

DG Controlebeleid

Directie Diergezondheid en Veiligheid dierlijke producten

Omzendbrief aan de Dames en Heren exploitanten van:

Uw correspondent : Dr Lic. Michel GOUFFAUX

tel : 02-208.38.52

fax : 02-208.38.66

e-mail : michel.gouffaux@afsca.be

- inrichtingen erkend of geregistreerd op basis van de wetten van 5 september 1952 en van 15 april 1965 ;
- vleeswinkels of viswinkels bedoeld in de koninklijke besluiten van 12 december 1955 of van 30 april 1976.

Uw brief van	Uw referenties	Onze referenties	Bijlagen	Datum
		PCCB/S2/MGX/BVE/PPS/68942	6	24.08.2004

Betreft: Dierlijke bijproducten niet bestemd voor menselijke consumptie - Toepassing van Verordening (EG) Nr. 1774/2002 van 3 oktober 2002.

Deze omzendbrief dient ter verduidelijking van de verplichtingen opgelegd aan de uitbaters van bedrijven die voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong produceren bestemd voor de menselijke consumptie, inzake het verzamelen, de opslag, het hanteren, het verwerken, het gebruik en de verwijdering van niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten, hierna genoemd dierlijke bijproducten.

Deze omzendbrief omvat de principes en doelstellingen van de Overeenkomst van 10.01.2003 tussen de Minister van Volksgezondheid en de drie gewestelijke Ministers die bevoegd zijn op het gebied van Leefmilieu, en gepubliceerd in het Belgisch Staatsblad op 21.02.2003.

Deze omzendbrief omvat eveneens de bepalingen van de verordening (EG) Nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad van 3 oktober 2002 tot vaststelling van de gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten.

In bijlage vindt u de verschillende modellen van borderellen voor de traceerbaarheid, opgelegd door de gewestelijke reglementeringen.

Deze omzendbrief heft de administratieve omzendbrief op van 27 mei 2003 met referentie 30/bijproducten/BVE/119735 betreffende "Dierlijke bijproducten niet bestemd voor menselijke consumptie : toepassing van verordening (EG) n° 1774/2002 van 3 oktober 2002", en vervangt deze.

De voornaamste wijzigingen die aangebracht worden in vergelijking met de voorgaande versie hebben tot doel onderstaande punten te verduidelijken :

- de interpretatie die gegeven dient te worden aan de definities van materiaal van categorie 2 en 3 van het maagdarmkanaal (hoofdstuk I);
- de modaliteiten voor identificatie van materiaal van de drie categorieën en van dierlijke bijproducten bestemd voor rechtstreekse voeding van bepaalde dieren (hoofdstuk II en bijlage I);
- de uitsluiting van het Tartrazine als toegelaten substantie voor de denaturatie van materiaal van categorie 1 (bijlage I);
- de uitsluiting uit het toepassingsgebied van de omzendbrief van de grondstoffen die bestemd zijn voor de voedingsgelatine, het voedingscollageen en de voor menselijke consumptie bestemde bijproducten van dierlijke oorsprong (hoofdstuk X).

Deze wijzigingen zijn in de hierna volgende tekst aangeduid met een verticale streep in de linkermarge.

Hoofdstuk I. – Definities van dierlijke bijproducten.

De dierlijke bijproducten zijn : hele kadavers of delen van dieren of producten van dierlijke oorsprong zoals bedoeld in de hieronder vermelde titels 1 tot 3, **die niet bestemd zijn voor menselijke consumptie.**

1. Categorie 1-materiaal.

Onder categorie 1-materiaal wordt verstaan dierlijke bijproducten die aan de onderstaande beschrijving beantwoorden of materiaal dat dergelijke bijproducten bevat :

a. TSE - GRM

Alle delen, met inbegrip van de huid van de dieren die vermoedelijk met een TSE zijn besmet overeenkomstig Verordening (EG) Nr. 999/2001 of waarbij de aanwezigheid van een TSE officieel is bevestigd.

Gespecificeerd risicomateriaal en, indien op het tijdstip van de verwijdering het gespecificeerd risicomateriaal nog niet is weggenomen, hele kadavers die gespecificeerd risicomateriaal bevatten.

Al het materiaal dat als GRM moet behandeld worden, is beschreven in punt 1 “definities” van de ministeriële omzendbrief met referentie 30/SA/GRM/MGX/AT/119490 van 12.05.2003 met betrekking tot “ GRM – traceerbaarheid – registers”.

b. Hormonen en milieucontaminanten

De producten afkomstig van dieren die stoffen toegediend hebben gekregen die op grond van

Richtlijn 96/22/EG verboden zijn : stilbenen, zouten en esters daarvan, β -agonisten en stoffen met thyreostatische, oestrogene, androgene of gestagene werking

De producten van dierlijke oorsprong die residuen bevatten van de contaminanten en andere in het milieu aanwezige stoffen zoals bedoeld in groep B, punt 3, van bijlage I van Richtlijn 96/23/EG van de Raad van 29 april 1996 inzake controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in producten daarvan en tot intrekking van de Richtlijnen 85/358/EEG en 86/469/EEG en de Beschikkingen 89/187/EEG en 91/664/EEG, indien dergelijke residuen het in de communautaire wetgeving of, bij gebreke daarvan, in de nationale wetgeving toegestane niveau overschrijden : organische chloorverbindingen met inbegrip van PCB's, organische fosforverbindingen, scheikundige elementen, mycotoxinen, kleurstoffen en overige.

c. Andere

Al het dierlijke materiaal dat wordt opgevangen bij de behandeling van afvalwater van bedrijfsruimten waar gespecificeerd risicomateriaal wordt verwijderd (slachthuizen voor herkauwers, uitsnijderijen voor rundvlees, lokalen bestemd voor het ontbenen en uitsnijden van vers vlees in de werkplaatsen voor de productie van gehakt vlees, vleesbereidingen of producten op basis van vlees en lokalen bestemd voor het ontbenen en uitsnijden van vers vlees in speciaal erkende vleeswinkels) met inbegrip van zeefresten, materialen afkomstig van ontzanding, mengsels van olie en vet, slib en materialen verwijderd uit de afvoerleidingen van deze bedrijven, tenzij zulk materiaal geen gespecificeerd risicomateriaal of delen daarvan bevat.

