

DIERVOEDERS	IB.PFF.CL.02.01	CHILI
	Juli 2016	

I. TOEPASSINGSGEBIED

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN code</i>	<i>Land</i>
Bloedmeel en gedroogde bloedproducten afkomstig van runderen, varkens en/of pluimvee	0511, 2301	Chili

II. NIET-ONDERHANDELD CERTIFICAAT

<i>FAVV code</i>	<i>Titel van het certificaat</i>	
EX.PFF.CL.02. 01	Gezondheidscertificaat voor bloedmeel en gedroogde bloedproducten afkomstig van runderen, varkens en/of pluimvee bestemd voor diervoeding	4 p

III. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN

1. Het hierboven vermelde certificaat werd niet met de bevoegde autoriteit van Chili onderhandeld en is dus niet gevalideerd. Het certificaat kan enkel op risico van de exporteur worden afgeleverd. De operator dient zijn aanvraag voor het bekomen van het certificaat te richten tot de bevoegde provinciale controle-eenheid, samen met de ingevulde en ondertekende verklaring zoals deze beschikbaar is in aanverwant document 4 van de instructie "Certificering voor de uitvoer van diervoeders".
2. De bevoegde autoriteit van Chili (SAG= Servicio Agrícola y Ganadero) hanteert een gesloten lijst voor de export van diervoeders naar Chili. De producerende inrichting en producten dienen opgenomen te zijn in het register van producten en producerende inrichtingen die door het SAG goedgekeurd zijn voor de uitvoer van diervoeders naar Chili. De lijst van de door het SAG goedgekeurde bedrijven, alsook van de producten waarvoor deze bedrijven zijn goedgekeurd, kan worden geraadpleegd op [de website van de Chileense overheid](#).
3. Bij de export van bloedmeel, zoals gedefinieerd in verordening (EU) nr. 142/2011 ("verwerkte dierlijke eiwitten die verkregen zijn uit de warmtebehandeling van bloed of bloedfracties overeenkomstig bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 1 van verordening (EU) nr. 142/2011"), dient rekening gehouden te worden met de vereisten en de beperkingen van verordening (EG) nr. 999/2001 inzake de uitvoer van verwerkte dierlijke eiwitten.
4. De verklaring onder 8.1 kan voor bloedproducten ondertekend worden op basis van de erkenning van de producent van de bloedproducten. De producten dienen te voldoen aan verordening (EG) nr. 1069/2009 en verordening (EU) nr. 142/2011.

Voor bloedmeel dient met een handelsdocument te worden aangetoond dat het gebruikte bloed enkel afkomstig is van categorie 3-materiaal zoals beschreven in verordening (EG) nr. 1069/2009, artikel 10, punt a), b i) en/of d)

5. De correcte informatie met betrekking tot de hittebehandeling van de te exporteren producten dient door de operator aangevinkt te worden onder punt 8.2 van het certificaat. De operator moet de nodige bewijsstukken voorleggen voor wat betreft de gebruikte thermische behandeling.

Het bloedmeel en/of de gedroogde bloedproducten moeten één van de onderstaande thermische behandelingen hebben ondergaan:

- ✓ Bloedmeel verkregen door droging in vergisters: het product dient te zijn onderworpen aan een temperatuur van 95°C gedurende 60 minuten of aan 100°C gedurende 30 minuten.
- ✓ Gesproeidroogd bloed, hemoglobine, plasma en serum: het product dient in de droogkamer te zijn binnengegaan bij een minimumtemperatuur van 180°C.
- ✓ Een andere behandeling die garandeert dat het product geen gezondheidsrisico vormt, die door SAG werd geëvalueerd en goedgekeurd. Om een dergelijke alternatieve behandeling te laten goedkeuren, dient de operator een beschrijving van het productieproces via de PCE te bezorgen aan het FAVV, zodat een aanvraag tot goedkeuring kan worden ingediend bij SAG.

Er is tot op heden geen alternatieve methode voorgesteld aan en goedgekeurd door de Chileense overheid.

6. Volgens de Chileense wetgeving dienen bloedproducten die in Chili worden ingevoerd microbiologisch getest te zijn voor Salmonella en enterobacteriaceae en dienen de resultaten van de analyses te worden vastgehecht aan het certificaat.

De bloedproducten dienen geanalyseerd te zijn volgens een willekeurige bemonstering van ten minste vijf monsters van elke partij, die genomen werden tijdens of na opslag in het verwerkingsbedrijf, en te voldoen aan de volgende normen :

Salmonella: afwezigheid in 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0
enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g.

De Chileense overheid heeft bevestigd dat de analyses voor bepaling van Salmonella en enterobacteriaceae mogen uitgevoerd worden in het laboratorium van het bedrijf. Het analyserapport dient door de operator worden voorgelegd aan de certificerende agent, die het als bijlage aan het certificaat voegt. Het(de) analyserapport(en) moet(en) als bijlage worden genummerd maar dient(en) niet door de certificerende agent ondertekend of afgestempeld te worden.