

DIERVOEDERS	IB.PFF.RS.10.01	Servië
	Mei 2017	

I. Toepassingsgebied

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN code</i>	<i>Land</i>
Bloedproducten die als voedermiddel kunnen worden gebruikt	0511	Servië

II. Bilateraal certificaat

Code FAVV	Titel van het certificaat	
EX.PFF.RS.10.01	Gezondheidscertificaat voor niet voor menselijke consumptie bestemde bloedproducten die als voedermiddel kunnen worden gebruikt, bestemd voor verzending naar of doorvoer door de Republiek Servië	6 p

III. Certificeringsvoorwaarden

Gezondheidscertificaat voor niet voor menselijke consumptie bestemde bloedproducten die als voedermiddel kunnen worden gebruikt, bestemd voor verzending naar of doorvoer door de Republiek Servië

1. De Republiek Servië integreert geleidelijk aan het Gemeenschapsrecht in zijn wetgeving en legt bij invoer de Europese eisen op. Het hierboven vermelde model van certificaat is een omzetting van het Europese model van certificaat voor de invoer van bloedproducten die als voedermiddel kunnen worden gebruikt, zoals vastgelegd in verordening (EU) nr. 142/2011 tot uitvoering van verordening (EG) nr. 1069/2009 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten.
2. Onder punt I.7. dient de naam en de ISO-code van het land waar de eindproducten zijn vervaardigd te worden vermeld.
3. Onder punt I.11. moeten de gegevens van het Belgische bedrijf van herkomst worden vermeld.
4. Onder punt I.14. dient de verwachte datum van vertrek als volgt vermeld te worden: "DD/MM/YYYY".
5. Onder punt I.15. kan als referentiedocument het nummer van de luchtvrachtbrief, het nummer van de zeevrachtbrief of het commerciële registratienummer van de trein of het voertuig worden vermeld.
6. Het certificaat kan enkel worden afgeleverd voor bloedproducten die werden geproduceerd en opgeslagen in een overeenkomstig verordening (EG) nr. 1069/2009 erkend bedrijf. Het erkenningsnummer van de producent moet vermeld worden onder I.28.
Onder "Soort (wetenschappelijke benaming)" dient vermeld te worden van welke dieren de bloedproducten zijn afgeleid (bv. Bos, Ovis, Capra, Aves, Pesca,...) en onder "Aard van de producten" dient een omschrijving gegeven te worden van de aard van het product (bv. spray-dried hemoglobine,).

DIERVOEDERS	IB.PFF.RS.10.01	Servië
	Mei 2017	

7. Onder II.4., II.5., II.7. en II.10. dienen de verklaringen die niet van toepassing zijn te worden doorgehaald met paraaf en stempel van de certificerende agent, waarbij telkens minstens één van de opties dient te worden behouden. De operator dient aan de certificerende agent aan te tonen welke types van dierlijke bijproducten, zoals vermeld onder II.4. van het certificaat, gebruikt werden voor de vervaardiging van de bloedproducten alsook welke van de onder II.5. vermelde productiemethoden werden toegepast.

Voor bloedproducten die uitsluitend werden vervaardigd uitgaande van categorie 3-materiaal of afgeleide producten die in de EU werden geproduceerd, is de eerste optie onder II.10. van toepassing. Indien categorie 3-materiaal of afgeleide producten afkomstig uit derde landen gebruikt worden in de productie, dient een kopie van het certificaat van invoer van de betrokken grondstoffen te worden voorgelegd aan de certificerende agent.

8. Zoals vermeld in verklaring II.6. dienen van elk lot waarvoor een certificaat wordt aangevraagd, steekproefsgewijs 5 deelmonsters genomen te worden voor de bepaling van de afwezigheid van Salmonella en Enterobacteriaceae. De analyses dienen te worden uitgevoerd in een hiertoe door het FAVV erkend laboratorium. De operator dient aan de certificerende agent de nodige analyserapporten voor te leggen die aantonen dat aan de norm voor Salmonella en Enterobacteriaceae is voldaan.
9. Het certificaat dient door een officiële dierenarts te worden ondertekend.