Keukenafval en etensresten afkomstig van internationaal opererende middelen van vervoer.

Mengsels van categorie 1-materiaal met categorie 2-materiaal of met categorie 3-materiaal dan wel met materiaal van beide categorieën, daaronder begrepen materiaal dat bestemd is om in een categorie 1-verwerkingsbedrijf te worden verwerkt.

2. Categorie 2-materiaal.

Onder categorie 2-materiaal wordt verstaan dierlijke bijproducten die aan de onderstaande beschrijving beantwoorden of materiaal dat dergelijke bijproducten bevat :

- a) mest en de inhoud van het maagdarmkanaal van zoogdieren en loopvogels, al dan niet gescheiden van het maagdarmkanaal;
- b) al het dierlijke materiaal dat wordt opgevangen bij de behandeling van afvalwater van andere slachthuizen dan die welke onder categorie 1-materiaal vallen, met inbegrip van zeefresten, materialen afkomstig van ontzanding, mengsels van olie en vet, slib en materialen verwijderd uit de afvoerleidingen van deze bedrijven;
- c) producten van dierlijke oorsprong die residuen bevatten van diergeneesmiddelen en contaminanten zoals bedoeld in groep B, punten 1 en 2, van bijlage I van Richtlijn 96/23/EG, indien dergelijke residuen het in de communautaire wetgeving toegestane niveau overschrijden, namelijk :

GROEP B - Diergeneesmiddelen en contaminanten

1. Antibacteriële stoffen met inbegrip van sulfonamiden, quinolonen
2. Andere diergeneesmiddelen

- a) Wormmiddelen
- b) Anticoccidia, met inbegrip van nitro-imidazolen
- c) Carbamaten en pyrethroïden
- d) Tranquillizers
- e) Niet-steroïdale anti-inflammatoire farmaca (NSAIF)
- f) Andere stoffen met farmacologische werking;

d) andere producten van dierlijke oorsprong dan categorie 1-materiaal, ingevoerd uit derde landen, die tijdens de in de communautaire wetgeving voorgeschreven controle niet blijken te voldoen aan de veterinaire voorschriften voor invoer in de Gemeenschap, tenzij zij worden teruggezonden of tenzij de invoer ervan is toegestaan onder beperkende voorwaarden die in communautaire wetgeving zijn vastgesteld;

e) andere dieren en delen van dieren dan bedoeld in artikel 4, die anders dan door slachting voor menselijke consumptie sterven, met inbegrip van dieren die worden gedood om een epizoötie uit te roeien;

f) mengsels van categorie 2-materiaal met categorie 3-materiaal, daaronder begrepen materiaal dat bestemd is om in een categorie 2-verwerkingsbedrijf te worden verwerkt;

g) andere dierlijke bijproducten dan categorie 1-materiaal of categorie 3-materiaal.

3. Categorie 3-materiaal.

Onder categorie 3-materiaal wordt verstaan dierlijke bijproducten die aan de onderstaande beschrijving beantwoorden of materiaal dat dergelijke bijproducten bevat :

a) delen van geslachte dieren die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard, maar die om commerciële redenen niet voor menselijke consumptie bestemd zijn;

b) delen van geslachte dieren, die voor menselijke consumptie ongeschikt zijn verklaard, maar die geen symptomen van op mens of dier overdraagbare ziekten vertonen en die afkomstig zijn van karkassen die overeenkomstig de communautaire wetgeving voor menselijke consumptie geschikt zijn verklaard;

c) huiden, hoeven en horens, varkenshaar en veren van dieren die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring *vóór het slachten* hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;

d) bloed verkregen van andere dieren dan herkauwers die worden geslacht in een slachthuis nadat zij een keuring *vóór het slachten* hebben ondergaan waarbij zij geschikt zijn verklaard om voor menselijke consumptie te worden geslacht overeenkomstig de communautaire wetgeving;

e) dierlijke bijproducten verkregen bij de productie van voor menselijke consumptie bestemde producten, waaronder ontvette beenderen en kanen;

f) andere voormalige voedingsmiddelen van dierlijke oorsprong of voormalige voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten dan keukenafval en etensresten, die niet langer voor

menselijke consumptie bestemd zijn, zulks om commerciële redenen of ten gevolge van gebreken bij de productie of bij de verpakking of andere gebreken die geen enkel gevaar voor mens of dier vormen; (geen producten afkomstig van bakkerijen)

g) op volle zee voor de productie van vismeel gevangen vis of andere zeedieren, met uitzondering van zeezoogdieren;

h) verse bijproducten van vis afkomstig van bedrijven die visproducten voor menselijke consumptie vervaardigen;

i) ander keukenafval en etensresten dan genoemd in categorie 1;

j) het maagdarmkanaal van andere dieren dan zoogdieren en loopvogels, al dan niet geledigd;

k) het geledigde maagdarmkanaal van zoogdieren en loopvogels, niet bestemd voor humane consumptie, voor zover het geledigd is met inachtneming van de voorwaarden vastgelegd voor het ledigen van dergelijke organen indien ze bestemd zijn voor humane consumptie.

