



## Materiële controle van producten

Code BPR-20

Versie18

Ingangsdatum 11-8-2022

Versie	datum	Wijzigingen ten opzichte van eerdere versie
18	11-08-2022	Actualisering werkwijze organoleptische afwijkingen. Wijziging m.b.t. registratie thermometer registratienummers. Toevoeging van bijlage 3 werkwijze bij samples. Wijziging in volgorde van de beschrijving van de werkwijze. Toevoeging visinspecteurs (deze is alleen geautoriseerd voor visactiviteiten niet voor het afhandelen van andere veterinaire zaken)
17	24-1-2020	Actualisering n.a.v. de inwerkingtreding van Vo(EU) 2017/625 en aanvulling op meting met IR
16	26-08-2019	Actualiseren tekst aan de organisatiestructuur
15	11-03-2016	Aanpassen tekst m.b.t. het digitaal monsterregistratieformulier en kleine tekstuele wijzigingen, aanpassen lay-out

## 1 Onderwerp

Deze procedure beschrijft de materiële controle (M-controle) van zendingen (levende) producten van dierlijke oorsprong met herkomst een derde land, die worden aangeboden bij een Nederlandse Grenscontrolepost (GCP). Bij de M-controle wordt vastgesteld of de producten geschikt zijn voor het beoogd gebruik, zoals aangegeven op het begeleidend officieel certificaat of document en/of Gemeenschappelijk gezondheidsdocument van binnenkomst (GGB) en voldoen aan de EU regelgeving.

De te verrichten controles dienen uitsluitend plaats te vinden in de inspectieruimte van de GCP of het Inspectiecentrum (IC) met uitzondering van het laboratoriumonderzoek dat uitgevoerd wordt in een hiervoor aangewezen officieel laboratorium.

## 2 Begrippen

Zie definitielijst in het werkhandboek Importkeuring

Visinspecteur: een (assistent) inspecteur die geautoriseerd is voor het afhandelen van visactiviteiten. Hij/zij is niet geautoriseerd voor het afhandelen van andere veterinaire zaken.

## 3 Werkwijze

### 3.1 Algemeen

De M-controle wordt uitgevoerd met het (gescand) origineel officieel certificaat of document en indien nodig de vooraanmelding (deel I van het GGB).

### 3.2 Bepalen en aangeven of de zending in aanmerking komt voor materiële controle

- Zendingen komen in aanmerking voor een materiële controle als ze hiervoor geselecteerd worden in TRACES en/of in VGC. Deze selectie gebeurt op basis van de wettelijk vastgestelde frequentie die in Uitvoeringsverordening (EU) 2019/2129 is vastgesteld. Dit is ook beschreven in het document "lijst met producten met reduced

checks" in het webdossier import (internet NVWA). Zendingen die niet geselecteerd zijn voor een materiële controle kunnen ook aangewezen worden door de officiële dierenarts voor deze controle bv. als gevolg van een omissie in de D- en/of O-controle. Dit wordt aangegeven in het VGC systeem.

- In geval er bij invoer voor een bepaalde combinatie van land/product/bedrijf een verscherpte officiële controle is voorgeschreven volgens Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1873, dient te allen tijde een materiële controle te worden uitgevoerd. De actuele stand van zaken van deze verscherpte controles o.b.v. Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1873 wordt aangegeven in TRACES.
- Zendingen waarbij omissies zijn geconstateerd tijdens de D- en/of O-controle kunnen aan een M-controle worden onderworpen. (zie BPR 18 Documentencontrole van producten en BPR 19 Overeenstemmingscontrole van producten). Dit wordt aangegeven in het VGC systeem.
- Bij zendingen met bestemming doorvoer wordt in de regel geen M-controle uitgevoerd. Als de officiële dierenarts daartoe aanleiding ziet, bijvoorbeeld naar aanleiding van de bevindingen bij de O-controle kan een M-controle worden uitgevoerd.
- Ontheffingen afgegeven door de Nederlandse autoriteit voor een bepaald product en een bepaald derde land, stellen de bestaande regelgeving en de instructies voor dat product en dat derde land buiten werking. Er wordt geen M-controle bij deze zendingen uitgevoerd.

