EU Member States or from a third country, territory or part thereof listed as per GB requirements where the following diseases are compulsorily notifiable: African horse sickness, dourine, glanders (*Burkholderia mallei*), equine encephalomyelitis (all types including Venezuelan equine encephalomyelitis), equine infectious anaemia, vesicular stomatitis, rabies, anthrax;*

#### Note:

*EU Member States or a third country, territory or part thereof must be listed in the column "third countries lists" of row No 3 of Table 2 in Section 1 of Chapter II of Annex XIV to Regulation (EU) No 142/2011.*

De dieren waarvan het bloed is verkregen moeten zijn gehouden in een land waar betreffende dierziekten aangifteplichtig zijn.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven:

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een derde land en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, geldt: De verklaring kan worden afgegeven door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB (verklaring II.3 van het EU-importcertificaat).

#### AH/T116 Territory requirements:

*blood products have been produced from blood which fulfils the conditions referred in AH/E008, AH/E303, AH/A702, AH/A051 and AH/A610 and:*

(*)EITHER	<i>[has been collected from equidae which have been kept for a period of at least three months, or since birth if less than three months old, prior to the date of collection on holdings under veterinary supervision in the country of collection which during that period and the period of blood collection has been free of:</i>	
	(a)	<i>African horse sickness for two years;</i>
	(b)	<i>Venezuelan equine encephalomyelitis for a period of at least two years;</i>
	(c)	<i>glanders</i>
	(*)EITHER	<i>[for a period of three years;]</i>
	(*)OR	<i>[for a period of six months where the animals have passed the post-mortem inspection for glanders in the slaughterhouse referred to in AH/E303, including a careful examination of mucous membranes from the trachea, larynx, nasal cavities and sinuses and their ramifications, after splitting the head in the median plane and excising the nasal septum;]</i>
	(d)	<i>in the case of blood products other than serum and plasma, vesicular stomatitis for six months;]</i>

(*)OR	<i>[has been subjected to at least one of the following treatments, followed by an effectiveness check, for the inactivation of possible causative pathogens for African horse sickness, equine encephalomyelitis of all types including Venezuelan equine encephalomyelitis, equine infectious anaemia, vesicular stomatitis and glanders (<i>Burkholderia mallei</i>):</i>	
	(*)EITHER	<i>[heat treatment at a temperature of 65°C for at least three hours;]</i>
	(*)AND/OR	<i>[irradiation at 25 kGy by gamma rays;]</i>
	(*)AND/OR	<i>[change in pH to pH 5 for two hours;]</i>
	(*)AND/OR	<i>[heat treatment of at least 80°C throughout their substance;]]</i>

De verklaring is een dierziekteverklaring die gaat over het land waar de dieren zijn gehouden waarvan het bloed is verzameld, en waarvan het bloedproduct is vervaardigd.

De van toepassing zijnde deelverklaring inclusief de van toepassing zijnde opties moeten worden geselecteerd. Enkel de gekozen deelverklaring en opties worden weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van de juiste deelverklaring en opties.

NB: De tweede deelverklaring is van toepassing voor bloedproducten die een behandeling hebben ondergaan. Voor behandelde bloedproducten is (nog) geen certificaat vereist. Deze deelverklaring wordt daarom niet getoond.

De eerste deelverklaring is van toepassing wanneer dieren minimaal drie maanden in de erkende instelling verblijven waar het bloed gewonnen wordt. Het land waarin de instelling gelegen is moet gedurende die tijd en gedurende de periode van bloedwinning vrij zijn van onderstaande dierziektes:

- (a) Afrikaanse paardenpest (APP/AHS) voor de periode van twee jaar
- (b) Venezuelan equine encephalomyelitis virus (VEEV) voor de periode van twee jaar
- (c) Kwade droes/malleus
  - 1) Land vrij gedurende de periode van drie jaren
  - 2) Indien verkregen tijdens slachten is bij PM keuring geconstateerd dat het dier vrij is van kwade droes.
- (d) Vesiculaire stomatitis voor een periode van zes maanden (alleen van toepassing voor bloedproducten anders dan serum en plasma).

Het bedrijf moet in de aanvraag aangeven in welk land het bloed is verkregen.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven:

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een derde land en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB (verklaring II.7 in het EU-importcertificaat).

