



Israël, diverse verwerkte dierlijke eiwitten

Code: DPDL-95 Versie: 1.0.9

Ingangsdatum: 11-02-2026

Eigenaar: NVWA T&I, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.7	02-11-2017	In november 2017 is de instructie aangepast. Aangegeven is dat het certificaat voor verwerkte dierlijke eiwitten met bestemming bodemverbeteraar niet beschikbaar is in e-CertNL.
1.0.8	07-09-2022	Nieuwe bedrijfsverklaring pluimveemeel, verenmeel en vismeel, met bestemming petfood: Israël heeft aangegeven dat grondstoffen van diermelen met bestemming petfood niet afkomstig moeten zijn van dieren die zijn geslacht, maar ook legaal mogen zijn geïmporteerd. Onderbouwing met Free Sale certificaat vervalt voor het certificaat pluimveemeel, verenmeel en vismeel, met bestemming petfood. De instructie is in het nieuwe format gezet.
1.0.9	11-02-2026	De instructie is geactualiseerd. Het certificaat is aangepast, verklaring 3 is gewijzigd en de mogelijkheid voor het aanvragen van een bedrijfsverklaring Israël via e-CertNL is toegevoegd.

1 Doel en toepassingsgebied

Deze instructie geldt voor het exporteren van verwerkte dierlijke eiwitten van pluimvee en vis (pluimveemeel, verenmeel en vismeel) en gehydrolyseerde eiwitten (gehydrolyseerd verenmeel) naar Israël. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Israël, 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 v verwerkte dierlijke eiwitten van pluimvee en vis (pluimveemeel, verenmeel en vismeel) en gehydrolyseerde eiwitten (gehydrolyseerd verenmeel) naar Israël 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. 999/2001
- Verordening (EG) nr. 178/2002
- Verordening (EG) nr. 183/2005
- 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

- Bilaterale afspraken tussen Israël en Nederland.
- Overeenkomst met Israël volgens Verordening (EG) nr. 999/2001.

3 Definities

Begrip	Definitie
Verwerkte dierlijke eiwitten (Verordening (EU) nr. 142/2011)	dierlijke eiwitten die volledig zijn verkregen uit categorie 3- materiaal en die in overeenstemming met bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 1, zijn behandeld (met inbegrip van bloedmeel en vismeel) om ze geschikt te maken voor rechtstreeks gebruik als voedermiddel of om anderszins gebruikt te worden in diervoeder (voeder voor gezelschapsdieren daaronder begrepen) of in organische meststoffen of bodemverbeteraars; hieronder vallen echter niet bloedproducten (anders dan bloedmeel), melk, melkproducten, melkderivaten, biest, biestproducten, centrifuge- en separatorlib, gelatine, gehydrolyseerde eiwitten en dicalciumfosfaat, eieren en eiproducten, met inbegrip van eierschalen, tricalciumfosfaat en collageen.

4 Werkwijze

De export van verwerkte dierlijke eiwitten van pluimvee en vis (pluimveemeel, verenmeel en vismeel) en gehydrolyseerde eiwitten (gehydrolyseerd verenmeel) met bestemming petfood naar Israël is toegestaan.

Bedrijfsverklaring: zie bijlage 1.

Certificaat: zie bijlage 2.