Hoofdstuk II. – Productie van dierlijke bijproducten.

Als de bewerking of omstandigheid waarin een dierlijk bijproduct is geproduceerd dat niet bestemd is voor de menselijke consumptie, een gevolg is van de beslissing van een dierenarts, een inspecteur of een controleur om de producten schadelijk of voor de menselijke consumptie ongeschikt te bevinden of verklaren, wordt deze in geen geval beschouwd als de producent van dierlijke bijproducten.

De dierenarts, de inspecteur of de controleur die voornoemd besluit neemt, brengt de producent op de hoogte door hem het document “bewijs van inbeslagneming” te bezorgen waarvan het model voorkomt in bijlage II bij deze omzendbrief. In voorkomend geval wordt één enkel document bezorgd voor alle besluiten die in de loop van een werkdag werden genomen.

Overeenkomstig de bepalingen van het koninklijk besluit van 5 juni 2004 betreffende het verbod op het gebruik en het verhandelen van dierlijke bijproducten en oliën en vetten voor de dierenvoeding, mogen categorie 2-materiaal, op voorwaarde dat dit afkomstig is van dieren die niet zijn gedood of gestorven als gevolg van de aanwezigheid of vermoede aanwezigheid van een op mens of dier overdraagbare ziekte, alsook categorie 3-materiaal voortgebracht in een slachthuis, gebruikt worden voor het direct voederen van dieren in dierentuinen, circusdieren, andere reptielen en roofvogels dan dieren in dierentuinen of circusdieren, pelsdieren, wilde dieren waarvan het vlees niet bestemd is voor de menselijke consumptie, honden in erkende kennels of honden voor de jacht die deel uitmaken van een erkende jachthondenmeute, en maden voor gebruik als visaas.

Het materiaal dat aangeboden wordt als karkassen, halve karkassen, kwartieren of andere deelstukken moet per stuk voorzien zijn van het keurmerk waaruit blijkt dat het vlees ongeschikt is voor menselijke consumptie en van een etiket waarop tenminste het SANITEL-nummer, het slachthuis van herkomst, de slachtdatum en de vermelding ‘**niet voor menselijke consumptie. Voeder voor. ..**’ voorkomen, aangevuld met de naam van de specifieke diersoort(en) waarvoor het materiaal bestemd is.

Als het ander materiaal van categorie 2 of 3 betreft, moet dit verpakt zijn; elke verpakking wordt verzegeld door de dierenarts van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen en voorzien van een etiket dat dezelfde vermeldingen bevat.

Hoofdstuk III. – Inrichtingen waar dierlijke bijproducten worden geproduceerd.

Dit zijn de inrichtingen en andere plaatsen waar dierlijke bijproducten worden geproduceerd, zoals bedoeld in hoofdstuk III van de Conventie “dierlijk afval”.

Hoofdstuk IV. – Denaturatie van dierlijke bijproducten.

In afwachting van een lijst van stoffen die kunnen gebruikt worden voor de denaturatie van categorie 2 en categorie 3 materiaal, bestemd voor de verschillende verwerkingscircuits, moet enkel het categorie 1-materiaal, met uitzondering van dit bestemd om rechtstreeks aan bepaalde dieren te worden gevoederd, zo snel mogelijk na de productie worden gedenatureerd.

De stoffen voor de denaturatie van categorie 1-materiaal die verenigbaar zijn met de technologie voor de behandeling van bijproducten en de milieueisen hieromtrent, en die gebruikt mogen worden in de producerende inrichtingen, worden vermeld in bijlage I, punt C van deze omzendbrief.

In de producerende inrichting dient de exploitant of zijn gemachtigde in te staan voor de denaturatie en er alle kosten van te dragen.

Naargelang de plaats en de omstandigheden, wordt de officiële controle op de denaturatie uitgevoerd door de bevoegde personen hetzij van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen hetzij van het betreffende Gewestelijke Ministerie van Leefmilieu.

In uitzonderlijke omstandigheden, die verband houden met de hoeveelheid of de toestand van de dierlijke bijproducten of met de aard van het omhulsel, kan de dierenarts, inspecteur of controleur afwijking toestaan op de verplichting tot denaturatie voor zover de dierlijke bijproducten worden opgehaald in een door hem verzegelde container of vervoermiddel en het nummer van het zegel vermeld wordt op het “borderel voor de traceerbaarheid van dierlijke bijproducten”, waarvan het model voorkomt in de bijlage III of IV bij deze omzendbrief.

Behalve deze uitzondering is het een producent verboden aan een geregistreerd vervoerder of erkend ophaler niet-gedenatureerde dierlijk bijproducten over te dragen tenzij het categorie 2 of categorie 3-materiaal betreft. Zo ook is het een geregistreerd vervoerder of erkend ophaler verboden om dergelijke dierlijke bijproducten mee te nemen indien deze niet gedenatureerd zijn.

Hoofdstuk V. – Meldingsplicht.

Zodra dierlijke bijproducten worden voortgebracht, moet dit, binnen de vierentwintig uur, door de exploitant worden gemeld aan een erkend ophaler.

De melding gebeurt door het toezenden per fax van het “borderel voor de traceerbaarheid van dierlijke bijproducten” waarvan het model voorkomt in bijlage III, IV, of V bij deze omzendbrief en waarvan de rubrieken 1 tot 4 behoorlijk worden ingevuld.

