

DIERVOEDERS	IB.PFF.VN.01.02	VIETNAM
	Augustus 2024	

I. TOEPASSINGSGEBIED

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN-code</i>	<i>Land</i>
Verwerkte dierlijke eiwitten afkomstig van niet herkauwers of bloedproducten afkomstig van niet herkauwers bestemd voor de vervaardiging van voeders voor gezelschapsdieren en/of voor de vervaardiging van voeders voor aquacultuurdieren	0505, 0506, 0507, 0511 of 2301	Vietnam

II. BILATERAAL CERTIFICAAT

FAVV-code

Titel van het certificaat

EX.PFF.VN.01.02

Sanitair certificaat voor de export van verwerkte dierlijke eiwitten van niet-herkauwers naar de Socialistische Republiek van Vietnam

2 blz

III. EXPORTERKENNING

Enkel VDE of bloedproducten die geproduceerd werden in een Belgisch categorie 3-verwerkingsbedrijf dat erkend is voor de productie van VDE of bloedproducten afkomstig van niet-herkauwers overeenkomstig verordening (EG) nr. 999/2001 (bijlage IV, hoofdstuk IV, deel D onder c of bijlage IV, hoofdstuk IV, deel C onder c) en waarvan de gegevens aan de bevoegde overheid van Vietnam overgemaakt werden, mogen geëxporteerd worden.

De lijst van de verwerkingsbedrijven die VDE van niet-herkauwers of bloedproducten van niet-herkauwers mogen uitvoeren naar Vietnam is beschikbaar op de website van het FAVV.

Toevoeging van een Belgisch categorie 3-verwerkingsbedrijf aan de gesloten lijst

Een categorie 3-verwerkingsbedrijf dat wenst toegevoegd te worden aan 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](#). Aan deze aanvraag dient de operator ook een lijst van de VDE of bloedproducten die hij wenst te exporteren toe te voegen. Deze lijst moet ook de dierlijke oorsprong van de VDE of bloedproducten bevatten.

Melding van wijziging van administratieve gegevens van een Belgisch categorie 3-verwerkingsbedrijf dat zich reeds op de gesloten lijst bevindt

De administratieve gegevens van de Belgische producerende inrichting op de lijst van Vietnam moeten letterlijk (met inbegrip van de hoofdletters en leestekens) overeenstemmen met de gegevens in FOODWEB en de gegevens op het door het FAVV afgeleverde gezondheidscertificaat.

Dit is belangrijk om te vermijden dat de gegevens vermeld op de gesloten lijst en het exportcertificaat niet overeenkomen, wat kan leiden tot een blokkering van zendingen.

De bevoegde overheid van Vietnam heeft problemen gemeld met de correctheid van deze gegevens en vraagt een verhoogde aandacht hiervoor.

Het is de verantwoordelijkheid van de operator om bij wijzigingen van zijn administratieve gegevens in FOODWEB (bv. naamswijziging) dit te melden via de [procedure exporterkenning](#) (zie deel V melding van wijziging van gegevens) en met het desbetreffende [aanvraagformulier](#).

Het FAVV zal vervolgens deze informatie overmaken aan de bevoegde overheid van Vietnam.

IV. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN

De bevoegde overheid van Vietnam heeft aan het FAVV meegedeeld dat verwerkte dierlijke eiwitten van niet-herkauwers alsook bloedproducten van niet-herkauwers geëxporteerd moeten worden met het certificaat EX.PFF.VN.01.02. Dit betekent dat in het certificaat EX.PFF.VN.01.02 “verwerkte dierlijke eiwitten” geïnterpreteerd moeten worden hetzij als verwerkte dierlijke eiwitten, hetzij als bloedproducten. Deze interpretatie is enkel van toepassing voor de export van producten naar Vietnam met het certificaat EX.PFF.VN.01.02. De certificeringsvoorwaarden voor verwerkte dierlijke eiwitten van niet-herkauwers en de certificeringsvoorwaarden voor bloedproducten van niet-herkauwers worden vermeld in respectievelijk onderdeel IV.1 en onderdeel IV.2 van deze instructiebundel.

IV.1. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN VOOR VERWERKTE DIERLIJKE EIWITTEN VAN NIET-HERKAUWERS

1. Bij de uitvoer van verwerkte dierlijke eiwitten (VDE) dient rekening gehouden te worden met de bepalingen van verordening (EG) nr. 999/2001 houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën. Bijlage IV hoofdstuk V deel E van verordening (EG) nr. 999/2001 legt voorwaarden en beperkingen op voor de uitvoer naar derde landen van VDE en producten die VDE bevatten. Meer gedetailleerde informatie over deze voorwaarden en de elementen waarmee dient rekening gehouden te worden bij het aanvragen van een certificaat vindt u in het document

[“Export van verwerkte dierlijke eiwitten en producten die verwerkte dierlijke eiwitten bevatten”](#). Deze EU-voorwaarden gelden bovenop de sanitaire voorwaarden die worden opgelegd door de bevoegde autoriteit van het derde land.