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.
- Voor de export van verwerkte dierlijke eiwitten met bestemming bodemverbeteraar is geen certificaat beschikbaar in e-CertNL. Heeft u belangstelling om deze genoemde producten te gaan exporteren dan moet u dat kenbaar maken via uw branche organisatie.
- Alvorens te kunnen exporteren naar Israël moet het bedrijf erkend zijn door Israël. Dit moet gebeuren met een bedrijfsverklaring. In alle gevallen moet een geldige bedrijfsverklaring van het productiebedrijf (bijlage 1) aanwezig zijn.
 - Voorwaarde voor het verkrijgen van de bedrijfsverklaring van het productiebedrijf is dat het bedrijf voldoet aan de voorwaarden van de bedrijfsverklaring en de voorwaarden van het te verstrekken certificaat.
 - Alvorens de bedrijfsverklaring kan worden verstrekt zal voor Nederlandse productiebedrijven een inspectie worden uitgevoerd op de diersoorten van de dierlijke ingrediënten en de verhitte van het product.
 - Een bedrijfsverklaring Israël kan worden aangevraagd via de sectorcode CBV in e-CertNL. Bij het aanvragen dient u de gewenste bedrijfsverklaring te selecteren en als exportdatum minimaal een maand in de toekomst aan te houden. De gekozen exportdatum heeft geen invloed op de aanvraagtermijn. Vervolgens kunt u het aanvraagnummer doorsturen naar NVWA ECOA via ecoadierlijk@nvwa.nl. De aanvraag zal dan verder in behandeling worden genomen. Zonder mail wordt uw aanvraag **niet** in behandeling genomen.
- Certificaten kunnen alleen worden aangevraagd voor zendingen die zijn vervaardigd door bedrijven waarvoor een bedrijfsverklaring Israël is opgesteld. De bedrijfsverklaring wordt afgegeven op Rijksbriefpapier en heeft een geldigheidstermijn van maximaal 1 jaar. Ter controle

moet de bedrijfsverklaring worden geüpload in de aanvraag. De bedrijfsverklaring (zie bijlage 1) kan aangevraagd worden bij de NVWA (Exportcertificering op Afstand).

- Indien belanghebbende de gevraagde garanties niet kan aanleveren, zal de certificering niet doorgaan.

4.2 Invuleisen van het certificaat:

- Per productsoort (pluimveemeel, verenmeel of vismeel) wordt een afzonderlijk certificaat verstrekt. De verschillende producten kunnen dus niet op één certificaat vermeld worden.
- Productiedatum is een verplicht veld in het certificaat en dient op orderregelniveau ingevoerd te worden.
- Onder verenmeel valt ook gehydrolyseerd vereneiwit.
- Voor pluimveemeel en verenmeel geldt dat Israël heeft aangegeven dat grondstoffen afkomstig mogen zijn van dieren geslacht in de EU of legaal geïmporteerd. Er zijn hierdoor geen beperkingen voor de herkomst.
- Bij de aanvraag in e-CertNL moet een geldige bedrijfsverklaring worden geüpload.
- Israël verlangt dat, indien een certificaat uit meerdere pagina's bestaat, alle pagina's voorzien zijn van de officiële droogstempel en datum en de handtekening van de certificerende dierenarts.

4.3 Toelichting bij de bedrijfsverklaring voor pluimveemeel, verenmeel en vismeel, met bestemming petfood:

Verklaring 1:

Is certified by the Veterinary Services of this country as a processing plant dedicated only to poultry meal⁽¹⁾/feather meal⁽¹⁾/fish meal⁽¹⁾production;

Note ⁽¹⁾ Delete as appropriate

Deze verklaring kan worden afgegeven voor pluimveemeel, (gehydrolyseerd) verenmeel of vismeel dat is vervaardigd in een bedrijf in Nederland met een erkenning volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 als cat. 3-verwerkingsbedrijf.

De niet van toepassing zijnde optie(s) moeten worden doorgehaald.

Verklaring 2:

The processing plant is supervised by an official or accredited veterinarian;

Deze verklaring kan worden afgegeven voor een product dat is vervaardigd in een Nederlands bedrijf met een erkenning volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 erkend cat. 3-verwerkingsbedrijf.

Verklaring 3:

Manufactures meals in accordance with exporting country laws and regulations which may be freely sold for animal feeding in the said country, complying with approved good manufacturing practice;

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven voor pluimveemeel, (gehydrolyseerd) verenmeel of vismeel dat is vervaardigd in een bedrijf in Nederland met een erkenning volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 als cat.3-verwerkingsbedrijf en een registratie of erkenning volgens Verordening (EG) nr. 183/2005.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven voor een product dat hetzij geen, hetzij enkel EU-toegelaten additieven bevat die qua gehalte en doeldier voldoen aan de EU-regelgeving, en daarmee vrij verhandelbaar is. Belanghebbende moet dit verklaren in de aanvraag.

