



Instructie veterinaire controle bij invoer uit 3de landen van voor onderzoek en diagnose bestemde monsters van dierlijke oorsprong

Referentie	PCCB/S1/665817	Datum	22/04/11
Huidige versie	1.0	Van toepassing vanaf	13/05/11
Trefwoorden	Dierlijke bijproducten niet bestemd voor menselijke consumptie, invoer, monsters voor onderzoek en diagnose van dierlijke oorsprong		

Opgesteld door	Goedgekeurd door
Keppens Christophe, Attaché	Diricks Herman, Directeur-generaal Controlebeleid

1. Doel

In deze instructie worden de verschillende stappen verduidelijkt voor de invoer van voor onderzoek en diagnose bestemde monsters van dierlijke oorsprong.

2. Toepassingsgebied

Deze instructie is van toepassing op de invoer uit derde landen van voor onderzoek en diagnose bestemde monsters. Deze instructie is niet van toepassing op:

- de invoer van handelsmonsters en demonstratiemateriaal, waarvoor meer specifieke invoervoorwaarden zijn vastgelegd in verordening (EG) nr. 142/2011.
- de invoer van monsters die ziekteverwekkers bevatten, waarvoor bijzondere voorschriften zijn vastgesteld bij richtlijn 92/118/EEG.

3. Referenties

3.1. Wetgeving

Richtlijn 97/78/EG van de Raad van 18 december 1997 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor producten die uit derde landen in de Gemeenschap worden binnengebracht.

Koninklijk besluit van 28 september 2000 betreffende de veterinaire controles voor producten die uit derde landen worden ingevoerd.

Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot intrekking van verordening (EG) nr. 1774/2002 (verordening dierlijke bijproducten).

Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie van 25 februari 2011 tot uitvoering van verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van

gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot uitvoering van richtlijn 97/78/EG van de Raad wat betreft bepaalde monsters en producten die vrijgesteld zijn van veterinaire controles aan de grens krachtens die richtlijn.

4. Definities en afkortingen

Voor onderzoek en diagnose bestemde monsters: dierlijke bijproducten en afgeleide producten die bestemd zijn voor: onderzoek in het kader van diagnostische activiteiten of analyse ter bevordering van de wetenschappelijke en technologische vooruitgang in het kader van educatieve of onderzoeksactiviteiten.

CODA: Het Centrum voor Onderzoek in Diergeneeskunde en Agrochemie.

FOD: federale overheidsdienst.

GIP: grensinspectiepost.

5. Inleiding

Het invoeren van monsters van dierlijke oorsprong voor diagnose en onderzoek wordt geregeld door de Europese dierlijke bijproducten wetgeving, nl. verordening (EG) nr. 1069/2009 en verordening (EU) nr. 142/2011, en het KB van 28 september 2000 (invulling van art. 16 (1) f van richtlijn 97/78/EG).

Onder artikel 11 van verordening (EG) nr. 142/2011 kunnen de lidstaten toestemming verlenen voor het vervoer, het gebruik en de verwijdering van voor diagnose en onderzoek bestemde monsters onder voorwaarden die garanderen dat de risico's voor de volksgezondheid en de diergezondheid onder controle blijven.

Het vervoer, **gebruik** en verwijdering van dierlijke bijproducten voor onderzoek en diagnose valt onder de bevoegdheid van de FOD volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu (FOD). De FOD levert **toelatingen** af voor het gebruik van dierlijke bijproducten voor onderzoek en diagnose.

Artikel 27 van verordening (EG) nr. 142/2011 en artikel 16 (1) f van richtlijn 97/78/EG, houden samen in dat nationale regels gelden voor de invoer van dierlijke bijproducten voor onderzoek. De nationale voorwaarden voor de invoer worden vermeld op de invoermachtiging.

De **veterinaire controle bij invoer** uit derde landen valt onder de bevoegdheden van het FAVV. Het FAVV levert **invoermachtigingen** af.

6. Procedure

1. De toelatingen voor het gebruik van de FOD

Vooreerst dient het laboratorium of de onderzoeksinstelling te beschikken over een toelating van de FOD voor het gebruik van de dierlijke bijproducten voor onderzoek of diagnose. Deze toelating is niet nodig voor delen van wilde dieren waarvan niet wordt vermoed dat zij met op mens of dier overdraagbare ziekten zijn besmet.

Deze toelatingen worden gepubliceerd op de website www.favv.be > Beroepssectoren > Dierlijke productie > Niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten > Erkende inrichtingen > Section X: Geregistreerde gebruikers van dierlijke bijproducten en afgeleide producten voor specifieke doeleinden.

2. Invoermachtiging van het FAVV

De aanvraag voor het bekomen van een invoermachtiging dient te gebeuren met behulp van het standaard aanvraagformulier (invulbaar PDF-bestand) zoals vastgelegd in bijlage. Na een gunstige evaluatie van de aanvraag, wordt door het FAVV een invoermachtiging opgesteld. Indien voorafgaande analyses bij het CODA worden opgelegd (wanneer invoer een risico vormt voor de insleep van ernstige overdraagbare dierziekten), wordt een meer specifieke invoermachtiging opgesteld. Na een ongunstige beoordeling, wordt een brief gericht aan de aanvrager waarin de invoer wordt geweigerd met vermelding van de reden tot weigering.

Indien men via België naar een andere lidstaat wil invoeren, moeten de eisen van deze lidstaat vooraf bekend gemaakt worden aan het FAVV.

3. Veterinaire controle in de GIP

De dierlijke bijproducten worden in de grensininspectiepost onderworpen aan controle. De normale controleprocedure wordt toegepast waarbij wordt nagegaan of aan de voorwaarden zoals vermeld in de invoermachtiging is voldaan.

7. Bijlagen

Aanvraagformulier.

8. Overzicht van de revisies

Overzicht van de revisies van de omzendbrief		
Versie	Van toepassing vanaf	Reden en omvang van de revisie
1.0	13/05/11	Van toepassing worden nieuwe wetgeving verordening 1069/2009 en verordening 142/2011