2. Het certificaat kan enkel worden afgeleverd voor VDE die in België werden geproduceerd (zie verklaringen 6.1. en 8.5.).
3. Voor de verklaring 6.2. dienen de diersoorten die niet van toepassing zijn, doorstreept te worden met paraaf en stempel van de certificerende agent. De operator dient een lijst voor te leggen die voor elk van de VDE van de zending de diersoort waarvan deze is afgeleid, vermeldt.
De certificerende agent gaat na dat op het certificaat enkel de diersoorten vermeld zijn die goedgekeurd zijn voor de producerende inrichting. Deze gegevens zijn beschikbaar op de website van het FAVV in [de lijst van Belgische inrichtingen die verwerkte dierlijke eiwitten \(VDE\) van niet-herkauwers of bloedproducten van niet-herkauwers naar Vietnam mogen uitvoeren](#).
4. Verklaring 8.1. kan ondertekend worden na verificatie van de [zoösanitaire toestand](#) in de zone van productie.
5. Verklaringen 8.2., 8.3., 8.4. en 8.5. kunnen ondertekend worden op basis van de EU-wetgeving en de erkenning van het Belgisch verwerkingsbedrijf overeenkomstig verordening (EG) nr. 1069/2009 (De erkende Belgische verwerkingsbedrijven bevinden zich in volgende lijst: [Sectie IV: verwerkingsbedrijven](#)). Het OVAM-erkenningsnummer dient vermeld te worden onder punt 6.3.
6. Verklaring 8.6. betekent dat de VDE moeten geschikt zijn voor gebruik in voeder voor gezelschapsdieren en voor gebruik in voeder bestemd voor aquacultuurdieren.

De vereiste dat de VDE geschikt moeten zijn voor gebruik in voeder voor aquacultuurdieren impliceert voor VDE die afkomstig zijn van zoogdieren (met uitzondering van bloedmeel afkomstig van varkensbloed of afkomstig van varkensbloedfracties) dat verklaring 8.6 enkel kan ondertekend worden indien deze VDE geproduceerd werden met methode 1 (sterilisatie onder druk) (vereisten opgelegd in bijlage X, hoofdstuk II afdeling I van verordening (EU) nr. 142/2011 voor VDE afkomstig van zoogdieren).

De vereiste dat de VDE geschikt moeten zijn voor gebruik in voeder voor aquacultuurdieren impliceert bijkomend dat verklaring 8.6. enkel kan ondertekend worden voor VDE die afkomstig zijn van een verwerkingsbedrijf dat erkend is voor de productie van VDE afkomstig van niet-herkauwers overeenkomstig verordening (EG) nr. 999/2001 (bijlage IV, hoofdstuk IV, deel D onder c). Belgische verwerkingsbedrijven die aan deze voorwaarden voldoen, bevinden zich in volgende lijst: [verwerkingsbedrijven \(sectie D\): VDE niet-herkauwers](#).

De vereiste dat de VDE niet afkomstig mogen zijn van herkauwers is opgenomen in punt 8.7. Gezien het hierboven vermelde, dient onder punt 8.7. de eerste optie te worden aangeduid. Deze optie is van toepassing voor VDE die afkomstig zijn van een verwerkingsbedrijf dat erkend is voor de productie van VDE afkomstig van niet-

herkauwers overeenkomstig verordening (EG) nr. 999/2001 (bijlage IV, hoofdstuk IV, deel D onder c).

IV.2. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN VOOR BLOEDPRODUCTEN VAN NIET-HERKAUWERS

1. Het certificaat kan enkel worden afgeleverd voor bloedproducten die in België werden geproduceerd (zie verklaringen 6.1. en 8.5.).
2. Voor de verklaring 6.2. dienen de diersoorten die niet van toepassing zijn doorstreept te worden met paraaf en stempel van de certificerende agent. De operator dient een lijst voor te leggen die voor elk van de bloedproducten van de zending de diersoort, waarvan deze is afgeleid, vermeldt.
De certificerende agent gaat na of op het certificaat enkel de diersoorten vermeld zijn die goedgekeurd zijn voor de producerende inrichting. Deze gegevens zijn beschikbaar op de website van het FAVV in [de lijst van Belgische inrichtingen die verwerkte dierlijke eiwitten \(VDE\) van niet-herkauwers of bloedproducten van niet-herkauwers](#) naar Vietnam mogen uitvoeren.
3. Verklaring 8.1. kan ondertekend worden na verificatie van [de zoösanitaire toestand](#) in de zone van productie.
4. Verklaringen 8.2., 8.3., 8.4. en 8.5. kunnen ondertekend worden op basis van de EU-wetgeving en de erkenning van het Belgisch verwerkingsbedrijf overeenkomstig verordening (EG) nr. 1069/2009 (De erkende Belgische verwerkingsbedrijven bevinden zich in volgende lijst: [Sectie IV: verwerkingsbedrijven](#)). Het erkenningsnummer dient vermeld te worden onder punt 6.3.
5. Verklaring 8.6. betekent dat de bloedproducten geschikt moeten zijn voor gebruik in voeder voor gezelschapsdieren en voor gebruik in voeder bestemd voor aquacultuurdieren.

De vereiste dat de bloedproducten geschikt moeten zijn voor gebruik in voeder voor aquacultuurdieren impliceert dat verklaring 8.6. enkel kan ondertekend worden voor bloedproducten die afkomstig zijn van een verwerkingsbedrijf dat erkend is voor de productie van bloedproducten afkomstig van niet-herkauwers overeenkomstig verordening (EG) nr. 999/2001 (bijlage IV, hoofdstuk IV, deel C onder c). Belgische verwerkingsbedrijven die aan deze voorwaarden voldoen, bevinden zich in volgende lijst: [verwerkingsbedrijven \(sectie B\): bloedproducten niet-herkauwers](#).

De vereiste dat de bloedproducten niet afkomstig mogen zijn van herkauwers is opgenomen in punt 8.7. Gezien het hierboven vermelde, dient onder punt 8.7. de eerste optie te worden aangeduid. Deze optie is van toepassing voor bloedproducten die afkomstig zijn van een verwerkingsbedrijf dat erkend is voor de productie van bloedproducten afkomstig van niet-herkauwers overeenkomstig verordening (EG) nr. 999/2001 (bijlage IV, hoofdstuk IV, deel C onder c).