

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.01.01	EURAZIATISCHE ECONOMISCHE UNIE (EEU)
	mei 2024	

I. GELDIGHEIDSTERMIJN VAN DE INSTRUCTIE

<i>Versie</i>	<i>Geldig vanaf</i>
IB.C-U.01.01 van januari 2019	05/02/2019
IB.C-U.01.01 van mei 2024	17/06/2024

II. TOEPASSINGSGBIED

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN-code</i>	<i>Land</i>
Pluimveevlees	0207, 0209, 0210	Russische Federatie
Rauwe pluimveevleesbereidingen	1601, 1602	Wit-Rusland Armenië Kazachstan Kirgizië

III. EUROPEES CERTIFICAAT

<i>FAVV-code</i>	<i>Titel van het certificaat</i>	
EX.VTP.C-U.01.01	Veterinair certificaat voor pluimveevlees en rauwe vleesbereidingen, uitgevoerd vanuit de EU naar de Douane-Unie	5 blz.

IV. ALGEMENE VOORWAARDEN

Gelieve de algemene instructiebundel **IB.EEU.algemeen.01** te raadplegen aangaande de algemene en specifieke eisen waaraan moet voldaan worden door alle operatoren die uitvoeren naar de **Euraziatische Economische Unie (EEU)**, voor eender welk exportproduct:

Voor wat betreft de export van pluimveevlees en de rauwe pluimveevleesbereidingen zijn de volgende specifieke eisen bijkomend aan de eisen die worden vermeld in de instructiebundel **IB.EEU.algemeen.01**.

V. SPECIFIEKE VOORWAARDEN

Voor wat de pre-attestatie en pre-certificatie modaliteiten betreft waarvan hieronder sprake is, zie de instructiebundel IB.EEU.algemeen.01.

Gezondheidsstatuut van de bedrijven / administratieve eenheden van herkomst van het pluimvee.

De exportproducten dienen vervaardigd te zijn van pluimvee:

- **afkomstig van bedrijven die niet gesitueerd zijn in een afgebakende zone omwille van een haard van hoog pathogene aviaire influenza of de ziekte van Newcastle tijdens de 3 maanden voorafgaand de slacht, EN**
- afkomstig van een toom die vrij is van Salmonella **(te weten negatief getest voor salmonellose voor het transport naar het slachthuis).**

Om te kunnen garanderen dat aan de eisen wordt voldaan, moet het slachthuis

- voor het pluimvee afkomstig van andere lidstaten en geslacht in België: beschikken over een pre-certificaat **van toepassing voor pluimvee,**
- voor het pluimvee afkomstig van Belgische bedrijven: **de informatie controleren die vermeld staat op het VKI document.**

Het standaard VKI-formulier is niet voldoende: enkel VKI-documentmodellen met een exportdeel waarvan de inhoud vooraf door het FAVV werd geverifieerd, worden toegestaan. Tot op heden is dit enkel het geval voor het BELPLUME VKI-formulier (<https://www.belplume.be/Documenten.php>).

Enkel pluimvee die vergezeld is van het BELPLUME VKI-formulier komt in aanmerking voor productie van goederen bestemd voor export.

In geval van gunstige controle, kan het slachthuis het voldoen aan deze eisen stroomafwaarts doorgeven in de voedselketen door middel van een pre-attestatie op het handelsdocument.

Om te kunnen garanderen dat aan de eisen wordt voldaan, moet de uitsnijderij of het verwerkingsbedrijf:

- voor de grondstoffen afkomstig van een Belgische inrichting, beschikken over een pre-attestatie op het handelsdocument;
- voor de grondstoffen afkomstig van een andere lidstaat en gebruikt in België voor de bereiding van de producten voor export naar de **EEU**, beschikken over een pre-certificaat;
- voor de producten verwerkt in andere lidstaten voor export naar de **EEU**, beschikken over een pre-certificaat.

Indien dit het geval is, kan het bedrijf deze informatie stroomafwaarts doorgeven in de voedselketen door middel van een pre-attestatie op het handelsdocument.

Om te kunnen garanderen dat aan de eisen wordt voldaan, moet het koel-of vrieshuis beschikken over:

- de pre-attestaties op het handelsdocument (producten afkomstig van Belgische bedrijven), of
- pre-certificaten (producten afkomstig van bedrijven gesitueerd in andere lidstaten).

Specifieke behandelingen voorafgaand aan het slachten

De dieren waarvan de producten zijn gemaakt, moeten voldoen aan specifieke voorwaarden met betrekking tot bepaalde producten:

- tetracyclines: minimum wachttijd te respecteren gelijk aan de vastgelegde wachttijd vermeerderd met twee bijkomende dagen.
- Coccidiostatica:
 - o toegediend onder de vorm van additieven: minimum wachttijd te respecteren gelijk aan de vastgelegde wachttijd,
 - o toegediend als diergeneesmiddel: minimum wachttijd te respecteren gelijk aan 3 weken.

De door de verschillende operatoren uit te voeren controles zijn vergelijkbaar met de hierboven beschreven controles, behalve dat de controle in het slachthuis in het geval van pluimvee van Belgische bedrijven betrekking heeft op het VKI-document. De mededeling dat aan de eis is voldaan, wordt uitgevoerd zoals hierboven beschreven (pre-attestatie).

