

DIERVOEDERS	IB.PFF.TH.03.01	THAILAND
	Juli 2024	

I. GELDIGHEIDSTERMIJN

Versie	Geldig vanaf
Juli 2024	08/07/2024

II. TOEPASSINGSGBIED

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN-code</i>	<i>Land</i>
Bloedproducten afkomstig van varkens	0511, 3502, 3504	Thailand

III. BILATERAAL CERTIFICAAT

FAVV-code *Titel van het certificaat*

EX.PFF.TH.03.01 Veterinair certificaat voor de uitvoer van varkens 4 blz. plasmapoeder, varkens bloedmeel, varkens bijproducten bloedmeel

IV. EXPORTERKENNING

Enkel bloedproducten van varkens die geproduceerd werden in een Belgisch categorie 3-verwerkingsbedrijf dat door het "Department of Livestock Development" (DLD) in Thailand is erkend voor de uitvoer van bloedproducten van varkens vanuit België naar Thailand, mogen naar Thailand worden uitgevoerd.

Een categorie 3-verwerkingsbedrijf dat **voor het eerst** wenst opgenomen te worden op deze gesloten bedrijvenlijst, kan hiervoor een aanvraag indienen bij zijn lokale controle eenheid. De aanvraag dient te gebeuren volgens de [procedure exporterkenning](#) en met het desbetreffende aanvraagformulier ([EX.PFF.exporterkenning.03](#)).

In bijlage aan deze aanvraag moet de informatie die gevraagd wordt in het pdf document "The list of documents and the details for proposal onsite inspection of animal feed establishments before importing to Thailand" (Rev. DLD-LDE-2023.08/1), toegevoegd worden (deze pdf is beschikbaar op [de website van DLD](#)).

Het betreft de punten 2 (uitnodigingsbrief van de uitvoerder in het Engels), 3 (product informatie), 4 (productie stroomschema), 5 (certificaat m.b.t de samenstelling van de producten (COF)) en 6 (certificaat m.b.t. analyses van de producten (COA)).

Het is belangrijk dat de sjablonen die opgenomen zijn in het document van DLD gebruikt worden, alsook dat de hierin vermelde voorschriften over de inhoud en opstelling van de documenten gevolgd worden.

Het FAVV zorgt voor de verdere afhandeling van de erkenningsaanvraag naar de Thaise veterinaire dienst toe. Voor het bekomen van de exporterkenning is een inspectie door de bevoegde Thaise veterinaire dienst vereist. Dit kan een online inspectie zijn maar

ook een fysieke inspectie. De mogelijke kosten van een dergelijk inspectiebezoek worden gedragen door de operator die op de gesloten lijst wenst opgenomen te worden.

De goedkeuring van de Thaise veterinaire dienst wordt door DG Controle aan de inrichting meegedeeld zodra dit is verkregen. De [lijst](#) van Belgische categorie 3-verwerkingsbedrijven die zijn erkend voor de uitvoer van bloedproducten van varkens vanuit België naar Thailand wordt gepubliceerd op de website van het FAVV. DLD deelde aan het FAVV mee dat een goedkeuring vijf jaar geldig is.

De producerende inrichting kan haar exporterkenning hernieuwen aan de hand van een nieuwe aanvraag. Deze aanvraag moet volgens de [procedure exporterkenning](#) en met het desbetreffende aanvraagformulier ([EX.PFF.exporterkenning.03](#)) ingediend worden bij de LCE.

Aan deze aanvraag moet dezelfde informatie toegevoegd worden zoals hierboven beschreven voor een eerste aanvraag (punten 3 t.e.m. 6) met aanvullend de informatie die gevraagd is in punt 7 uit [de lijst van DLD](#) (kopie van de laatste brief van DLD met betrekking tot de resultaten van de audit van de producerende inrichting door DLD).

V. VALIDATIE AUTOCONTROLESYSTEEM

De operator moet beschikken over een gevalideerd autocontrolesysteem voor de activiteiten die samenhangen met de uitvoer naar Thailand (ACS/TH) dat geïmplementeerd wordt om te voldoen aan de specifieke voorwaarden van Thailand.

Dit gevalideerd autocontrolesysteem moet een procedure bevatten die beschrijft:

- i. hoe ervoor gezorgd wordt dat tijdens de productie van de bloedproducten bestemd voor Thailand enkel varkensbloed gebruikt wordt afkomstig van landen die vrij zijn van Afrikaanse varkenspest (ASF, zie verklaring 2.1.1. van het EX.PFF.TH.03.01) EN**
- ii. hoe kruiscontaminatie met bloed afkomstig van slachthuizen in landen die niet vrij zijn van ASF, vermeden wordt voor de bloedproducten bestemd voor Thailand.**

Deze procedures moeten ook geïmplementeerd zijn door de operator.