Verklaring 4:

The raw materials utilized for the production of the meal to be exported to Israël are all of EU origin or legally imported;

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

Verklaring 5:

The establishment has in place, implements and maintains food safety programs based on HACCP principles, which are approved and validated by the competent authority;

Deze verklaring kan worden afgegeven als het bedrijf erkend is volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 als cat. 3-verwerkingsbedrijf, op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 6:

The finished product does not contain and is not contaminated with any tissue of mammalian origin;

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. De productielijn voor pluimveemeel, verenmeel of vismeel moet ruimtelijk volledig gescheiden zijn van de productielijnen waar materiaal van zoogdieren wordt verwerkt. Het mag wel op hetzelfde terrein zijn.

Voor Nederlandse bedrijven geldt dat dit middels auditresultaten aangetoond dient te worden.

Verklaring 7:

Tests random samples taken during or after storage, from each processed batch for enterobacteriaceae and Salmonella spp. in accordance with the following standards prior to export⁽²⁾:

Salmonella: absence in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0

Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;

Note ⁽²⁾

n = number of samples to be tested;

m = threshold value for the number of bacteria: the result is considered satisfactory if the number of bacteria in all samples does not exceed m;

M = maximum value for the number of bacteria; the result is considered unsatisfactory if the number of bacteria in one or more samples is M or more; and

c = number of samples the bacterial count of which may be between m and M, the sample still being considered acceptable if the bacterial count of the other samples is m or less.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle op basis van laboratoriumuitslagen (wekelijkse monitoring ofwel partijbemonstering), aan te leveren door de belanghebbende.

Verklaring 8:

Have precautions in place to prevent the contamination of finished product with pathogenic agents.

Deze verklaring kan worden afgegeven als het bedrijf erkend is volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 als cat. 3-verwerkingsbedrijf, op basis van EU- en nationale regelgeving.

4.4 Toelichting bij het certificaat:

Aanhef:

I, the undersigned Official Veterinarian authorized hereby certify that:

Verklaring 1:

The product(s) meet(s) the requirements of the exporting country Laws and Regulations and may be freely sold for animal feeding in the said country;

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven voor pluimveemeel, (gehydrolyseerd) verenmeel of vismeel dat is vervaardigd in een bedrijf in Nederland met een erkenning volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 als cat.3-verwerkingsbedrijf en een registratie of erkenning volgens Verordening (EG) nr. 183/2005.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven voor een product dat hetzij geen, hetzij enkel EU-toegelaten additieven bevat die qua gehalte en doeldier voldoen aan de EU-regelgeving, en daarmee vrij verhandelbaar is. Belanghebbende moet dit verklaren in de aanvraag.

Verklaring 2:

The product(s) was/were produced under the supervision of an official or accredited veterinarian;

Deze verklaring kan worden afgegeven voor een product dat is vervaardigd in een Nederlands bedrijf met een erkenning volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 erkend cat. 3-verwerkingsbedrijf en een registratie of erkenning volgens Verordening (EG) nr. 183/2005.

Verklaring 3:

The product(s) has/have been processed in an establishment approved by the Competent Authority and has undergone a validated heat treatment in accordance with the WOA Aquatic and Terrestrial Animal Health Code, ensuring the inactivation of pathogens associated with the raw materials specific to the species;

Deze verklaring kan worden afgegeven voor een product dat is vervaardigd in een bedrijf met een erkenning volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 als cat.3-verwerkingsbedrijf en een registratie of erkenning volgens Verordening (EG) nr. 183/2005.

Verklaring 4:

The product(s) has/have been manufactured and packed complying with approved manufacturing practice, sufficient to render it free from pathogenic microorganisms;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Het zinsdeel 'free from pathogenic microorganisms' moet gelezen worden als 'free from pathogenic microorganisms in accordance with EU and national legislation'.