Daarnaast moet gecontroleerd worden of GB de import toestaat van onbehandeld bloed verkregen in het land van origine. Via:

Onbehandelde bloed en bloedproducten, zie: <http://apha.defra.gov.uk/documents/bip/iin/abp-4a.pdf>:  
*Must come from countries or parts of countries listed in the document for equidae, from which the importation equidae for breeding and production is allowed.* →

<https://www.data.gov.uk/dataset/4698a65d-1a3b-42d1-981e-df869e04185b/eu-and-efta-countries-approved-to-export-animals-and-animal-products-to-great-britain> >> [Equidae \[EUR 2018/ 659\]](#)  
<https://www.data.gov.uk/dataset/b92627b0-dd7b-4e1d-ba36-e25424f55eeb/non-eu-countries-approved-to-export-animals-and-animal-products-to-great-britain> >> [Equidae \[EUR 2018/ 659\]](#)

Kijken bij betreffende land waar het bloed is verkregen, en in de kolom 'ImpRE\_EBP Imports of registered equidae and equidae for breeding and production' ;

Kruisje: import toegestaan; streepje import niet toegestaan.

AH/E008 Establishment requirements (holding):

*have been derived from blood which was collected from equidae which have been kept for at least 30 days prior to the date of and during blood collection on holdings under veterinary supervision which were not subject to a prohibition as per GB legislation;*

*Note:*

*Equidae must be kept on holdings, under veterinary supervision, which were not subject to a prohibition order pursuant to Article 4(5) or restrictions for African horse sickness in accordance with Article 5 of Directive 2009/156/EC.*

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven:

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een derde land en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, kan dit door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB (verklaring II.5.2 in het EU-importcertificaat).

AH/E111 Establishment requirements:

*blood products come from an establishment or plant approved or registered by the competent authority of the third country meeting the specific conditions required by GB legislation;*

*Note:*

*Establishment or plant approved or registered by the competent authority of the third country must meet the specific conditions set out in Article 23 or 24 of Regulation (EC) No 1069/2009.*

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven:

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 (verklaring II.6 in het EU-importcertificaat).

AH/E303 Establishment requirement (slaughterhouse):

*have been derived from blood from equidae which was collected under the supervision of a veterinarian in slaughterhouses approved in accordance with GB requirements, in slaughterhouses approved and supervised by the competent authority of the country of collection and in facilities approved and supervised by the competent authority of the country of collection for the purpose of collecting blood from equidae for the production of blood products for purposes other than feeding for farmed animals;*

*Note:*

*GB requirements: Approval in accordance with Regulation (EC) No 853/2004.*

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven:

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 (verklaring II.4 in het EU-importcertificaat).

AH/A051 Animal requirements:

*which had no contact with equidae from a holding which was subject to a prohibition order for animal health reasons pursuant to GB legislation;*

*Note:*

*Relevant GB legislation: Article 4(5) of Directive 2009/156/EC.*

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven:

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 (verklaring II.5.3 in het EU-importcertificaat).

AH/A610 Animal requirements:

for which the period for the prohibition order referred to in AH/E008 and AH/A051 has been determined as follows:

(*)EITHER	[not all the animals of species susceptible to the disease located on the holding have been slaughtered, in which case the period of prohibition must be at least as per GB requirements set out in the notes for completion;]
(*)OR	[all the animals of species susceptible to the disease located on the holding have been slaughtered and the premises were disinfected, in which case the period of prohibition must be 30 days beginning on the date on which the animals were slaughtered, and the premises disinfected, except in the case of anthrax, where the period of prohibition shall be 15 days;]

## Notes:

GB requirements for the period of prohibition:

- (a) Six months in the case of glanders (*Burkholderia mallei*), beginning on the date on which the equidae infected with the disease are slaughtered.
- (b) Six months in the case of equine encephalomyelitis of any type, including Venezuelan equine encephalomyelitis, beginning on the date on which the equidae infected with the disease are slaughtered, in the case of equine infectious anaemia, until the date on which, the infected animals having been slaughtered, and the remaining animals have shown a negative reaction to two Coggins tests carried out three months apart.
- (c) Six months from the date of the last recorded case of vesicular stomatitis.
- (d) One month from the date of the last recorded case of rabies.
- (e) 15 days from the date of the last recorded case of anthrax.

Deze verklaring is van toepassing wanneer er op het bedrijf verbodsmaatregelen en/of vastgestelde voorwaarden zijn vanuit verklaring AH/E008 en/of AH/A051 en er dus niet aan die verklaringen voldaan kan worden.

De van toepassing zijnde deelverklaring moet worden geselecteerd. Enkel de gekozen optie wordt weergegeven op het certificaat. De aanvrager is verantwoordelijk voor het kiezen van de juiste deelverklaring. Wanneer deze verklaring niet van toepassing is wordt deze verklaring niet in het certificaat vermeld.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven:

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 (verklaring II.5.4 in het EU-importcertificaat).

AH/A702 Animal requirements:

have been derived from blood which was collected from equidae which on inspection on the date of blood collection did not show clinical signs of any of the compulsorily notifiable diseases listed as per GB requirements;

## Note:

GB requirements: The applicable compulsorily notifiable diseases as listed in Annex I to Council Directive 2009/156/EC, and of equine influenza, equine piroplasmiasis, equine rhinopneumonitis and equine viral arteritis listed in point 4 of Article 1.2.3 of the Terrestrial Animal Health Code of the World Organisation for Animal Health (WOAH (formerly OIE)), 2010 edition.

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven:

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 (verklaring II.5.1 in het EU-importcertificaat).

AH/P017 Product requirements:

*all precautions have been taken to avoid contamination of the blood and blood products with pathogenic agents during production, handling and packaging;*

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven:

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 (verklaring II.8 in het EU-importcertificaat).

AH/P159 Product requirements:

*consist exclusively of blood or blood products of equidae 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/P522 Product requirements).

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een derde land en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, kan dit ook door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB (verklaring II.2 in het EU-importcertificaat).

AH/P522 Product requirements:

*blood and blood products were packed in sealed impermeable containers clearly labelled "NOT FOR HUMAN OR ANIMAL CONSUMPTION" and bearing:*

*(a) in the case of blood, the approval number of the establishment of collection;*

*(b) in the case of blood products, the approval number of the establishment of production;*

Deze verklaring bestaat uit twee deelverklaringen.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een bedrijfsverklaring van gelijke strekking, in combinatie met het uploaden van een voorbeeld van het label/etiket.

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een derde land en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, kan dit ook door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB (verklaring II.9 in het EU-importcertificaat).

AH/P550A Storage:

*the product was stored in enclosed storage;*

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

Voor een onbehandeld bloedproduct afkomstig uit een derde land en verzonden vanuit een Nederlands opslagbedrijf, kan dit ook door het overleggen van het EU-importcertificaat met daarin een verklaring van gelijke strekking plus bijbehorend GGB (verklaring II.10 in het EU-importcertificaat).

## **5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden**

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

# Groot-Brittannië, bloedproducten paard voor technisch gebruik

Code: DPDL-258

Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 27-03-2024

Bijlage: certificaat

## VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF BLOOD AND BLOOD PRODUCTS FROM EQUIDAE FOR PURPOSES OUTSIDE THE FEED CHAIN (BP-E) FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN

### I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS

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

Product no.	HS-code	HS-description (HS-4)

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 am aware of the relevant requirements of the GB legislation, and certify that the animal by-products described in Part I. of this certificate consist of blood or blood products from equidae that satisfy the health requirements below:

#### AH/T115 Territory requirements

Have been obtained from animals that originate from the EU Member States or from a third country, territory or part thereof listed as per GB requirements where the following diseases are compulsorily notifiable: African horse sickness, dourine, glanders (*Burkholderia mallei*), equine encephalomyelitis (all types including Venezuelan equine encephalomyelitis), equine infectious anaemia, vesicular stomatitis, rabies, anthrax;

#### AH/T116 Territory requirements

Blood products have been produced from blood which fulfils the conditions referred in AH/E008, AH/E303, AH/A702, AH/A051 and AH/A610 and:

either<sup>(1)</sup> Has been collected from equidae which have been kept for a period of at least three months, or since birth if less than three months old, prior to the date of collection on holdings under veterinary supervision in the country of collection which during that period and the period of blood collection has been free of:



	<ul style="list-style-type: none"> <li>a. African horse sickness for two years;</li> <li>b. Venezuelan equine encephalomyelitis for a period of at least two years;</li> <li>c. Glanders                             <ul style="list-style-type: none"> <li>either<sup>(1)</sup> For a period of three years;</li> <li>or<sup>(1)</sup> For a period of six months where the animals have passed the post-mortem inspection for glanders in the slaughterhouse referred to in AH/E303, including a careful examination of mucous membranes from the trachea, larynx, nasal cavities and sinuses and their ramifications, after splitting the head in the median plane and excising the nasal septum;</li> </ul> </li> <li>d. In the case of blood products other than serum and plasma, vesicular stomatitis for six months;</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>or<sup>(1)</sup> Has been subjected to at least one of the following treatments, followed by an effectiveness check, for the inactivation of possible causative pathogens for African horse sickness, equine encephalomyelitis of all types including Venezuelan equine encephalomyelitis, equine infectious anaemia, vesicular stomatitis and glanders (<i>Burkholderia mallei</i>):                             <ul style="list-style-type: none"> <li>either<sup>(1)</sup> Heat treatment at a temperature of 65°C for at least three hours;</li> <li>and/or<sup>(1)</sup> Irradiation at 25 kGy by gamma rays;</li> <li>and/or<sup>(1)</sup> Change in pH to pH 5 for two hours;</li> <li>and/or<sup>(1)</sup> Heat treatment of at least 80°C throughout their substance;</li> </ul> </li> </ul>
AH/E008	<p>Establishment requirements (holding)</p> <p>Have been derived from blood which was collected from equidae which have been kept for at least 30 days prior to the date of and during blood collection on holdings under veterinary supervision which were not subject to a prohibition as per GB legislation;</p>
AH/E111	<p>Establishment requirements</p> <p>Blood products come from an establishment or plant approved or registered by the competent authority of the third country meeting the specific conditions required by GB legislation;</p>
AH/E303	<p>Establishment requirement (slaughterhouse)</p> <p>Have been derived from blood from equidae which was collected under the supervision of a veterinarian in slaughterhouses approved in accordance with GB requirements, in slaughterhouses approved and supervised by the competent authority of the country of collection and in facilities approved and supervised by the competent authority of the country of collection for the purpose of collecting blood from equidae for the production of blood products for purposes other than feeding for farmed animals;</p>
AH/A051	<p>Animal requirements</p> <p>Which had no contact with equidae from a holding which was subject to a prohibition order for animal health reasons pursuant to GB legislation;</p>
AH/A610	<p>Animal requirements</p> <p>For which the period for the prohibition order referred to in AH/E008 and AH/A051 has been determined as follows:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>either<sup>(1)</sup> Not all the animals of species susceptible to the disease located on the holding have been slaughtered, in which case the period of prohibition must be at least as per GB requirements set out in the notes for completion;</li> <li>or<sup>(1)</sup> All the animals of species susceptible to the disease located on the holding have been slaughtered and the premises were disinfected, in which case the period of prohibition must be 30 days beginning on the date on which the animals were slaughtered, and the premises disinfected, except in the case of anthrax, where the period of prohibition shall be 15 days;</li> </ul>
AH/A702	<p>Animal requirements</p> <p>Have been derived from blood which was collected from equidae which on inspection on the date of blood collection did not show clinical signs of any of the compulsorily notifiable diseases listed as per GB requirements;</p>
AH/P017	<p>Product requirements</p>

## Groot-Brittannië, bloedproducten paard voor technisch gebruik

Code: DPDL-258

Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 27-03-2024

---

- All precautions have been taken to avoid contamination of the blood and blood products with pathogenic agents during production, handling and packaging;
- AH/P159 Product requirements  
Consist exclusively of blood or blood products of equidae not intended for human or animal consumption;
- AH/P522 Product requirements  
Blood and blood products were packed in sealed impermeable containers clearly labelled "NOT FOR HUMAN OR ANIMAL CONSUMPTION" and bearing:
- a. In the case of blood, the approval number of the establishment of collection;
  - b. In the case of blood products, the approval number of the establishment of production;
- AH/P550A Storage  
The product was stored in enclosed storage;

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

### Notes

- (1) Keep as appropriate.