



Groot-Brittannië, bloedproducten (HC)

Code: **DPDLH-221** Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 26-01-2024

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.2	28-10-2021	De informatie over de beschikbaarheid van het certificaat is aangepast.
1.0.3	24-08-2023	Actualisatie van de instructie naar aanleiding van doorgevoerde wijzigingen in het certificaat.
1.0.4	26-01-2024	Verduidelijking verklaring PH/S201.

1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van bloedproducten voor humane consumptie (HC) 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. 178/2002
- Verordening (EG) nr. 852/2004
- Verordening (EG) nr. 853/2004
- 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 (HC)	producten vervaardigd van bloed en bestemd voor menselijke consumptie, worden aangemerkt als vleesproducten in overeenstemming met Verordening (EU) nr. 853/2004.

4 Werkwijze

De export van bloedproducten (HC) 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.
- 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).
- 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.
- Het certificaat is bestemd voor de export van non shelf-stable producten. Voor shelf-stable producten is gebruik van dit certificaat niet voorgeschreven. Het bedrijf draagt zelf de verantwoordelijkheid om na te gaan onder welke categorie het product valt en of voor het te exporteren product een certificaat moet worden aangevraagd.
- 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 handeling aan het te exporteren product heeft plaatsgevonden.

4.3 Toelichting bij het certificaat

Public Health

Aanhef:

I, the undersigned, declare that I am aware of the relevant provisions of the GB Regulations, and certify that the products described in Part I of this certificate were produced in accordance with those requirements, in particular that:

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 Verordeningen (EG) nr. 178/2002, 852/2004 en 853/2004 en Verordening (EU) 2017/625).

PH/E100A Establishment requirements

The establishment(s) where the product(s) come(s) from operate(s) under the HACCP principles in accordance with GB regulations;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving voor een product van een productiebedrijf met een erkenning volgens Verordening (EG) nr. 853/2004 voor levensmiddelen: vleesproductenbedrijf voor bloedverwerking en een opslagbedrijf in Nederland met een registratie volgens Verordening (EG) nr. 852/2004, dan wel een erkenning op basis van Verordening (EG) nr. 853/2004.

PH/S201 Storage and transportation requirements

The product(s) described in Part I of this certificate has (have) been handled and, where appropriate, prepared, packaged and stored in a hygienic manner in accordance with GB regulations;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van equivalente EU- en nationale regelgeving voor een product van een productiebedrijf met een erkenning volgens Verordening (EG) nr. 853/2004 voor levensmiddelen: vleesproductenbedrijf voor bloedverwerking en een opslagbedrijf in Nederland met een registratie volgens Verordening (EG) nr. 852/2004, dan wel een erkenning op basis van Verordening (EG) nr. 853/2004.

Het product mag zijn gemaakt in een Nederlands erkend productiebedrijf, een erkend productiebedrijf in een andere EU-lidstaat of een erkend productiebedrijf in een derde land.

Belanghebbend bedrijf moet aantonen dat het bedrijf is erkend voor de productie van vleesproducten, specifiek voor bloedverwerking.

Voor product vervaardigd in Nederland of een andere EU-lidstaat moet het bedrijf dit aantonen door het aanleveren van de gegevens van het productiebedrijf.

Voor product vervaardigd in een derde land moet het bedrijf dit aantonen door het aanleveren van een verklaring van gelijke strekking in een EU-importcertificaat plus bijbehorend GGB.

In geval niet wordt geëxporteerd vanuit een Nederlands productiebedrijf, moet export plaatsvinden vanuit een geregistreerd of erkend Nederlands opslagbedrijf.

Het bedrijf moet dit aantonen door het aanleveren van de gegevens van het productiebedrijf.

5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden

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

Groot-Brittannië, bloedproducten (HC)

Code: DPDLH-221

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 26-01-2024

Bijlage: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF OTHER PRODUCTS OF ANIMAL ORIGIN INTENDED FOR HUMAN CONSUMPTION NOT COVERED BY ARTICLES 7 TO 25 OF COMMISSION IMPLEMENTING REGULATION (EU) 2019/628 (OPAO) 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)	Net weight	Gross weight

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

Commodity certified for : Human consumption
 Marks :
 Transport conditions :
 Container number :
 Seal number :

II. ORIGIN OF THE PRODUCTS

Product no.	Approval no.	Name and address

Product no.	Additional approval	Approval no.	Name and address
	COLDSTORE		

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**PUBLIC HEALTH**

I, the undersigned, declare that I am aware of the relevant provisions of the GB Regulations, and certify that the products described in Part I. of this certificate were produced in accordance with those requirements, in particular that:

PH/E100A Establishment requirements

The establishment(s) where the product(s) come(s) from operate(s) under the HACCP principles in accordance with GB regulations;

PH/S201 Storage and transportation requirements

The product(s) described in Part I. of this certificate has (have) been handled and, where appropriate, prepared, packaged and stored in a hygienic manner in accordance with GB regulations;

Groot-Brittannië, bloedproducten (HC)

Code: DPDLH-221

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 26-01-2024

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