### **3.3 Aanwijzen van het te onderzoeken deel van de zending**

- De M-controle van verpakte producten wordt uitgevoerd op dezelfde verpakkingseenheden die gebruikt zijn voor de O-controle (zie BPR 19 Overeenstemmingscontrole van producten). Zie Bijlage 3 voor een uitzondering hierop. Na de M-controle identificeert de NVWA-medewerker de verpakkingen met het inspectielabel, zie 3.6.
- De M-controle voor onverpakte producten wordt uitgevoerd op ten minste vijf aparte monsters. Afhankelijk van de grootte van de zending, kunnen de verzamelmonsters uit een groter aantal submonsters bestaan. Zie interne instructies.
- Indien er bij de M-controle een omissie wordt vastgesteld wordt in overleg met de officiële dierenarts de M-controle uitgebreid met de aantallen volgens Bijlage 1 (Tabel 1). De monsters moeten representatief worden genomen. De visinspecteur kan deze beslissing zelfstandig nemen indien het om activiteiten gaat waarvoor hij/zij geautoriseerd is.

### 3.4 Uitvoering materiële controle

#### 3.4.1 *Onderdelen van de materiële controle*

De materiële controle bestaat uit verschillende onderdelen. De uitvoering van de M-controle met uitzondering van het laboratoriumonderzoek geschiedt door de NVWA-medewerker.

Het organoleptisch onderzoek omvat: beoordeling van bijvoorbeeld geur, kleur, consistentie en eventueel smaak. Bevroren producten dienen ontdooid te worden t.b.v. het organoleptisch onderzoek. Ontdooien kan op natuurlijke wijze plaatsvinden, maar kan ook geschieden middels een magnetron.

Eenvoudige fysische of chemische tests zoals o.a:

- In plakken snijden
- Meten van de temperatuur en beoordelen of deze in overeenstemming is met de voorschriften voor het soort product.
- Koken.
- Meten van de pH.

Laboratoriumonderzoek voor de opsporing van o.a.

- Residuen
- Pathogenen
- Contaminanten

Bij het laboratoriumonderzoek dient onderscheid gemaakt te worden tussen zendingen waarvoor de uitslag van het onderzoek bepalend is voor de keuringsbeslissing en zendingen waarvoor dit niet het geval is:

- Zendingen waarvoor de uitslag van het onderzoek bepalend is voor de keuringsbeslissing: de zending wordt officieel in bewaring genomen in afwachting van de uitslag zie BPR 21 Officiële inbewaringneming van producten.
- Zendingen die onderzocht worden in het kader van een monitoringprogramma worden direct na de monsterneming vrijgegeven indien de DOM controle (m.u.v. het laboratoriumonderzoek) conform is. De officiële dierenarts brengt de bevoegde autoriteit van de plaats van bestemming op de hoogte van de te verrichten controle d.m.v. een TRACES-bericht (tenzij anders vermeld in een Interne Instructie).

Bijzonderheden en specifieke aanvullende controles per product en land zijn opgenomen in Import Veterinair Online (IVO).

#### 3.4.2 *Temperatuurafwijkingen veterinaire producten voor HC*

Zie voor specificatie per productsoort bijlage 2, voorgeschreven temperatuur per productsoort

**Gekoelde producten** worden gemeten met een steekthermometer volgens het voorschrift K-ALG10 B01 Meetmiddel Combinatie thermometer.

**Bevroren producten** kunnen eerst gescreend worden met een infraroodthermometer volgens het voorschrift K-ALG10 B01. Indien er twijfel bestaat over de kerntemperatuur wordt er een meting gedaan met een steekthermometer.

De bevoegde NVWA-medewerker beoordeelt de meting altijd in combinatie met overige waarnemingen die een indicatie geven over de veiligheid van het product.

Als onveilig worden aangemerkt: ontdooiingsverschijnselen, organoleptische veranderingen, aantasting van verpakkingen en andere verschijnselen die op langdurige of herhaalde temperatuurverhoging wijzen.

Indien bij de materiële controle wordt vastgesteld dat de temperatuur afwijkt van de in EU-regelgeving vermelde temperatuur voor het betreffende product of indien de temperatuureis niet is vastgelegd in EU-regelgeving, maar de temperatuur niet overeenkomt met vermeldingen op het certificaat of de eisen uit de nationale wetgeving, dan volgt:

- uitgebreid organoleptisch onderzoek volgens Bijlage 1 (Tabel 1) door minimaal 2 bevoegde NVWA-medewerkers, waarvan ten minste 1 officiële dierenarts/visinspecteur(in geval van visserijproducten);
- uitgebreide verslaglegging van de bevindingen. Deze verslaglegging dient door de NVWA medewerkers onafhankelijk van elkaar te gebeuren.

