

Versie-geschiedenis		
Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	28-05-2020	Met Taiwan zijn afspraken gemaakt over de export van melk en melkproducten per 1 juni 2020. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat vormen de weerslag van deze afspraken.

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van melk en melkproducten bestemd voor humane consumptie naar Taiwan en beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Taiwan, de controles die hiervoor moeten worden uitgevoerd door de NVWA, en de gegevens die het bedrijfsleven moet aanleveren aan de NVWA.

Over de certificeringseisen die gelden voor de export van melk en melkproducten bestemd voor humane consumptie naar Taiwan 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. 178/2002
- Verordening (EG) nr. 852/2004
- Verordening (EG) nr. 853/2004
- Verordening (EG) nr. 625/2017

2.2 Nationale wetgeving

- Gezondheid- en welzijnswet voor dieren, artikel 79
- Wet dieren

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Taiwan en Nederland.

3 DEFINITIES

COKZ	:	Centraal Orgaan Kwaliteits Zaken
CoA	:	Certificeren op Afstand (NVWA)
TMDL	:	Tijdelijke Maatregelen derde landen

4 WERKWIJZE

De export van zuivel bestemd voor humane consumptie naar Taiwan is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage 1*

Toelichting bij het certificaat:

Algemeen:

Certificering van melk en melkproducten bestemd voor humane consumptie verloopt via het systeem e-CertNL.

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.

Taiwan verlangt een kopie van het certificaat bij iedere zending. In e-CertNL is het verplicht een kopie aan te vragen. Dit kan bij "aanvragen afgifte exportdocumenten". Zet het "Veterinair exportcertificaat (NVWA) op 2. Het zijn dus niet 2 originelen, maar één origineel en één kopie. Het kopie moet voorzien worden van handtekening en naamstempel (dus niet tangen) van dezelfde veterinaire die ook het origineel tekent. Het kopie moet op blanco papier geprint worden en niet op certificaatpapier.

Verklaring 1:

The above mentioned product complies with the requirements laid down in OIE regulations concerning restrictive measures of the following diseases notifiable to the OIE and transmissible to the given species in accordance with EC and national disease eradication legislation: foot and mouth disease, vesicular stomatitis, Rinderpest, peste des petits ruminants, contagious bovine pleuropneumonia, Lumpy skin disease, Rift valley fever, sheep- and goat pox;

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

Verklaring 2:

The area within a radius of 10 kms from the place of export of the above mentioned product, has been free from foot and mouth disease, vesicular stomatitis, Rinderpest, peste des petits ruminants, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease, Rift Valley fever, sheep and goat pox, during the last 30 days;

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie rondom de plaats van laden. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie [hier](#) te vinden.

Verklaring 3:

No case of foot- and- mouth disease has occurred in the Netherlands during the last 6 (six) months;

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten.

Verklaring 4:

The manufacturing plant is approved by the competent authority of the exporting country or an other EU member state;

Deze verklaring kan na controle van de producent worden afgegeven. De producent moet een bedrijf in de EU zijn.

Verklaring 5:

The agent causing Bovine Spongiform Encephalopathy (BSE) has never been detected in milk and there is no scientific doubt about the absence of BSE in milk and therefore the mentioned product(s) is/are regarded as free of BSE and in this respect completely safe for human consumption;

Deze verklaring kan op basis van wetenschappelijke inzichten worden afgegeven.

Verklaring 6:

The milk or milk ingredient of which this product is made has been heated at a temperature of not less than 72 °C for at least 15 seconds (or a treatment with at least an equivalent effect) in order to avoid the presence of vegetative pathogenic micro-organisms;

Deze verklaring kan na controle van de uitgevoerde hittebehandeling worden afgegeven. Omdat deze overeen komt met de EU hittebehandeling hoeft dit voor poedervormige producten niet onderbouwd te worden. Voor kaas welke rauwmelks kan zijn, moet wel worden geborgd dat deze minimaal gepasteuriseerd is. Voor kaas die gemaakt is in Nederland (eerste bereider) kan dit op basis van controle van het COKZ. Voor kaas gemaakt in een andere EU lidstaat moet dit worden geborgd door een verklaring van de uitgevoerde hittebehandeling afgegeven door de eerste bereider.

Verklaring 7:

The product is fit for human consumption;

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

Verklaring 8:

That the product has been packed in new containers;

Deze verklaring kan op basis van een bedrijfsverklaring worden afgegeven. Deze bedrijfsverklaring moet men uploaden in e-CertNL. Export van bulkgoederen in herbruikbare verpakkingen is uitgesloten.

Verklaring 9:

The manufacturing processes as well as the resulting products are under regular control of the competent authorities for the hygienic and bacteriological requirements, including the control on the presence of Salmonella and other pathogenic micro-organisms associated with milk, based on Regulation (EC) No 852/2004;

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

Verklaring 10:

Precautions have been taken to avoid (re)contamination of the product during manufacturing, processing, transportation and storage with pathogenic agents and cross-contamination in accordance with EU and national legislation.

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

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

De NVWA-dierenarts is bevoegd en verantwoordelijk voor de afgifte van de verklaringen die betrekking hebben op de diergezondheid. Het COKZ is bevoegd en verantwoordelijk voor verklaringen die betrekking hebben op de volksgezondheid.

6 TOELICHTING

Per 1 juni 2020 is deze bindende afspraak van deze kracht geworden.

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF MILK AND MILK PRODUCTS
FOR HUMAN CONSUMPTION FROM THE NETHERLANDS TO TAIWAN

I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS

Product no.	Product	Animal species	Origin product	EC-approval number
Product no.	Product	Storage	HS-heading	HS-description
Batch no.	Production date	Packing	Nett weight	Gross weight

Container number :
Seal number :

II. ORIGIN OF THE PRODUCTS

Manufacturer

Manufacturer's EC-approval no.	:
Name – Address – Place	:
Address exporter	:
Dispatched from	:

III. DESTINATION OF THE PRODUCTS

Means of conveyance	:
Address consignee	:
Point of entry	:

IV. HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned, hereby certify that:

1. The above mentioned product complies with the requirements laid down in OIE regulations concerning restrictive measures of the following diseases notifiable to the OIE and transmissible to the given species in accordance with EC and national disease eradication legislation: foot and mouth disease, vesicular stomatitis, Rinderpest, peste des petits ruminants, contagious bovine pleuropneumonia, Lumpy skin disease, Rift valley fever, sheep- and goat pox;
2. The area within a radius of 10 kms from the place of export of the above mentioned product, has been free from foot and mouth disease, vesicular stomatitis, Rinderpest, peste des petits ruminants, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease, Rift Valley fever, sheep and goat pox, during the last 30 days;
3. No case of foot- and- mouth disease has occurred in the Netherlands during the last 6 (six) months;
4. The manufacturing plant is approved by the competent authority of the exporting country or an other EU member state;
5. The agent causing Bovine Spongiform Encephalopathy (BSE) has never been detected in milk and there is no scientific doubt about the absence of BSE in milk and therefore the mentioned product(s) is/are regarded as free of BSE and in this respect completely safe for human consumption;
6. The milk or milk ingredient of which this product is made has been heated at a temperature of not less than 72 °C for at least 15 seconds (or a treatment with at least an equivalent effect) in order to avoid the presence of vegetative pathogenic micro-organisms;
7. The product is fit for human consumption;
8. That the product has been packed in new containers;
9. The manufacturing processes as well as the resulting products are under regular control of the competent authorities for the hygienic and bacteriological requirements, including the control on the presence of Salmonella and other pathogenic micro-organisms associated with milk, based on Regulation (EC) No 852/2004;
10. Precautions have been taken to avoid (re)contamination of the product during manufacturing, processing, transportation and storage with pathogenic agents and cross-contamination in accordance with EU and national legislation.