Het ACS/TH moet tijdig worden gevalideerd om de erkende certificerings-/keuringsinstelling de mogelijkheid te bieden het FAVV daarvan in kennis te stellen door een melding via invoer in de databank. De validatie van de exportvoorwaarden dient te gebeuren rekening houdend met de bepalingen beschreven in onderdeel 7.5 van de generieke module GM1 "Export naar derde landen" (2020/1278/PCCB), gepubliceerd op de website van het [FAVV](#), hetgeen steekproefsgewijs zal geverifieerd worden door de certificerende agent. Het is de verantwoordelijkheid van de operator om aan de erkende certificerings-/keuringsinstelling te melden voor welke product(groep)-landcombinaties de exportvoorwaarden dienen geauditeerd te worden.

Gedurende de validatie van het deel “export” controleert de OCI/het FAVV dat de operator de procedures, zoals hierboven beschreven, heeft opgenomen in zijn ACS en deze implementeert.

VI. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN

- 1. De producerende inrichting moet beschikken over een gevalideerd autocontrole-systeem (ACS-TH) zoals beschreven in sectie V van deze instructiebundel. Dit zal steekproefsgewijs gecontroleerd worden door de certificerende agent.**
2. Het certificaat EX.PFF.TH.03.01 is in de bewoordingen van de bevoegde overheid van Thailand (Department of Livestock, DLD) van toepassing op “plasmapoeder afkomstig van varkens”, “bloedmeel afkomstig van varkens” en “bijproducten bloedmeel afkomstig van varkens”. Deze producten moeten geïnterpreteerd worden als “bloedproducten afkomstig van varkens” zoals omschreven in de EU-wetgeving¹. DLD heeft enkel toelating gegeven voor uitvoer vanuit België naar Thailand van “plasmapoeder afkomstig van varkens” en “bijproducten bloedmeel afkomstig van varkens (varkens hemoglobine poeder)”. In de titel van het certificaat dient hetgeen niet van toepassing is doorgehaald te worden.
3. Het certificaat kan enkel afgeleverd worden voor producerende inrichtingen die goedgekeurd zijn door DLD (zie deel **IV** Exporterkenning). De lijst van Belgische categorie 3-verwerkingsbedrijven die zijn goedgekeurd voor de uitvoer van bloedproducten vanuit België naar Thailand wordt gepubliceerd op de website van het FAVV. Operatoren waarvoor de goedkeuringsdatum door DLD meer dan 5 jaar geleden is, moeten een nieuwe erkenningsaanvraag indienen (**zie deel IV exporterkenning**). In afwachting van de verlening van de goedkeuring door DLD, kan enkel nog een certificaat worden bekomen indien door de operator kan aangetoond worden dat DLD de goederen geproduceerd door de producerende inrichting aanvaardt (vb. via een geldige invoervergunning die vertaald is naar het Engels, Frans of Nederlands).
4. In vak 1.9 dient de naam, het adres en het erkenningsnummer van de producerende inrichting ingevuld te worden. [Het erkenningsnummer is het nummer van de OVAM-erkenning overeenkomstig verordening \(EG\) nr. 1069/2009](#) (dit is ook het nummer dat vermeld is op de lijst van door Thailand goedgekeurde bedrijven die beschikbaar is op de website van het FAVV).
5. Gezien de bloedproducten niet de hittebehandeling van punt 2.1.2 ondergaan hebben, is verklaring 2.1.1 van toepassing. Verklaring 2.1.1 vermeldt dat het bloed moet afkomstig zijn van varkens die gehouden zijn in een land dat vrij is van Afrikaanse varkenspest.

- **Voor varkensbloed afkomstig van dieren die zijn geslacht in België:**

Het land waarin de varkens werden gehouden, kan nagegaan worden d.m.v. het beslagnummer dat vermeld is op de VKI en begint met de code van het land (ISO lettercode of cijfercode).

¹ [Verordening \(EG\) nr.1069/2009](#) en [verordening \(EU\) nr. 142/2011](#) (bijlage X, hoofdstuk II, afdeling 2)

Het slachthuis geeft de nodige informatie door aan het verwerkingsbedrijf dat de bloedproducten vervaardigt via een pre-attestatie op het handelsdocument (zie punt VII pre-attestatie).

De operator legt het/de handelsdocument(en) waarop de pre-attestatie(s) vermeld is(zijn) voor aan de certificerende agent voor het bloed waarvan de bloedproducten in de zending zijn afgeleid.

De verklaring kan ondertekend worden indien op de website van de [WOAH](#) voor de EU-landen die op de handelsdocumenten vermeld zijn (de EU-landen waarin de varkens waarvan het bloed afgeleid is, gehouden zijn), een actieve zelfverklaring “Vrij van ASF” gepubliceerd is (zie ook [IB.Ziekten.01](#)).

- **Voor varkensbloed afkomstig van dieren die niet in België geslacht zijn:**

De operator legt een pre-exportcertificaat voor dat verklaring 2.1.1 bevat. Het pre-exportcertificaat moet afgeleverd zijn door de bevoegde overheid van de betrokken lidstaat voor het bloed waarvan de bloedproducten in de zending zijn afgeleid.