De uiteindelijke beslissing over een keuringsplichtige zending goederen, met een bij de materiële controle vastgestelde kritische temperatuur, wordt genomen door de officiële dierenarts/de visinspecteur(in geval van visserijproducten), na een uitgebreide materiële controle van de producten.

De resultaten van de temperatuurmeting bij de M-controle worden bewaard op het registratieformulier D-, O- en M-controle. Dit betreft altijd minimaal de gemeten minimum en maximumtemperatuur in geval er geen afwijkingen worden vastgesteld.

Bij afwijkingen (gekoeld en bevroren producten) moeten altijd alle temperatuurmetingen genoteerd worden en het registratienummer van de gebruikte thermometer.

#### 3.4.3 *Afwijkend organoleptisch onderzoek veterinaire producten voor HC*

Indien enkel het organoleptisch onderzoek van de producten leidt tot een verdenking van het niet conform zijn van de materiële controle dan:

- wordt de materiële controle in overleg met de officiële dierenarts uitgebreid met de aantallen volgens Bijlage 1 (Tabel 1) (De visinspecteur kan dit zelfstandig doen)
- wordt organoleptisch onderzoek uitgevoerd op alle geselecteerde monsters door minimaal drie bevoegde NVWA-medewerkers (waarvan minimaal twee officiële dierenartsen (of een officiële dierenarts en een visinspecteur in geval van visserijproducten of 2 visinspecteurs in geval van visserijproducten) en waarvan er

minimaal twee minstens een jaar zelfstandig mogen keuren), waarbij zij de keuringen onafhankelijk van elkaar uitvoeren;

- wordt een uitgebreide verslaglegging van de bevindingen gedaan. Deze verslaglegging dient door de NVWA-medewerkers onafhankelijk van elkaar te gebeuren middels het individueel invullen van een registratieformulier D-, O- en M-controle.

Indien de keuringen niet direct uitgevoerd kunnen worden, wordt de zending in officiële bewaring genomen tot de keuring is voltooid. Op basis van de bevindingen van alle betrokken NVWA-medewerkers, wordt er een beslissing genomen over de zending.

### **3.5 Laboratoriumonderzoek**

#### *3.5.1 Monstername*

Zie MON01, MON01-06 en MON01-10.

#### *3.5.2 Monsters registreren en monsterbegeleidingsformulier opstellen*

- Elk genomen monster wordt geregistreerd in het VGC systeem (met uitzondering van monstername ten behoeve van projecten).
- Het digitale monsterregistratieformulier wordt volledig ingevuld en automatisch verzonden.

#### *3.5.3 Verpakken en identificeren*

Zie MON01, MON01-06 en MON01-10.

#### *3.5.4 Verzending*

Zie MON01, MON01-06 en MON01-10.

#### *3.5.5 Verwerken van de resultaten van het laboratoriumonderzoek*

Na ontvangst van de definitieve uitslag van het laboratorium, stuurt de officiële dierenarts een afschrift van deze uitslag naar de voor de zending verantwoordelijke exploitant.

- Het resultaat wordt opgeslagen in VGC.
- Keuringsbeslissing: indien uit de uitslag blijkt dat de betreffende zending aan de gestelde eisen voldoet, dan vermeldt de officiële dierenarts de uitslag van deze controles in vak II.6 van het GGB in VGC en geeft de zending vrij en meldt dit aan de houder van het IC of de GCP (i.v.m. opslaglocatie en stickers) en de voor de zending verantwoordelijke exploitant.  
Zendingen die niet voldoen aan de gestelde criteria worden geweigerd voor invoer in de EU. Zie BPR 22 Weigeren van producten.
- Monitoringprogramma: De officiële dierenarts brengt de bevoegde autoriteit van de plaats van bestemming op de hoogte van de resultaten via TRACES (evt. uitzonderingen zie Interne Instructies).
- Bij een niet-conforme uitslag genereert een daarvoor aangewezen officiële dierenarts een RASFF bericht in TRACES indien dit is afgesproken (zie interne instructie).

- De overzichten worden bijgehouden via VGC. In dit overzicht zijn opgenomen: GGB nummer, naam IC, datum monsternamen, datum laboratoriumuitslag, productomschrijving, naam derde land, nummer officieel certificaat, erkenningsnummer bedrijf derde land, resultaat laboratoriumonderzoek en bij een afwijkende uitslag aangetroffen stof en het gehalte of de gevonden ziektekiem(en).
- Indien de voor de zending verantwoordelijke exploitant aangeeft na laboratoriumonderzoek een contra-expertise te wensen dan neemt de NVWA medewerker contact op met het laboratorium volgens procedure SPC-CE01.
- Het laboratorium is wettelijk verplicht om resultaten van componenten met een vastgestelde MRPL, die aangetoond zijn in een gehalte boven in de validatie vastgestelde beslisgrens (CC), te rapporteren als: Niet Conform. Eerder werden resultaten met een gehalte lager dan MRPL gerapporteerd als "aangetoond, gehalte onder MRPL". Het laboratorium zal dergelijke resultaten voortaan rapporteren als "Niet Conform, gehalte onder MRPL". De toevoeging "gehalte onder MRPL" is alleen voor import van belang. Zendingen met een gehalte gelijk of hoger dan de MRPL worden als niet conform aangemerkt. De zendingen met een gehalte lager dan de MRPL worden als conform afgewerkt maar het aantal waarnemingen lager dan de MRPL in zendingen van gelijke herkomst moeten wel geregistreerd worden. Bij een terugkerend patroon van dergelijke waarnemingen moet de Europese Commissie worden ingelicht. Deze procedure is beschreven in Verordening (EU) 2019/1871.

### **3.6 Sluiten geopende verpakkingen en containers en afvoer van monsters na onderzoek**

- De geopende verpakkingen worden indien mogelijk gesloten en voorzien van het genummerd inspectielabel.
- Indien een container geopend is t.b.v. een M-controle dan wordt de container door de NVWA verzegeld als het gemonitorde zendingen of in officiële bewaring genomen zendingen en geweigerde (BPR 21 en BPR 22) zendingen die in de container blijven betreft. (Dit is niet van toepassing voor de luchthavens)
- De volgnummers van de gebruikte inspectielabels en zegels worden op het registratieformulier D-, O- en M-controle (NVWA/F-BIP-013 of NVWA/F-BIP-028) vermeld.
- De door de NVWA-medewerker genomen (en onderzochte) monsters worden tot categorie 2-materiaal verklaard, en ter vernietiging bestemd.

### **3.7 Afhandelen van vastgestelde omissies**

- Indien de vastgestelde omissies geen aanleiding zijn tot in officiële bewaring nemen of weigeren omschrijft de officiële dierenarts zijn argumentatie voor goedkeuring in de verklaring officiële dierenarts NVWA/F-BIP-001.
- Indien de vastgestelde omissies hersteld kunnen worden, wordt gehandeld volgens BPR 21 Officiële inbewaringneming van producten.

- Indien de vastgestelde omissies niet hersteld kunnen worden, wordt gehandeld volgens BPR 22 Weigeren van producten.

### **3.8 Vastleggen van het resultaat van de M-controle**

- Indien de M-controle is uitgevoerd wordt het registratieformulier D-, O- en M- controle ingevuld.
- De ingevulde formulieren dienen gewaarmerkt te worden middels duidelijk geschreven naam en/of naamstempel en handtekening van uitvoerende (assistent) inspecteur. Voor de teams van de afdeling Importkeuring in Rotterdam (en de Amsterdamse havens) NVWA/F-BIP-028 en voor de overige teams NVWA/F-BIP-013.
- Het resultaat van de M-controle wordt door de NVWA-medewerker ingevuld in het daarvoor bestemde vak op het GGB in VGC.

## **4 Arbo, milieu en veiligheid**

Zie ook de [NVWA intranetpagina over ARBO](#). In dit dossier vind je ARBO informatie en voorschriften over Arbo.

## **5 Divers**

### **5.1 Eisen**

De procedure is opgesteld rekening houdend met:

#### *5.1.1 EU regelgeving*

- Verordening (EU) 2017/625
- Uitvoeringsverordening (EU) 2019/2129
- Uitvoeringsverordening (EU) 2019/2130
- Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1873
- Verordening (EU) 2019/1871
- Verordening (EG) 853/2004

#### *5.1.2 Nationale regelgeving*

### **5.2 Hulpmiddelen**

- Inspectielabels en (in geval de NVWA de zending verzegelt) voorgenummerde zegel.
- Import Veterinair Online / webdossiers import op internet NVWA / interne instructies
- Middelen voor het openen van verpakkingen en het nemen van monsters (zaag, mes, boor of anders)
- (Digitale) thermometer
- Magnetron
- Materiaal voor het verpakken en verzegelen van monsters voor laboratoriumonderzoek
- Vriestkast, koelkast of afgesloten box in koelcel of vriescel, voor het opslaan van bevroren of gekoelde monsters

- Computerbestand voor de registratie van genomen monsters voor laboratoriumonderzoek
- VGC
- TRACES

### **5.3 Registratie**

- Resultaat M-controle: het resultaat van de M-controle worden geregistreerd in VGC/TRACES en wordt vermeld op het GGB .
- Registratieformulier D-, O- en M-controle voor teams van de afdeling Importkeuring in Rotterdam en in de Amsterdamse havens (NWWA/F-BIP-028)
- Registratieformulier D-, O- en M-controle voor de overige teams (NWWA/F-BIP-013)
- Verklaring van officiële dierenarts bij accepteren van een omissie: elektronisch formulier NWWA/F-BIP-001.
- Registratie in de GCP/het IC van gegevens genomen monsters voor laboratoriumonderzoek.
- Gegevens monster voor laboratoriumonderzoek bestemd voor het laboratorium: elektronisch monsterregistratieformulier
- Controle monster verzending: elektronisch monsterregistratieformulier.

### **5.4 Verantwoordelijkheden**

- Een daartoe bevoegde NWWA-medewerker voert de M-controle uit.
- De officiële dierenarts verantwoordelijk voor alle uitgevoerde handelingen in deze procedure.
- De visinspecteur is verantwoordelijk voor de handelingen waarvoor hij/zij geautoriseerd is (de visactiviteiten).

### **5.5 Opmerkingen**

De formulieren Verklaring officiële dierenarts zoals genoemd bij 5.3 worden door de teamleider met de officiële dierenartsen besproken in een werkoverleg met het doel:

- uniformiteit van handelingen te verkrijgen binnen het team en de afdeling Importkeuring
  - vast te stellen of er een officiële klacht naar de bevoegde buitenlandse autoriteit en een waarschuwing naar de voor de zending verantwoordelijke exploitant moet worden gestuurd. In dat geval wordt (een kopie van) het dossier door de teamleider overgedragen aan het afdelingshoofd Importkeuring:
1. Verzenden van een officiële klacht naar de bevoegde buitenlandse autoriteit:



het afdelingshoofd Importkeuring omschrijft de klacht in een nota gericht aan de Hoofdinspecteur V&I en voegt (een kopie van) het dossier bij deze nota en verzoekt de hoofdinspecteur deze te versturen. Binnen drie maanden informeert het afdelingshoofd Importkeuring bij het Divisiehoofd Veterinair & Import naar de resultaten en verstuurt dit naar de teamleiders van de afdeling Importkeuring.

2. Verzenden van een waarschuwing naar de voor de zending verantwoordelijke exploitant:

Het afdelingshoofd Importkeuring informeert per e-mail de oorspronkelijke voor de zending verantwoordelijke exploitant en het AIP. Daarbij wordt een termijn aangegeven waarna de omissie niet meer geaccepteerd wordt. Alle teamleiders van de afdeling Importkeuring krijgen hiervan een afschrift.

## **5.6 Bijlagen**

Bijlage 1: Tabel 1: Uitbreiding steekproef bij onregelmatigheid

Bijlage 2: Tabel 2: Voorgeschreven temperatuur per productsoort

Bijlage 3: M-controle aan de hand van samples

**BIJLAGE 1**

Tabel 1. Uitbreiding Steekproef bij onregelmatigheid

Aantallen bij productie eenheden  $\leq$  1 kg. netto gewicht

Aantal productie eenheden	Aantal monsters
< 4800	13
4801 - 24000	21
24001 - 48000	29
48001 - 84000	48
84001 - 144000	84
144001 - 240000	126
$\geq$ 240001	200

Aantallen bij productie eenheden  $\geq$  1 kg. en < 4,5 kg. netto gewicht

Aantal productie eenheden	Aantal monsters
< 2400	13
2401 - 15000	21
15001 - 24000	29
24001 - 42000	48
42001 - 72000	84
72001 - 120000	126
$\geq$ 120001	200

