

DIERVOEDERS	IB.PFF.DZ.08.01	Algerije
	Maart 2020	

I. Toepassingsgebied

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN-code</i>	<i>Land</i>
Voormengsels (bv. vitaminen complexen, mineralen complexen, vitaminen-mineralen complexen)		Algerije

II. Bilateraal certificaat

Code FAVV

Titel van het certificaat

EX.PFF.DZ.08.01

Sanitair certificaat voor de export vanuit België naar Algerije van voormengsels bestemd voor diervoeding

3 blz.

III. Certificeringvoorwaarden

Sanitair certificaat voor de export vanuit België naar Algerije van voormengsels bestemd voor diervoeding

- Onder punt 1.1. is het voldoende om de handelsnaam van het product, de productiedatum en de vervaldatum te vermelden.
- Onder punt 1.2. dient de diersoort waarvoor het voormengsel bedoeld is, vermeld te worden.
- Onder punt 2.1. dient het land ingevuld te worden waarin het voormengsel geproduceerd werd.
- Onder punt 2.3. dient het nummer en de datum van de erkenning, registratie en/of toelating van de producerende inrichting vermeld te worden.
Ingeval de productie buiten België gebeurt, dient het nummer van de erkenning of registratie dat vermeld wordt in punt 2.3., hetzelfde te zijn als dit in de documenten beschreven in punt 5 van de IB. Indien deze documenten ook de datum van erkenning of registratie bevatten, dient de datum die vermeld wordt in punt 2.3 deze te zijn. Indien deze documenten de datum niet bevatten kan het certificaat afgeleverd worden, op risico van de uitvoerder, zonder vermelding van de datum, ofwel dient de operator een ander officieel document voor te leggen dat deze datum bevat, die dan vermeld kan worden in punt 2.3.
- Verklaring 4.1., 4.2., 4.3. en 4.9. van het certificaat kunnen ondertekend worden:
 - voor voormengsels die geproduceerd werden in België of een andere EU-lidstaat: op basis van de erkenning, registratie of toelating van de productie-inrichting in het kader van verordening (EG) nr. 183/2005. De operator dient in geval het product in een andere EU-lidstaat geproduceerd werd, een bewijs voor te leggen van de erkenning- en/of registratie van de producerende inrichting.
 - Indien er een lijst gepubliceerd is op de officiële website van de bevoegde overheid van de EU-lidstaat die aantoont dat de producerende eenheid erkend/en of geregistreerd is, dient de operator deze lijst samen met het internetadres van

DIERVOEDERS	IB.PFF.DZ.08.01	Algerije
	Maart 2020	

de website over te maken aan de certificerende agent (een vertaling wordt indien nodig voorzien door de operator).

- o Indien bovenstaande lijst niet gepubliceerd is op de officiële website van de bevoegde overheid van de EU-lidstaat is, dient hij een attest voor te leggen dat afgeleverd werd door de bevoegde overheid van de EU-lidstaat, dat het registratie en/of erkenningsnummer van de producerende eenheid bevat. Het attest mag maximaal 1 jaar oud zijn.
- voor voormengsels die in een derde land geproduceerd werden: op basis van een pre-exportcertificaat (voor elke zending) of een attest afgeleverd door de bevoegde overheid van het land van productie. Het pre-exportcertificaat en/of attest dienen het registratie- en/of erkenningsnummer alsook de datum van erkenning en/of registratie te bevatten. Het dient ook te verklaren dat de producerende inrichting voeders produceert (op het moment dat het voormengsel werd geproduceerd) die voldoen aan de verklaringen 4.1., 4.2., 4.3. en 4.9. Het attest mag maximaal 1 jaar oud zijn.
6. De verklaring 4.4. m.b.t. vrije verkoop is enkel van toepassing voor voeders die in België geproduceerd zijn of in een andere EU-lidstaat. Deze verklaring kan enkel ondertekend worden voor producten die voldoen aan de van kracht zijnde Belgische en Europese wetgeving inzake diervoeders, met uitzondering van etiketteringsvoorschriften. Producten bestemd voor de uitvoer naar een derde land dienen qua etikettering te voldoen aan de voorschriften van het land van bestemming. Deze etiketteringsvoorschriften kunnen verschillen van de voorschriften vastgelegd in de Belgische en/of Europese regelgeving.
7. De verklaring 4.5. m.b.t. vrije verkoop en sanitaire invoercontrole is enkel van toepassing voor producten die ingevoerd werden vanuit derde landen. De verklaring m.b.t. de voorwaarde voor vrije verkoop kan **enkel** ondertekend worden voor producten die voldoen aan de van kracht zijnde Belgische en Europese wetgeving inzake diervoeders, met uitzondering van etiketteringsvoorschriften (zie ook punt 6 in de IB). **De verklaring m.b.t. de sanitaire invoercontrole kan enkel ondertekend worden voor diervoeders die onderworpen zijn aan officiële controles in de grenscontroleposten (diervoeders van niet-dierlijke oorsprong die onderworpen zijn aan noodmaatregelen en/of verscherpte controles). De operator dient een kopie van het Common Health Entry Document (CHED) aan de certificerende agent voor te leggen waaruit blijkt dat de uitgevoerde invoercontroles gunstig waren.**
~~Voor de verklaring m.b.t. de sanitaire invoercontrole dient de operator één van de volgende documenten voor te leggen aan de certificerende agent:~~
- ~~• Ingeval de te exporteren producten voormengsels zijn die voorkomen in de lijst van de producten die onderworpen zijn aan een veterinaire controle zoals bepaald door beschikking (EG) 2007/275 (waaronder voormengsels van dierlijke oorsprong), onderworpen zijn aan noodmaatregelen of aan meer uitgebreide controles op het punt van binnenkomst: het gemeenschappelijk document van binnenkomst (GDB).~~
 - ~~• Voor de andere te exporteren voormengsels:

 - ~~▪ indien de producten binnengebracht zijn in België: het formulier betreffende de controle van binnengebrachte diervoeders opgesteld volgens richtlijn (EG) 98/68 en ondertekend door het FAVV;~~
 - ~~▪ indien de producten binnengebracht zijn via een andere EU-lidstaat : een gelijkaardig formulier dat opgesteld is volgens richtlijn (EG) 98/68 en ondertekend is door de bevoegde overheid van de EU-lidstaat.~~~~

~~De verklaring m.b.t. de sanitaire controle kan ondertekend worden indien de uitgevoerde controles die op deze documenten vermeld zijn, als gunstig beoordeeld geweest zijn.~~

8. Verklaring 4.6. kan ondertekend worden op basis van analyses. Bij de certificaataanvraag dient per lot een analyserapport te worden voorgelegd dat aantoont dat het product geen dierlijk meel van zoogdieren bevat (resultaat microscopische analyse). Het analyserapport moet tevens het resultaat van de bepaling van het gehalte aan ruw vet in het product bevatten. Het resultaat van de bepaling van het gehalte aan ruw vet in het product dient in overeenstemming te zijn met de samenstelling van het product. Het product mag geen vetten van dierlijke oorsprong bevatten. Beide analyses dienen te worden uitgevoerd in het Federaal laboratorium voor de voedselveiligheid van Tervuren, Gentbrugge (Gent) of Wandre (Luik). Het origineel analyserapport moet worden vastgehecht aan het certificaat en de linkerbovenhoek van de aan elkaar vastgehechte documenten dient te worden omgeplooid en afgestempeld door de officiële dierenarts. Het analyserapport dient in het Frans te zijn opgesteld en dient voorzien te zijn van een stempel en de handtekening van de verantwoordelijke van het laboratorium.
9. Verklaring 4.7. kan ondertekend worden op basis van de uitgevoerde analyses voor dioxines en PCB's, in het kader van het meerjarige monitoringsplan van het FAVV.
10. Voor de verklaring 4.8. mogen de gehalten aan Cs¹³⁴ en Cs¹³⁷ in het voormengsel niet hoger zijn dan 50 Bq/kg.
 - a. Voor voormengsels die in België of een andere EU-lidstaat geproduceerd zijn kan de verklaring ondertekend worden op basis van de in het kader van het meerjarige monitoringplan van het FAVV uitgevoerde analyses en de door het Federaal Agentschap voor Nucleaire Controle uitgevoerde monitoring.
 - b. Voor voormengsels die in een derde land geproduceerd werden kan de verklaring ondertekend worden op basis van analyses op Cs¹³⁴ en Cs¹³⁷ die uitgevoerd werden in een door het FAVV erkend laboratorium en dit 6-maandelijks voor elke producerende inrichting. Bijvoorbeeld : een Belgische operator W exporteert voormengsels naar Algerije die voorafgaandelijk naar België geïmporteerd werden uit een derde land en die geproduceerd werden door twee verschillende producerende inrichtingen Y en Z. Analyses dienen uitgevoerd te worden, 6-maandelijks op een representatief lot van de ingevoerde voormengsels vervaardigd door de producerende inrichting Y alsook 6-maandelijks op een representatief lot van de ingevoerde voormengsels vervaardigd door de producerende inrichting Z. De analyserapporten (2 per jaar voor de producerende inrichting Y en 2 per jaar voor de producerende inrichting Z) dienen door de Belgische operator W voorgelegd te worden aan de certificerende agent. Indien de operator door middel van de risicoanalyse en beheersmaatregelen in zijn autocontrolesysteem kan aantonen dat het risico zeer laag is, kan deze frequentie verminderd worden. Indien door een bevoegde overheid een niet-conformiteit wordt vastgesteld in een voormengsel afkomstig van een producerende inrichting dienen gedurende 6 maanden alle geëxporteerde loten afkomstig van deze producerende inrichting geanalyseerd worden op Cs¹³⁴ en Cs¹³⁷.
11. Het certificaat dient ondertekend te worden door een officiële dierenarts.