VI. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN

Punt 1.1: De verzender kan een erkende inrichting zijn voor de export naar de **EEU** of een trader. Indien de verzender een inrichting is, controleer of de gegevens identiek zijn aan de gegevens vermeld op de website van Rosselkhoznadzor.

Punt 1.4: Enkel de derde landen die de zending doorkruist, dienen te worden vermeld (en niet de EU-lidstaten waar de zending doorreist).

Punt 1.6: het/(de) land(en) van waar de producten afkomstig zijn (met inbegrip van pre-exportcertificatie) dien(t)/(en) te worden vermeld.

Punten 1.8 en 1.9: vermeldt het FAVV.

Punt 1.10: in te vullen door verzender/verantwoordelijke voor de aanvraag van het certificaat.

Punten 2.1 t.e.m. 2.5 en 2.7: onder deze punten dienen, indien er sprake is van verschillende producten, productiedata (toegelaten format: uu.dd.mm.jjjj; uu.dd.mm.jj; dd.mm.jjjj; dd.mm.jj; mm.jjjj; mm.jj), verpakkingen, lotnummers,... de gegevens te worden uitgesplitst. In geval er bij één van deze punten een uitsplitsing bestaat, dient de uitsplitsing ook te worden toegepast in de andere punten. De gegevens dienen steeds in dezelfde volgorde te worden weergegeven en van elkaar te worden gescheiden via een slash (/).

Voorbeeld gemengde zending bestaande uit 3 verschillende producten:

2.1: Naam product X/ Naam product Y/ Naam product Z

2.2: Productiedatum product X/ Productiedatum product Y/ Productiedatum product Z

2.3: Aard verpakking product X/ Aard verpakking product Y/ Aard verpakking product Z

2.4: Aantal verpakkingen product X/ Aantal verpakkingen product Y/ Aantal verpakkingen product Z

2.5: Nettogewicht product X/ Nettogewicht product Y/ Nettogewicht product Z

2.7: Identificatiemerken product X/ Identificatiemerken product Y/ Identificatiemerken product Z

Indien het type verpakking voor alle producten in de zending dezelfde is, volstaat het om onder punt 2.3. de aard van de verpakking slechts éénmaal te specificeren.

Punt 3.1: De kanalisatie is van toepassing (zie IB.EEU.algemeen.01), men moet dus controleren dat alle vermelde bedrijven erkend zijn voor de export naar de **EEU**.

Punt 3.2: **vermelden van de administratieve territoriale eenheid.**

- **Indien het om Belgische bedrijven gaat: de LCE's vermelden die bevoegd zijn voor de controle van de inrichtingen opgenomen in punt 3.1.**
- **Indien het om bedrijven gaat uit andere EU-lidstaten: de gegevens van de bevoegde territoriale eenheid overnemen van de afgeleverde pre-certificaten.**

Punt 4: voor wat betreft de pre-certificaten en hun vermelding op het exportcertificaat, zie IB.EEU.algemeen.01.

Punten 4.1 en 4.2.: deze verklaringen kunnen getekend worden op basis van de Europese wetgeving.

Punt 4.3: deze verklaring kan ondertekend worden na controle. De operator moet in staat zijn om de VKI-documenten, pre-attestaties en/of pre-certificaten (afhankelijk van de oorsprong van de grondstoffen en de plaats waar de certificering plaatsvindt - zie punt V van deze instructie) ter beschikking te stellen aan de certificerende agent.

Punt 4.4: deze voorwaarde kan worden gecertificeerd op basis van de Europese wetgeving, op basis van de observaties van de instructies van de fabrikant voor het gebruik van geneesmiddelen en op basis de resultaten van de autocontrole en het nationaal controleplan, en op basis van de pre-attestaties / pre-certificaten.

Punt 4.5: Dit punt kan ondertekend worden op basis van de pre-attestaties en pre-certificaten **(zie punt V van deze instructie)**.

Punt 4.6: dit punt kan getekend worden op basis van

- de gunstige post-mortem inspecties (lijn 2),
- na controle (andere lijnen).

Punt 4.7: deze verklaring kan worden ondertekend mits er aan de specifieke eisen voor het beantwoorden aan de normen van de **EEU** (zie IB **EEU**.algemeen.01) wordt voldaan. De uitvoerder moet kunnen aantonen dat alle schakels deelnemen aan het sectorieel monitoringsplan, of moet de analyseresultaten op zendingsniveau kunnen voorleggen.

Punt 4.9: deze verklaring kan ondertekend worden na controle. De exportproducten mogen enkel het gezondheidskenmerk of het identificatiekenmerk van een bedrijf dat op de gesloten bedrijvenlijst voorkomt, dragen.

Punt 4.10: deze verklaring mag worden ondertekend mits het verpakkingsmateriaal conform is aan de voorschriften van de Europese wetgeving. Het is aan de operator om het bewijs te leveren.

Punt 4.11: deze verklaring kan worden ondertekend op basis van de Europese wetgeving.