Aantallen bij productie eenheden  $\geq$  4,5 kg. netto gewicht

Aantal productie eenheden	Aantal monsters
< 600	13
601 - 2000	21
2001 - 7200	29
7201 - 15000	48
15001 - 24000	84
24001 - 42000	126
$\geq$ 42001	200

**BIJLAGE 2**

Voor grondslag weigering op basis van temperatuureisen: zie onderstaand overzicht en 3.4.1 van deze procedure en BPR 22 Weigeren van producten

**Voorgescreven temperatuur per productsoort**

*Dit overzicht is van toepassing onverlet andere specifieke voorwaarden.*

**Verordening (EG) 853/2004, bijlage III:**

Indien géén vermeldingen in Verordening (EG) 853/2004, bijlage III wordt de term 'te hanteren' gebruikt.

**Vlees van als landbouwhuisdier gehouden hoefdieren en vlees van evenhoevige gekweekte wilde zoogdieren (cervidae en suidae), vlees van grof vrij wild**

Gekoeld: Max. 7°C voor vlees (sectie I, hoofdstuk VII onder 1,2 en 3 en sectie III onder 1 en sectie IV, hoofdstuk II onder 5)  
Max. 3°C voor slachtafvallen (idem)

Bevroren: te hanteren: - 18°C

**Vlees van pluimvee, lagomorfen, gekweekte loopvogels, klein vrij wild**

Gekoeld: Max. 4°C (sectie II, hoofdstuk V onder 1b en 3 en sectie III onder 2 en sectie IV, hoofdstuk III onder 4)

Bevroren: Te hanteren: max. -12°C (Vo (EG) 1234/2007, bijlage XIV, onder B, II, 3)

Diepgevroren: Te hanteren: max. -18 (Vo (EG) 1234/2007, bijlage XIV, onder B, II, 4)

**Gehakt vlees, vleesbereidingen en separatorvlees**

Gekoeld: Max. 2°C voor gehakt vlees en separatorvlees (sectie V, hoofdstuk III onder 2c en 3c); max. 4°C voor vleesbereidingen (sectie V, hoofdstuk III onder 2c)

Bevroren: Max. -18°C (sectie V, hoofdstuk III onder 2c en 3c)

**Vleesproducten (sectie VI)**

Gekoeld: Te hanteren: max. 4°C

Bevroren: Te hanteren: -12, -18°C

**Levende tweekleppige weekdieren (sectie VII, hoofdstuk V onder 1)**

De weekdieren moeten de organoleptische kenmerken vertonen die in verband worden gebracht met versheid en houdbaarheid, de schelpen moeten vrij zijn van vuil, de dieren moeten adequaat reageren op beklopping en moeten een normale hoeveelheid lichaamsvocht bevatten.

**Visserijproducten**

Gekoeld: temperatuur van smeltend ijs (sectie VIII, hoofdstuk III onder A 1, hoofdstuk IV onder 1, hoofdstuk VII onder 1 en hoofdstuk VIII onder 1a)

**Visserijproducten**

Bevroren: Max. -18°C // korte schommeling van 3°C toegestaan tijdens vervoer (sectie VIII, hoofdstuk I onder 2 I C, hoofdstuk III onder B, hoofdstuk VII onder 2 en hoofdstuk VIII onder 1b)  
Max. -9°C voor hele vis voor bereiding van conserven in pekel (sectie VIII, hoofdstuk I onder 2 II 7 en hoofdstuk VII onder 2)  
Niet van toepassing voor vervoer van te bewerken/verwerken visserijproducten, vervoer van korte duur. (sectie VIII, hoofdstuk VIII onder 2)

Levende visserijproducten: Zodanig dat voedselveiligheid/houdbaarheid niet wordt aangetast. (sectie VIII, hoofdstuk VIII onder 4)

**Rauwe melk, colostrum, zuivelproducten en producten op basis van colostrum (sectie IX)**

Melk en colostrum: gekoeld tot ten hoogste 6°C

Colostrum: invriezen

**Zuivelproducten en producten op basis van colostrum**

Gekoeld: Te hanteren: max. 6°C

Bevroren: Te hanteren: -12, -18°C

**Eieren:**

Hele eieren: Constante temperatuur die meeste garanties biedt voor behoud van de hygiënische kwaliteit.  
Levering aan de consument (van Klasse A eieren) max. 21 dagen na legdatum (sectie X, hoofdstuk I)