Verklaring 2.1.3 kan ondertekend worden op basis van **het gevalideerde ACS-TH van de producerende inrichting en** de erkenning van de producerende inrichting als verwerkingsbedrijf voor de productie van bloedproducten bestemd voor diervoeding overeenkomstig verordening (EG) 1069/2009.

6. Verklaring 2.2 vermeldt dat dieren moeten zijn geboren en grootgebracht in de EU of legaal binnengebracht zijn in de EU. De dieren moeten tevens geslacht zijn in de EU. De verklaring kan ondertekend worden op basis van de erkenning van het in de EU gevestigde slachthuis en de EU wetgeving. De operator dient aan de certificerende agent een document voor te leggen met de naam, het land en erkenningsnummer van de betrokken slachthuizen. De lijst van de erkende slachthuizen in de EU kan gevonden worden via de volgende website :
<https://favv-afscs.be/nl/themas/voeding/voeding-produceren-en-verkopen/levensmiddelen-erkende-inrichtingen>
Het slachthuis dient vermeld te zijn in “afdeling I Vlees van landbouwhoefdieren” met de vermelding slachthuis (SH) en diersoort varkens (P).
7. Voor de ondertekening van verklaring 3.1 dienen de grondstoffen te voldoen aan ofwel verklaring 3.1.1 ofwel verklaring 3.1.2. Deze verklaringen kunnen ondertekend worden op basis van [de erkenning van de producerende inrichting als verwerkingsbedrijf voor de productie van bloedproducten bestemd voor diervoeding overeenkomstig verordening \(EG\) 1069/2009](#).
8. Verklaringen 3.2 en 3.3 kunnen ondertekend worden voor grondstoffen afkomstig van dieren die zijn geslacht in een in de EU erkend slachthuis en die een ante mortem keuring ondergaan hebben. De verklaringen kunnen ondertekend worden voor bloed afkomstig van EU-erkende slachthuizen (zie punt **6** van de IB) en op basis van de erkenning van de producerende inrichting (zie punt **7** van de IB).
9. Verklaringen 4.1, 4.2 en 4.5 kunnen ondertekend worden op basis van de erkenning van de Belgisch producerende inrichting overeenkomstig verordening (EG) nr. 1069/2009

en de EU wetgeving. De geëxporteerde producten dienen onder het toepassingsgebied van de erkenning van de producerende inrichting te vallen.

10. Verklaring 4.3 kan ondertekend worden op basis van een kopie van het productieproces en op basis van de erkenning van de producerende inrichting overeenkomstig verordening (EG) nr. 1069/2009.
11. Voor verklaring 4.4 dient de operator bij zijn aanvraag voor het bekomen van het certificaat per lot analyserapporten toe te voegen die aantonen dat aan onderstaande normen is voldaan. De analyses dienen te worden uitgevoerd op monsters die op representatieve wijze werden genomen van de betrokken loten en dienen te worden uitgevoerd in een hiertoe [door het FAVV erkend laboratorium](#). Volgende normen dienen te worden gehanteerd: Salmonella: afwezig in 25g; n=5, c=0, m=0, M=0, Enterobacteriaceae: n=5, c=2, m=10, M=300 in 1 g.
12. Onder punt 5.1 dient de operator de optie die van toepassing is voor de te exporteren producten aan te duiden.
Ingeval punt 5.1.2 van toepassing is, dient de container verzegeld te worden door de certificerende agent met de door DLD goedgekeurde FAVV-zegel. De kenmerken van de zegel zijn door het FAVV aan DLD overgemaakt (blauw, bevat een uniek nummer en vermeldt de letters FAVV-AFSCA). Het zegelnummer moet opgenomen worden in het certificaat onder punt 1.20. De operator moet contact opnemen met de LCE verantwoordelijke voor certificering om een werkwijze voor het aanbrengen van de FAVV zegel vast te leggen.
13. Verklaring 5.2 kan ondertekend worden op basis van een verklaring op erewoord van de operator dat de voertuigen en containers gebruikt voor het transport voorafgaand aan de uitvoer, goed gereinigd en gedesinfecteerd zijn.

VII. PRE-ATTESTATIE EN PRE-CERTIFICERING

De modaliteiten omschreven in de instructie [IB.AA.PA-PC](#) betreffende pre-certificering/pre-attestatie zijn van toepassing.

De pre-attestatie heeft betrekking op de verklaring 2.1.1. van het certificaat :

Verklaring 2.1.1: De producten werden geproduceerd van varkens gehouden in een land dat vrij is van Afrikaanse varkenspest (AVP).

Het voldoen aan bovenstaande eis moet stroomafwaarts in de voedselketen door het slachthuis gecommuniceerd worden aan het verwerkingsbedrijf dat de bloedproducten vervaardigt aan de hand van een pre-attestatie op het handelsdocument dat het bloed vergezelt tot aan het verwerkingsbedrijf.

Een pre-attestatie gebeurt door de verantwoordelijke van het slachthuis door het aanbrengen van de volgende verklaring op het handelsdocument:

Het varkensbloed is afkomstig van dieren gehouden in de volgende EU-landen:

Naam van de verantwoordelijke:

Datum + handtekening van de verantwoordelijke: