

Diervoeders	IB.PFF.IN.02.02	INDIA
	September 2024	

I. TOEPASSINGSGEBIED

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN-code</i>	<i>Land</i>
Voeders voor garnalen die ingrediënten van dierlijke oorsprong bevatten	2309 90	India

II. BILATERAAL CERTIFICAAT

<i>FAVV-code</i>	<i>Titel van het certificaat</i>	
EX.PFF.IN.02.02	Gezondheidscertificaat voor garnalenvoer bestemd voor uitvoer van België naar India	3 p.

III. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN

1. De Indiase wetgeving inzake diervoeders kan worden geraadpleegd op volgend adres: <http://www.dahd.nic.in/trade>. Voor zover ons bekend, worden de invoereisen van diervoeders die producten van dierlijke oorsprong bevatten steeds vermeld in een invoervergunning. Het FAVV eist de voorlegging van een geldige invoervergunning die werd afgegeven door de bevoegde Indiase autoriteit met het oog op de afgifte van het door India gevraagde gezondheidscertificaat. Het certificaat kan evenwel slechts worden afgegeven als er een model bestaat dat de voorwaarden van de vergunning overneemt.
2. Het bilateraal certificaat « Gezondheidscertificaat voor garnalenvoer bestemd voor uitvoer van België naar India », kenmerk EX.PFF.IN.02.02, mag worden gebruikt voor de uitvoer van voor het voederen van garnalen bestemde producten naar India. De instructiebundel werd opgesteld voor voeders voor garnalen die geproduceerd werden in België. Indien de operator ook voeders wenst te exporteren die geproduceerd werden buiten België, dient de operator zich te wenden tot zijn LCE waarna specifieke instructies voor deze voeders zullen uitgewerkt worden.
3. De invoervergunningen vermelden eisen die verschillen al naargelang van de producten waarvoor de invoer wordt aangevraagd. Alle in de vergunning vermelde eisen moeten worden gecertificeerd. De verklaringen van het certificaat die niet van toepassing zijn, moeten op het certificaat worden doorgehaald met paraaf en stempel van de certificerende agent, dit met uitzondering van de algemene verklaringen, namelijk punten 2.2 en 2.3 die nooit mogen worden doorgehaald.
4. Onder het punt 1.1 dienen naast de handelsnaam en de productbeschrijving ook de dierlijke ingrediënten en de diersoort (Engelse en wetenschappelijke benaming) waarvan deze zijn afgeleid vermeld te worden.
5. Onder het punt 1.6, dient men bij "Voorzien gebruik", het beoogd gebruik te vermelden zoals vermeld op de invoervergunning.

6. In punt 1.14.4, moet "onbepaald" vermeld worden voor de geldigheid van de registratie/erkenning.
7. Punt 2.1: Deze verklaring mag worden ondertekend omdat de geldende wetgeving, inclusief HACCP, de WOAH ertoe brengen dat risico als gering te beschouwen.
8. Punt 2.2: Deze verklaring mag worden ondertekend op basis van de inzake diervoeders geldende wetgeving.
9. Punt 2.3: Deze verklaring mag worden ondertekend indien de operator de nodige elementen voorlegt om te voldoen aan de bijzondere eisen van de invoervergunning. Het nummer van de importvergunning dient te worden vermeld op het certificaat.
10. Punt 2.4: Deze verklaring mag worden ondertekend mits voorlegging van gunstige analyseverslagen. De analyses moeten worden uitgevoerd op een representatief monster van elke partij en de verslagen moeten uitgaan van een door het FAVV erkend laboratorium. De volgende analyses en resultaten zijn vereist:
 - Salmonella: afwezig in 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$;
 - Pathogene Vibrio-soorten: afwezig in 25 g. Eerst dient er door een door het FAVV erkend laboratorium bepaald te worden of *V. cholerae* en *V. parahaemolyticus* aanwezig zijn (detectie-test). Indien *V. parahaemolyticus* of *V. cholerae* aanwezig zijn, dient de bacteriestam doorgestuurd worden naar Sciensano voor bepaling van de pathogeniciteit. Er kan gecertificeerd worden indien ofwel *V. parahaemolyticus* en *V. cholerae* niet gedetecteerd zijn ofwel indien *V. parahaemolyticus* en/of *V. cholerae* wel gedetecteerd zijn maar er door Sciensano geen pathogeniciteit van de stammen aangetoond is.
11. Punt 2.5: EMS wordt veroorzaakt door *Vibrio parahaemolyticus*. De verklaring mag ondertekend worden op basis van hierboven vermelde analyseverslagen die de afwezigheid van *Vibrio parahaemolyticus* aantonen.
12. Punt 2.6: Deze verklaring mag worden ondertekend na voorlegging van gunstige analyseresultaten. De analyses moeten worden uitgevoerd op een representatief monster van elke partij en de verslagen moeten uitgaan van een door het [FAVV erkend laboratorium](#). De multiresiduenanalyses moeten ten minste betrekking hebben op nitrofuranen en chlooramfenicol.
13. Punt 2.7: Deze verklaring mag worden ondertekend voor diervoeders die geen antibiotica bevatten. Opdat het garnalenvoer antibiotica mag bevatten is het akkoord vereist van de bevoegde Indiase autoriteiten. Momenteel bestaat echter geen dergelijk akkoord en is de uitvoer tussen België en India van garnalenvoer dat antibiotica bevat niet toegestaan. Als een operator een dergelijk product wenst te exporteren, dient de operator de nodige bewijzen voor te leggen dat India het betrokken antibioticum toestaat (bijvoorbeeld aan de hand van de invoervergunning).
14. Punt 2.8: Deze verklaring mag worden ondertekend na voorlegging van gunstige analyseresultaten en op basis van het door het FAVV uitgevoerde monitoringplan tot uitvoering van Richtlijn 2002/32/EG wat de chemische producten betreft en van Verordening (EG) nr. 37/2010 wat de farmacologisch werkzame stoffen betreft. Analyses op kristalviolet en malachietgroen moeten worden uitgevoerd door een door het FAVV erkend

laboratorium op een representatief monster van elke partij garnalenvoer of op een representatief monster van de grondstoffen afkomstig van vissen of garnalen die gebruikt werden voor de productie van elke partij garnalenvoer.

15. Punt 2.9: Deze verklaring mag worden ondertekend op basis van de technische fiche van het product.
16. Punt 2.10: Deze verklaring mag worden ondertekend op basis van een verklaring van de producent.
17. Punt 2.11: Deze verklaring mag worden ondertekend aangezien India dezelfde norm oplegt als de norm die in Europa van kracht is voor aflatoxine B1. De certificering mag gebeuren op basis van de door het FAVV uitgevoerde monitoring
18. Punt 2.12: Deze verklaring mag worden ondertekend op basis van de door het FAVV uitgevoerde monitoring.

IV. BIJLAGE BIJ HET GEZONDHEIDSCERTIFICAAT M.B.T. AHPND

Bijkomend aan het certificaat EX.PFF.IN.02.02 kan indien dit opgenomen is in de invoervergunning, een bijlage bij het gezondheidscertificaat voor de uitvoer van voeder voor garnalen van België naar India, aangevraagd worden door de operator. Het bijkomend certificaat bevat de volgende verklaringen:

1. De voeders zijn getest en zijn vrij van de AHPND (ACUTE HEPATO-PANCREATIC NECROSIS DISEASE) veroorzakende pathogeen.
2. Het diervoeder is geproduceerd volgens de bepalingen van hoofdstuk 9.1 van de WOA code voor aquatische dieren.

De bepalingen van WOA code zijn beschikbaar op [de website van de WOA code](#)

Punt 1:

Deze verklaring in de bijlage aan het certificaat EX.PFF.IN.02.02 kan ondertekend worden op basis van het voorleggen van een gunstig analyseverslag m.b.t. *Vibrio parahaemolyticus* zoals beschreven in punt 10 van deze IB.

Punt 2:

Deze verklaring van de bijlage aan het certificaat EX.PFF.IN.02.02 legt een specifieke hittebehandeling op voor voeders die producten van de volgende diersoorten bevatten: reuzetijgergarnaal (*Penaeus monodon*) en/of de witpootgarnaal (*Penaeus vannamei*).

De specifieke hittebehandeling opgenomen in hoofdstuk 9.1 van de WOA code voor aquatische dieren is NIET van toepassing indien:

- de producten van aquatische oorsprong in het voeder afgeleid zijn van andere diersoorten dan de hierboven vermelde garnalsoorten, of
- het product van aquatische oorsprong schaaldierolie is of chemisch geëxtraheerde chitine.

Teneinde na te gaan of de specifieke hittebehandeling vereist is voor ondertekening van de verklaring in punt 2, moet de operator een document overmaken aan de certificerende agent met voor elk uit te voeren product, de samenstelling en, voor de producten van aquatische oorsprong in het voeder, de vermelding van de diersoort waarvan deze afgeleid zijn.

Indien gevraagd door de certificerende agent moet de operator voor deze informatie (de diersoorten waarvan het product van aquatische oorsprong is afgeleid) de nodige bewijzen (handelsdocument en/of gezondheidscertificaat van invoer) voorleggen.

De volgende situaties kunnen zich voordoen:

A De specifieke hittebehandeling is NIET vereist voor de producten van aquatische oorsprong

Indien geen specifieke hittebehandeling vereist is volgens de hierboven vermelde voorwaarden, kan de verklaring in punt 2 ondertekend worden op basis van de toelating, erkenning of registratie van de producerende inrichting bij het FAVV.

B De specifieke hittebehandeling is vereist voor de producten van aquatische oorsprong

Indien de specifieke hittebehandeling vereist is volgens de hierboven vermelde voorwaarden, moet de operator aantonen dat de betrokken aquatische producten of het voeder een hittebehandeling van tenminste 100°C gedurende 60 seconden (of een equivalente behandeling) in de kern van het product ondergaan hebben.

Een hittebehandeling wordt als voldoende beschouwd als zowel de tijd als de kerntemperatuur gelijk of groter is dan respectievelijk 60 seconden en 100 °C.

Indien de hittebehandeling werd uitgevoerd bij de Belgische producerende inrichting, kan de verklaring in punt 2 ondertekend worden op basis van een kopie van het productieproces waarop de toegepaste hittebehandeling staat aangegeven.

Indien de hittebehandeling niet werd uitgevoerd op het eindproduct maar op de betrokken ingrediënten van dierlijke oorsprong bij een Belgische operator stroomopwaarts in de productieketen, in een andere lidstaat of in een derde land, dient de operator aan te tonen dat de betrokken ingrediënten de vereiste hittebehandeling ondergaan hebben.

Daarvoor dient de operator aan de certificerende agent het volgende voor te leggen :

- een pre-attestatie die is afgeleverd door de Belgische operator die de vereiste hittebehandeling heeft toegepast, of;
- het handelsdocument overeenkomstig verordening (EU) nr. 142/2011 waarop de hittebehandeling staat vermeld (indien de behandeling overeenstemt met een behandeling zoals opgelegd door deze verordening), of;
- een pre-exportcertificaat, waarop wordt verklaard dat de vereiste hittebehandeling is toegepast, afgeleverd door de bevoegde overheid van de lidstaat van herkomst,
- een gezondheidscertificaat, waarop wordt verklaard dat de vereiste hittebehandeling is toegepast, afgeleverd door de bevoegde autoriteit van het derde land voor de invoer van de ingrediënten in de EU.

Voor de modaliteiten inzake pre-certificering zie instructie "[Pre-attestatie en precertificering \(IB.AA.PA-PC\)](#)".

De te certificeren verklaring inzake de vereiste hittebehandeling, is "de aquatische producten hebben een hittebehandeling ondergaan die voldoende is om gedurende ten minste 60 seconden een kerntemperatuur van ten minste 100 °C te bereiken, of een tijd-/temperatuurequivalent dat VpAHPND inactieveert; zoals opgenomen in hoofdstuk 9.1 van de WOA code voor aquatische dieren."

Behandeling equivalent aan 100°C gedurende tenminste 60 seconden in de kern van het product

Indien de operator een equivalente behandeling wenst toe te passen, dienen de tijd/temperatuurcombinatie en een onderbouwing dat deze combinatie m.b.t. de inactivatie van *Vibrio parahaemolyticus* equivalent is aan de certificerende agent overgemaakt te worden. Het FAVV zal vervolgens evalueren of de hittebehandeling equivalent is t.o.v. de inactivatie van *Vibrio parahaemolyticus* en kan aanvaard worden.