**Ei-inhoud voor verwerking**

Gekoeld: Max. 4°C voor max. 48u. (sectie X, hoofdstuk II, III onder 7)

Bevroren: Te hanteren: -18°C

**Eiproducten**

Gekoeld: Te hanteren: max. 4°C

Bevroren: Te hanteren: -18°C

**Kikkerbillen**

Gekoeld: temperatuur van smeltend ijs (sectie XI onder 5)

Bevroren: Max. -18°C (idem)

**Slakken**

Gekoeld: Te hanteren: temperatuur van smeltend ijs (sectie XI onder 5)

Bevroren: Te hanteren: max. -18°C (idem)

**Kanen**

Gekoeld: Max. 7°C (Vo(EG) 853/2004, bijlage III, sectie XII, hoofdstuk II onder 5)

Bevroren: min -18°C (idem)

**Gesmolten dierlijke vetten**

Gekoeld: Te hanteren: max. 7°C

Bevroren: Te hanteren: min -18°C

**Behandelde magen, darmen en blazen (gezouten, verhit of gedroogd)**

Gekoeld: Indien ongezouten/ongedroogd: max. 3°C

Vo(EG) 853/2004, bijlage III, sectie XIII)

Bevroren: Te hanteren: -12, -18°C

**BIJLAGE 3**

**Producten die in aanmerking komen voor M-controle aan de hand van samples:**

- Visolie
- Melk(producten)
- Technische bloedproducten
- Farmaceutische producten

**Verpakkingsvormen:**

- In (steriele) drums
- Steriele zakken

**Werkwijze en voorwaarden voor de M-controle aan de hand van samples:**

- De overeenstemmingscontrole vindt altijd plaats aan de hand van de "normale" verpakking en niet aan de hand van de samples.
- Voor de materiële keuring kunnen de samples worden gebruikt.
- De inspecteur behoudt te allen tijde het recht om andere verpakkingen dan de samples te openen. Indien andere verpakkingen geopend zijn, legt de inspecteur dit vast op het registratieformulier D-, O- en M-controle.
- Indien er onvoldoende samples voorhanden zijn, worden er naast de samples normale verpakkingen gebruikt voor de keuring. Als er bij een moeder-dochtercontainer bij de keurcontainer onvoldoende samples zijn, wordt de keuring uitgebreid met verpakkingen uit deze keurcontainer, niet door een andere container te laten komen waar eventueel wel samples in voorhanden zijn.

**Bij gebruik making van samples moeten deze als volgt toegevoegd worden aan de zending:**

- Per collo/verpakkingseenheid een sample die vast zit aan de "hoofd-verpakking", waarbij uit het certificaat blijkt dat dit een sample is van deze "hoofd-verpakking" (zelfde batch/lotnr.).
- De samples dienen gecertificeerd te zijn in het bijbehorende certificaat (het batch of lotnummer moet vermeld worden zowel op het sample als op het certificaat). Ze maken onderdeel uit van de zending en zijn ook als zodanig vermeld in VGC als individuele verpakkingseenheden. Ze dienen ook te voldoen aan de bijbehorende etiketteringseisen.
- Elk homogeen deel van een zending die onder één batch of lotnummer valt, moet apart van voldoende samples worden voorzien.
- Voor het benodigde aantal samples voor een keuring wordt gebruik gemaakt van de aantallen zoals vermeld in BPR-19 (min 2, max 10). Bij onvoldoende samples wordt dit aantal aangevuld met "normale" verpakkingen.
- De samples moeten direct zichtbaar zijn tijdens het ter keuring aanbieden van de zending. Bijvoorbeeld als laatste geladen in de container (haven) en duidelijk aangeven in welke doos de sample zit (luchthaven).
- Bij moeder-dochtercontainers dienen er per container voldoende aantallen samples aanwezig te zijn voor de hele zending (niet alleen gerekend voor de keurcontainer). Bijvoorbeeld de zending bestaat uit 600 verpakkingen verdeeld over 3 containers: tijdens keuren worden er 6 verpakkingen geopend, dus minimaal 6 samples per container nodig.
- Een sample bestaat uit minimaal 100 ml of 100 gram.