Verklaring 5:

The product(s) was/were analyzed by a random sampling of at least five samples from each processed batch taken during or after storage at the processing plant and complies with the following standards⁽¹⁾:

Salmonella: absence in 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 300$ in 1 g;

Note ⁽¹⁾:

n = number of samples to be tested;

m = threshold value for the number of bacteria: the result is considered satisfactory if the number of bacteria in all samples does not exceed m ;

M = maximum value for the number of bacteria; the result is considered unsatisfactory if the number of bacteria in one or more samples is M or more; and

c = number of samples the bacterial count of which may be between m and M , the sample still being considered acceptable if the bacterial count of the other samples is m or less.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle op basis van laboratoriumuitslagen (wekelijkse monitoring ofwel partijbemonstering), aan te leveren door de belanghebbende. Dit mag als volgt worden geïnterpreteerd: per certificaataanvraag moet één product per productiebedrijf zijn onderzocht (vijf deelmonsters, waarbij Salmonella door het laboratorium als mengmonster mag worden onderzocht). Indien er dus sprake is van meerdere productiebedrijven op hetzelfde certificaat moet per productiebedrijf één product zijn onderzocht.

Voor partijbemonstering geldt dat uit de laboratoriumuitslag middels een partij- of batchnummer moet blijken dat de uitslag gerelateerd is aan de te exporteren partij. De uitslag mag maximaal 4 weken oud zijn.

Er mag ook gebruik worden gemaakt van wekelijkse monitoring ten behoeve van exportcertificering waarbij de laatste uitslag niet ouder dan 2 weken voor export mag zijn.

Verklaring 6:

The establishment has in place, implements and maintains food safety programs based on HACCP principles, which are approved and validated by the competent authority;

Deze verklaring kan worden afgegeven als het bedrijf erkend is volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 als cat. 3-verwerkingsbedrijf, op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 7:

The finished product does not contain and is not contaminated with any tissue of mammalian origin;

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. De productielijn voor pluimveemeel, verenmeel of vismeel moet ruimtelijk volledig gescheiden zijn van de productielijnen waar materiaal van zoogdieren wordt verwerkt. Het mag wel op hetzelfde terrein zijn.

Voor Nederlandse bedrijven geldt dat dit middels auditresultaten aangetoond dient te worden.

Verklaring 8:

The end product was packed in new packaging material;

Or⁽²⁾ In case of dispatch as bulk transport, containers or any other means of transport were thoroughly cleaned and disinfected with a disinfectant approved by the competent authority before use;

Note ⁽²⁾ Delete as appropriate

Deze verklaring kan na controle van de verpakking of de container afgegeven worden. Het bedrijf moet in e-CertNL aangeven welk type verpakking van toepassing is.

Verklaring 9:

The finished product was stored in enclosed storage and has undergone all precautions to prevent contamination with pathogenic agents after treatment.

Deze verklaring kan worden afgegeven als het bedrijf erkend is volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009 als cat. 3-verwerkingsbedrijf, op basis van EU- en nationale regelgeving.

In geval van opslag in een extern opslagbedrijf: Het opslagbedrijf moet een registratie hebben voor opslag van dierlijke bijproducten (volgens Verordening (EG) nr. 1069/2009) én een registratie voor opslag van voedermiddelen (volgens Verordening (EG) nr. 183/2005).

5 Bevoegdheden en verantwoordelijkheden

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

Bijlage 1: bedrijfsverklaring

**Official certification of plants producing poultry/feather/fish meals
intended for export to Israel**

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that:

The processing plant (name):

Located at (address, approval number, city, state and zip code):

1. Is certified by the Veterinary Services of this country as a processing plant dedicated only to poultry meal⁽¹⁾/feather meal⁽¹⁾/fish meal⁽¹⁾ production;
2. The processing plant is supervised by an official or accredited veterinarian;
3. Manufactures meals in accordance with exporting country laws and regulations which may be freely sold for animal feeding in the said country, complying with approved good manufacturing practice;
4. The raw materials utilized for the production of the meal to be exported to Israël are all of EU origin or legally imported;
5. The establishment has in place, implements and maintains food safety programs based on HACCP principles, which are approved and validated by the competent authority;
6. The finished product does not contain and is not contaminated with any tissue of mammalian origin;
7. Tests random samples taken during or after storage, from each processed batch for enterobacteriaceae and Salmonella spp. in accordance with the following standards prior to export⁽²⁾:
Salmonella: absence in 25 g: $n = 5, c = 0, m = 0, M = 0$
Enterobacteriaceae: $n = 5, c = 2, m = 10, M = 300$ in 1 g;
8. Have precautions in place to prevent the contamination of finished product with pathogenic agents.

Notes

⁽¹⁾ Delete as appropriate

⁽²⁾ n = number of samples to be tested;

m = threshold value for the number of bacteria: the result is considered satisfactory if the number of bacteria in all samples does not exceed m ;

M = maximum value for the number of bacteria; the result is considered unsatisfactory if the number of bacteria in one or more samples is M or more; and

c = number of samples the bacterial count of which may be between m and M , the sample still being considered acceptable if the bacterial count of the other samples is m or less.

Date:

Place:

Name and title of the signatory:

Title of endorsing official : Official Veterinarian

Signature:

Bijlage 2: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR EXPORT OF POULTRY/FEATHER/FISH MEAL FROM THE NETHERLANDS TO ISRAEL

I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS

Product no.	Product	Country of origin	Approval number

Product no.	HS-heading	HS-description (HS-4)	Species (raw materials)

Product no.	Production date	Packaging	Nett weight

Marks :
 Container number :
 Seal number :

II. ORIGIN OF THE PRODUCTS

Product no.	Approval number	Address

Name and address of consignor :
 Place of loading :

III. DESTINATION OF THE PRODUCTS

Means of conveyance :
 Identification of the means of conveyance :
 Place of destination :
 Name and address of consignee :

IV. HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned Official Veterinarian authorized hereby certify that:

- The product(s) meet(s) the requirements of the exporting country Laws and Regulations and may be freely sold for animal feeding in the said country;
- The product(s) was/were produced under the supervision of an official or accredited veterinarian;
- The product(s) has/have been processed in an establishment approved by the Competent Authority and has undergone a validated heat treatment in accordance with the WOAH Aquatic and Terrestrial Animal Health Code, ensuring the inactivation of pathogens associated with the raw materials specific to the species;
- The product(s) has/have been manufactured and packed complying with approved manufacturing practice, sufficient to render it free from pathogenic microorganisms;
- The product(s) was/were analyzed by a random sampling of at least five samples from each processed batch taken during or after storage at the processing plant and complies with the following standards⁽¹⁾:
 Salmonella: absence in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0
 Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;
- The establishment has in place, implements and maintains food safety programs based on HACCP principles, which are approved and validated by the competent authority;
- The finished product does not contain and is not contaminated with any tissue of mammalian origin;

8. The end product was packed in new packaging material;
Or⁽²⁾ In case of dispatch as bulk transport, containers or any other means of transport were thoroughly cleaned and disinfected with a disinfectant approved by the competent authority before use;
9. The finished product was stored in enclosed storage and has undergone all precautions to prevent contamination with pathogenic agents after treatment.

Notes

- ⁽¹⁾ n = number of samples to be tested;
m = threshold value for the number of bacteria: the result is considered satisfactory if the number of bacteria in all samples does not exceed m;
M = maximum value for the number of bacteria; the result is considered unsatisfactory if the number of bacteria in one or more samples is M or more; and
c = number of samples the bacterial count of which may be between m and M, the sample still being considered acceptable if the bacterial count of the other samples is m or less.
- ⁽²⁾ Delete as appropriate