De producent van de dierlijke bijproducten mag de ophaler vrij kiezen uit de lijsten van erkende ophalers die overeenkomstig de bepalingen van hoofdstuk VI van deze omzendbrief zijn vastgelegd.

De exploitant is vrijgesteld van de meldingsplicht voor dierlijke bijproducten waarvan de productie voorspelbaar is en de ophaling vooraf is geregeld op grond van contractuele akkoorden tussen de producent en de erkende ophaler. In dat geval moet de ophaalfrequentie voldoende zijn om het behoud van de hygiënische werkingsvoorwaarden in de producerende inrichting te verzekeren; ze moet worden vastgesteld rekening houdend met de aard en het volume van de activiteiten.

Hoofdstuk VI. – Ophaling en vervoer van dierlijke bijproducten.

Omdat in België het merendeel van het categorie 2-materiaal dezelfde bestemming heeft als het categorie 1-materiaal, worden deze over het algemeen gelijktijdig opgehaald door eenzelfde ophaler.

Dierlijke bijproducten mogen alleen worden opgehaald en vervoerd door de daartoe door de bevoegde Gewestelijke Overheden geregistreerde of erkende operatoren.

De lijsten van de geregistreerde vervoerders en erkende ophalers worden ter beschikking gesteld op de websites van de bevoegde gewestelijke diensten :

- o Vlaams gewest :

<http://www.ovam.be/jahia/Jahia/pid/378>

- o Waals gewest :

<http://mrw.wallonie.be/cgi/dgrne/owd/anicoll.idc>

- o Brussels hoofdstedelijk gewest :

http://www.ibgebim.be/nederlands/pdf/entreprise/agrement/web_NL_0000200.htm

Momenteel zijn de erkende operatoren die in het Brussels hoofdstedelijk gewest moeten werken, diegene die erkend werden door het Vlaams en Waals gewest.

De ophaling en het vervoer van dierlijke bijproducten moet gebeuren in overeenstemming met de gewestelijke reglementeringen.

Hoofdstuk VII. – Traceerbaarheid van dierlijke bijproducten.

De traceerbaarheid van de verwijdering van dierlijke bijproducten niet bestemd voor de menselijke consumptie, uitgezonderd de mest en de inhoud van het maagdarkanaal bestemd om op het land te worden uitgereden, wordt verzekerd door het gebruik van het **“borderel voor de traceerbaarheid van dierlijk bijproducten”** waarvan de modellen, naargelang de bestemming van de dierlijke bijproducten, voorkomen in de bijlagen III tot V bij deze omzendbrief.

Deze documenten bevatten informatie omtrent de herkomst, de aard, de hoeveelheid, de bestemming, de verzameling, het gebruik of de verwerking van de bijproducten.

Voor elke verwijdering wordt een apart borderel opgemaakt.

Elk borderel bestaat uit één enkele vel. Het wordt opgesteld overeenkomstig de wetten op het gebruik van talen in bestuurszaken.

De verschillende modellen van borderellen zijn voorgedrukt op doorschrijf papier en bestaan uit drie exemplaren :

- het origineel exemplaar dat de bijproducten op zijn weg naar de eerste verwerkende inrichting vergezelt ;
- een kopie voor de ophaler ;
- een kopie voor de producerende inrichting.

Elke verantwoordelijke persoon, vult de voor hem bestemde rubriek in en bewaart daarvan een kopie gedurende ten minste drie jaar om ze op elk verzoek van een bevoegde overheid te kunnen voorleggen.

Ter identificatie van de producerende inrichting en de te verwijderen dierlijke bijproducten, vult de producent de rubrieken 1 en 3 van het borderel in.

De hoeveelheid materiaal van elke categorie waaruit het op te halen lot bestaat, dient op de overeenstemmende lijn van rubriek 3 van het borderel te worden aangegeven in kg na een daadwerkelijke weging. Bovendien moet eveneens, telkens het materiaal geïndividualiseerd kan worden, het aantal samenstellende eenheden van het op te halen lot worden vermeld.

Een afzonderlijk borderel wordt opgemaakt voor elk dier, karkas, levensmiddel of partij daarvan dat in beslag is genomen en waarvoor een proces-verbaal is opgesteld.

Als het gaat om categorie 2 of categorie 3-materiaal dat bestemd is om rechtstreeks aan bepaalde dieren te worden gevoederd, vult de dierenarts van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen op het daartoe bestemde borderel rubriek 3bis in dat betrekking heeft op de veterinaire certificering.

Indien de productie aan een erkend ophaler dient gemeld te worden, vult de producent rubriek 4 in. Hij verstuurt per fax een kopie van het aldus ingevulde document naar de erkende ophaler.

Bij de ophaling van materiaal, vult de gemachtigde van de ophaler rubriek 5 van het document in.

Het origineel evenals de kopie bestemd voor de ophaler vergezellen het vervoer tot aan de verzamel-, verwerkings- of gebruiksinrichting, terwijl een kopie bij de producent blijft die deze gedurende ten minste drie jaar ter beschikking houdt van de dierenarts, de inspecteur of de controleur.

De verzamel-, verwerkings- of gebruiksinrichting vermeld op de factuur van de ophaling, gericht aan de producent, formeel en eenduidig het kenmerk van de desbetreffende traceerbaarheidsborderellen evenals de categorie, de aard en de hoeveelheid van het betreffende bijproducten.

Bovendien moet de factuur *in extenso* de volgende tekst bevatten: *‘De verantwoordelijke van de inrichting die een erkenning heeft voor de ophaling van de op deze factuur beoogde dierlijke bijproducten die niet bestemd zijn voor de menselijke consumptie, bevestigt dat dit in zijn geheel overhandigd werd aan een inrichting erkend voor het verzamelen, verwerken of gebruiken ervan.’*

De producent van dierlijke bijproducten die de factuur ontvangt waarmee wordt geattesteerd dat de dierlijke bijproducten wel degelijk de bestemming hebben verkregen die hen was toegewezen, voegt een kopie ervan bij deze van het traceerbaarheidsborderel die hij bewaart ; hij bewaart beide documenten gedurende ten minste drie jaar zodat hij ze op elk verzoek van een bevoegde overheid kan voorleggen.

Indien de ophaling van dierlijke bijproducten zoals bedoeld in dit hoofdstuk niet gepaard gaat met een facturatie door de ophaler, bezorgt deze laatste aan de producent een document waarin de vermeldingen omschreven in het tweede tot vijfde lid 5 van dit hoofdstuk zijn opgenomen. .

Voor dierlijke bijproducten waarvan de traceerbaarheid wordt verzekerd door middel van de borderellen waarvan de modellen als bijlagen V en VI hierbij zijn gevoegd, stuurt de verantwoordelijke van de gebruiksinrichting het origineel exemplaar van het traceerbaarheidsborderel, waarvan rubriek 6 naar behoren is ingevuld, naar de producent van de bijproducten waarmee hij hem ervan op de hoogte brengt dat ze reglementair werden gebruikt. Zelf bewaart hij gedurende ten minste drie jaar een kopie ervan.

Bij ontvangst van dit document, vult de verantwoordelijke van de producerende inrichting onmiddellijk rubriek 7 in waarmee hij bewijst aldus kennis genomen te hebben van het feit dat de dierlijke bijproducten wel degelijk de bestemming hebben gekregen die hen was toegewezen. Hij bewaart dit document gedurende ten minste drie jaar zodat hij het op elk verzoek van een bevoegde overheid kan voorleggen.

De producent is er toe gehouden, systematisch en schriftelijk, zowel de bevoegde dierenarts, inspecteur of controleur van het Federaal agentschap voor de veiligheid van de voedselketen als de Gewestelijke Overheid op de hoogte te brengen hetzij ingeval van borderellen waarvan de modellen als bijlagen III en V hierbij zijn gevoegd, van de afwezigheid van vermeldingen op de factuur die de bijproducten beschrijven en bewijzen dat het verzameld, verwerkt of gebruikt werd, hetzij ingeval van borderellen waarvan de modellen als bijlagen V en VI hierbij zijn gevoegd, van het niet terugkrijgen van het origineel exemplaar van het traceerbaarheidsborderel.

Het Agentschap oefent geregeld een controle uit op de toepassing van deze voorschriften overeenkomstig de bepalingen van het hoofdstuk IX van deze omzendbrief.

Hoofdstuk VIII. – Verwerking en gebruik van dierlijke bijproducten.

Dierlijke bijproducten mogen alleen worden gebruikt, verzameld of verwerkt door operatoren die daartoe werden vergund, geregistreerd of erkend door de bevoegde Gewestelijke Overheden, overeenkomstig de reglementaire bepalingen vastgesteld door de Federale en Gewestelijke Overheden.

Dierlijke bijproducten van een bepaalde risicocategorie dient te worden gebruikt, verzameld of verwerkt volgens de voorwaarden die zijn vastgelegd voor het gebruiken, het verzamelen of het verwerken van dierlijke bijproducten van dezelfde risicocategorie of van een hogere risicocategorie.

De vergunningen, registraties en erkenningen afgeleverd door de Gewestelijke Overheden aan gebruikers, verzamelcentra en verwerkingsbedrijven vermelden de aard en de risicocategorie van de dierlijke bijproducten die er mogen gebruikt, verzameld of verwerkt worden. Sommige van deze vergunningen, registraties en erkenningen zijn slechts geldig in crisissituatie.

De lijsten van deze vergunde, geregistreerde of erkende bedrijven worden regelmatig bijgewerkt en zullen ter informatie meegedeeld worden door de bevoegde gewestelijke diensten aan de betrokken administraties. Zij zullen ter beschikking gesteld worden op de websites van de bevoegde gewestelijke diensten.

Ter informatie vindt u het toegelaten gebruik van dierlijke bijproducten in de volgende artikels van de Verordening (EG) 1774/2002 van 3 oktober 2002 :

1. Categorie 1-materiaal : art. 4, § 2
2. Categorie 2-materiaal : art. 5, § 2
3. Categorie 3-materiaal : art. 6, § 2

Hoofdstuk IX. – Rol van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen.

De personen, leden van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, aangewezen in toepassing van de wetten van 5 september 1952, van 15 april 1965 en van 24 januari 1977, controleren de toepassing van deze wetten die in het bijzonder bepalen dat de voor menselijke consumptie ongeschikte producten worden bezorgd aan een daartoe erkende inrichting.

Bij de uitvoering van hun prestaties in de producerende inrichtingen die onder hun controle zijn geplaatst, zijn de personen zoals bedoeld in voornoemde alinea, ermee belast :

- in voorkomend geval hun technische bijstand te verlenen bij het sorteren van bijproducten in de verschillende risicocategorieën in overeenstemming met hoofdstuk I van deze omzendbrief :
- te controleren of de dierlijke bijproducten de voor menselijke consumptie geschikte producten niet contamineren, het niet terechtkomen in of terugkeren naar het circuit voor producten die geschikt zijn voor menselijke consumptie en geen dierlijke bijproducten van een lagere risicocategorie contamineert;

- aan de exploitant van de producerende inrichting telkens wanneer nodig het document te bezorgen waarvan het model “Bewijs van inbeslagneming” voorkomt in bijlage II bij deze omzendbrief om hem aldus op de hoogte te brengen van de productie van categorie 1 of categorie 2-materiaal als gevolg van een beslissing bij de keuring of bij de gezondheidscontrole ;
- voor wat betreft de dierenartsen, rubriek 3bis in te vullen van het “borderel” waarvan het model voorkomt in bijlage V bij deze omzendbrief ;
- geregeld controle uit te oefenen op het gebruik en het bewaren van de traceerbaarheidsborderellen die bevestigen dat dierlijke bijproducten daadwerkelijk werden opgehaald en verzameld of verwerkt door daartoe vergunde, geregistreerde of erkende bedrijven en daarbij geregeld de overeenstemming na te gaan van de gegevens vermeld op de borderellen en op de facturen van de ophalers.
- elke vastgestelde tekortkoming of vermoede inbreuk in verband met de in deze omzendbrief uiteengezette procedures die voortvloeien uit de gewestelijke regelgeving te melden aan de bevoegde Gewestelijke Overheden.

De coördinaten van deze Overheden zijn de volgende :

- **Vlaams gewest :**

*De heer F. PARENT, Leidend ambtenaar.
Openbare Vlaamse AfvalMaatschappij (OVAM).
110, Stationstraat, 2800 Mechelen
Tel. : 015 28 42 84 - Fax : 015 20 32 75*

- **Waals gewest :**

- Voor de administratieve vragen :

*Mr R. FONTAINE, Inspecteur général.
Ministère de la Région wallonne,
Office Régional Wallon des Déchets (OWD).
15, Avenue Prince de Liège, 5100 Jambes.
Tél. : 081 33 65 75 - Fax : 081 33 65 22*

- Voor de vragen met betrekking tot de controles :

*Mr S. GODFROID, Inspecteur général.
Ministère de la Région wallonne,
Division Police de l'Environnement (DPE).
15, Avenue Prince de Liège, 5100 Jambes.
Tél. : 081 33 60 21 - Fax : 081 33 60 22*

- **Brussels hoofdstedelijk gewest :**

*Mr J.-P. HANNEQUART, generaal - directeur.
Brussel Instituut voor Milieubeheer (BIM).
100, Gulledelle, 1200 Brussel
Tel : 02 775 75 11 - Fax : 02 775 76 21*

In bijzondere gevallen kunnen de dierenartsen van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, via een dienstinstructie, ook worden belast met de certificering van bepaalde bijzondere sanitaire voorwaarden met betrekking tot de dieren waarvan de bijproducten afkomstig zijn, inzonderheid de overeenstemming ervan met bepaalde Europese reglementaire voorschriften.

De personen vernoemd in de eerste alinea bevestigen de door hen met toepassing van de bepalingen van dit hoofdstuk uitgevoerde controles door het aanbrengen van de datum en hun stempel en handtekening op de betreffende documenten.

Zij brengen verslag uit over de inlichtingen die zij in toepassing van dit hoofdstuk aan de Gewestelijke Overheden toezenden.

Het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen stelt een jaarrapport op van de toegezonden inlichtingen. De permanente evaluatie Commissie, bedoeld in hoofdstuk XIII van de Overeenkomst, evalueert dit jaarrapport.

Hoofdstuk X. – Verschillende bepalingen.

[...]

Deze omzendbrief is niet van toepassing op de grondstoffen die bestemd zijn voor de vervaardiging van bepaalde levensmiddelen waarvoor alleen de voorwaarden gelden die zijn vastgelegd in :

- wat betreft **voedingsgelatine**, de artikelen 6 en 7 van het koninklijk besluit van 5 december 2000 betreffende voedingsgelatine;
- wat betreft **voedingscollageen**, de artikelen 5 en 6 van het koninklijk besluit van 17 december 2003 betreffende voedingscollageen;
- wat betreft **voor menselijke consumptie bestemde bijproducten van dierlijke oorsprong**, artikel 1 van het koninklijk besluit van 30 december 1992 betreffende de productie van en de handel in vleesproducten en andere bijproducten van dierlijke oorsprong en in artikel 35 van en bijlage II, hoofdstuk VI, punt 2 bij het koninklijk besluit van 4 juli 1996 betreffende de algemene en bijzondere exploitatievoorwaarden van de slachthuizen en andere inrichtingen.

Onder controle van het Agentschap worden deze grondstoffen in de producerende inrichtingen verzameld en opgeslagen en worden zij door of voor rekening van de verwerkende inrichtingen opgehaald volgens de bij deze reglementeringen vastgelegde voorwaarden, volledig gescheiden van de niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten.

De bepalingen van de hoofdstukken IV tot en met VI van deze omzendbrief zijn niet van toepassing op dierlijke bijproducten bestemd voor diagnose, onderwijs en onderzoek op voorwaarde dat bij het einde van deze onderzoeken, de niet gebruikte dierlijke bijproducten de bestemming krijgen toegewezen zoals aangeduid door de gewestelijke reglementering.

Voor het in de vorige alinea beoogde gebruik is een bijzondere toelating vanwege de bevoegde gewestelijke dienst nodig, toegestaan na advies van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen wanneer het categorie 1-materiaal betreft.

Het gebruik van in dit hoofdstuk bedoelde dierlijke bijproducten kan slechts gebeuren door tussenkomst van de inrichtingen die over de in het vorige lid beoogde toelating beschikken en

volgens specifieke voorwaarden, geval per geval bepaald door de gewestelijke dienst, in voorkomend geval na advies van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen. Deze voorwaarden omvatten eveneens de bestemming van de niet gebruikte dierlijke bijproducten.

De toelating vermeldt eveneens de eventuele voorwaarden voor de denaturatie, geeft de lijst van de producerende inrichtingen waarvan het bedoelde dierlijk afval kan bekomen worden, evenals een lijst van vervoerders en ophalers die als enigen gemachtigd zijn.

Het "borderel voor de traceerbaarheid van dierlijke bijproducten" dat voor de in dit hoofdstuk vermelde bijproducten in toepassing van hoofdstuk VII van deze omzendbrief gebruikt dient te worden, is voorzien in bijlage VI van deze omzendbrief.

Het Bestuur van de Controle van het Agentschap ziet toe op de toepassing van deze omzendbrief.

Ir. Gilbert HOUINS, (get.)

Directeur Generaal

BIJLAGE I.

VOORWAARDEN BIJ DE PRODUCTIE VAN DIERLIJKE BIJPRODUCTEN NIET BESTEMD VOOR DE MENSELIJKE CONSUMPTIE

In de erkende inrichtingen, de grensinspectieposten en de detailhandel mag, behalve de eigenlijke productie, geen dierlijke bijproducten worden gemanipuleerd, verwerkt of opgeslagen met behulp van uitrusting of in lokalen of ruimten die bestemd zijn voor producten die geschikt zijn voor menselijke consumptie.

De productie van bijproducten van verschillende risicocategorieën door eenzelfde inrichting houdt in dat deze over verschillende circuits daarvoor dient te beschikken, meer bepaald voor wat de uitrusting en de opslaglokalen betreft.

Bij ontstentenis hiervan zal al het in de inrichting voortgebrachte dierlijke bijproducten gelijkgesteld worden met de hoogste risicocategorie van dierlijke bijproducten die worden voortgebracht.

Deze bepaling geldt evenzeer voor het categorie 3- materiaal voortgebracht op de slachtlijnen die niet beschikken over een bufferopslag waardoor dierlijke bijproducten afkomstig van karkassen die ongeschikt zijn verklaard voor menselijke consumptie kan worden weggehaald.

De exploitanten van de inrichtingen waar gespecificeerd risicomateriaal geproduceerd wordt, zijn er toe gehouden de aanbevelingen van de Hoge Gezondheidsraad op te volgen betreffende de bescherming van het personeel dat gespecificeerd risicomateriaal behandelt.

Volgende voorwaarden dienen te worden opgevolgd:

A) Inrichting en uitrusting.

1. Alle inrichtingen.

In de inrichtingen en andere productieplaatsen, gedurende alle stadia van de ophaling, de opslag in een intermediair bedrijf en het overhandigen aan een erkend ophaler, wordt het materiaal van de categorieën 1, 2 en 3 geïdentificeerd en gescheiden en dat blijft zo tijdens de hele duur van het verzamelen en de opslag.

De volgende verplichte vermeldingen moeten voluit en duidelijk leesbaar worden aangebracht op de recipiënten of verpakkingen :

1° voor materiaal van categorie 3 : “**Categorie 3 – Niet voor menselijke consumptie**”;

2° voor materiaal van categorie 2 behalve mest en de inhoud van het maagdarmkanaal : “**Categorie 2 – Niet voor dierlijke consumptie**”;

3° voor materiaal van categorie 1 : “**Categorie 1 – Uitsluitend geschikt voor verwijdering**”.

Het is toegelaten de term “GRM”, die voorheen verplicht vermeld diende te worden op de recipiënten en verpakkingen bestemd voor gespecificeerd risicomateriaal, verder te blijven vermelden naast de huidig verplichte vermelding voor alle materiaal van categorie 1.

In alle inrichtingen moeten de recipiënten en verpakkingen die voor dierlijke bijproducten bestemd zijn een welbepaalde kleur hebben die verschilt naargelang van de categorie van dierlijke bijproducten die zij bevatten en moeten zij uitsluitend voor dat gebruik bestemd zijn.

Iedere inrichting waar dierlijke bijproducten geproduceerd worden, dient over een uitrusting te beschikken, vast of mobiel, die toelaat iedere categorie van dierlijke bijproducten die overgedragen wordt aan de ophaler werkelijk te wegen. Deze uitrusting dient aangepast te zijn aan de omvang en de aard van de uitgevoerde activiteiten in de inrichting om aldus te kunnen voldoen aan de verplichting van de weging zonder het ophalen ervan te hinderen.

Onverwerkt materiaal van categorie 3 dat bestemd is voor de productie van grondstoffen voor diervoer of van voeder voor gezelschapsdieren moet in gekoelde of bevroren toestand worden opgeslagen, tenzij het binnen de 24 uur na de productie wordt verwerkt.

2. Voor het intracommunautaire handelsverkeer erkende inrichtingen.

Al deze inrichtingen dienen tenminste te beschikken over speciale waterdichte, corrosiebestendige recipiënten voorzien van een deksel en een sluitingssysteem om te verhinderen dat onbevoegden er iets uit kunnen nemen, bestemd om vers vlees, vleesbereidingen, vleesproducten of bijproducten van dierlijke oorsprong die ongeschikt zijn voor menselijke consumptie op te slaan, of een afsluitbaar lokaal hiervoor indien daarvan zo grote hoeveelheden bestaan dat een dergelijk lokaal noodzakelijk is of indien de dierlijke bijproducten niet dagelijks worden opgehaald of vernietigd. Wanneer de dierlijke bijproducten via afvoerbuizen worden verwijderd, moeten deze zo zijn gebouwd en geplaatst dat ieder risico op contaminatie vermeden wordt.

De slachthuizen voor pluimvee of konijnen dienen bovendien over een afzonderlijke afsluitbare voorziening te beschikken voor de opslag van karkassen, delen van karkassen of slachtafval die ongeschikt of schadelijk voor de menselijke consumptie zijn bevonden of verklaard, tenzij er voor dit doel gesloten recipiënten aanwezig zijn buiten de bedrijfsgebouwen.

De slachthuizen voor slachtdieren dienen bovendien te beschikken over een afzonderlijk, afsluitbaar en gekoeld lokaal voor de opslag van karkassen, delen van karkassen of slachtafval die ongeschikt of schadelijk voor menselijke consumptie zijn bevonden of verklaard, eventueel aangevuld met gesloten recipiënten die zich buiten de gebouwen bevinden.

De slachthuizen dienen ook te beschikken over een lokaal of een specifieke voorziening voor de opslag van de pluimen of de huiden.

3. Voor erkende inrichtingen met geringe capaciteit.

Al deze inrichtingen dienen tenminste te beschikken over speciale waterdichte, corrosiebestendige recipiënten voorzien van een deksel en een sluitingssysteem om te verhinderen dat onbevoegden er iets uit kunnen nemen, bestemd om vlees in op te slaan dat ongeschikt is voor menselijke consumptie en dat dient verwijderd of vernietigd te worden.

De slachthuizen voor slachtdieren dienen bovendien te beschikken over een afzonderlijk, gekoeld en afsluitbaar lokaal voor de opslag van karkassen, delen van karkassen of slachtafval die ongeschikt of schadelijk voor menselijke consumptie zijn bevonden of verklaard, eventueel aangevuld met gesloten recipiënten die zich buiten de gebouwen bevinden.

4. Detailhandel.

Al deze bedrijven dienen tenminste te beschikken over waterdichte, duidelijk gemerkte recipiënten om dierlijke bijproducten in op te slaan, en die zijn voorzien van een sluiting om te verhinderen dat onbevoegden er bijproducten uit verwijderen of aan toevoegen.

In de verkooppunten van vers vlees waar gespecificeerd risicomateriaal geproduceerd wordt, dient al het dierlijk afval zoals de beenderen, de vetten, de afval van het opschikken en het gespecificeerd risicomateriaal verzameld en opgeslagen te worden in dezelfde recipiënten. Al deze verzamelde dierlijke bijproducten moeten dan ook als gespecificeerd risicomateriaal behandeld worden.

B) Exploitatie.

1. Erkende inrichtingen.

De werkplaatsen mogen niet gebruikt worden voor de bewerking, bereiding, verwerking, verpakking of opslag van waren die niet geschikt zijn voor menselijke consumptie.

De dierlijke bijproducten en ander slachtafval dat niet bestemd is voor menselijke consumptie, het vlees dat ongeschikt is bevonden of verklaard voor de menselijke consumptie en het vlees dat tot nader onderzoek in observatie is aangehouden, dienen onmiddellijk op zodanige manier verwijderd te worden dat er geen enkel gevaar op contaminatie of bezoedeling van voor menselijke consumptie geschikt vlees kan ontstaan. Zij mogen niet in contact kunnen komen met dit vlees en dienen zo spoedig mogelijk ondergebracht te worden in uitrustingen, recipiënten of lokalen die respectievelijk en exclusief voor dit doel bestemd zijn en zo ontworpen en geplaatst zijn dat contaminatie en bezoedeling van voor menselijke consumptie geschikt vlees voorkomen wordt.

De karkassen, delen van karkassen en slachtafval die definitief ongeschikt voor menselijke consumptie of schadelijk zijn bevonden of verklaard, dienen gedenatureerd te worden, indien nodig in het bijzijn en volgens de instructies van de dierenarts, door de exploitant van het slachthuis of de inrichting waar de keuring is uitgevoerd. De noodzakelijke middelen hiertoe worden door de exploitant ter beschikking gesteld.

De recipiënten die zich in de werklokalen bevinden voor het verzamelen van dierlijke bijproducten en van vlees dat ongeschikt is voor menselijke consumptie dienen elke dag na gebruik geledigd, gereinigd en ontsmet te worden.

In de lokalen of afzonderlijke plaatsen bestemd voor de opslag van ongeschikt of schadelijk verklaard vlees mag noch vlees worden opgeslagen dat geschikt wordt verklaard, noch vlees dat tot nader onderzoek in observatie wordt aangehouden, noch andere voedingsmiddelen.

Het personeel dient vanwege de exploitant de nodige informatie en opleiding te ontvangen die nodig is voor de uitvoering van zijn taken voortvloeiend uit deze Overeenkomst.

2. Detailhandel

De bijproducten moeten behandeld en opgeslagen worden op zodanige hygiënische wijze dat zo veel als mogelijk de contaminatie van het vlees, van het gereedschap, van de uitrusting en van de lokalen voorkomen wordt.

C) Lijst van stoffen die mogen worden gebruikt bij de denaturatie.

Chemische stof	Kleur	Solvent	Minimumconcentratie van de gebruiksklare oplossing	
			gr/l	%
Methyleenblauw	Blauw	Water	5	0,5

BIJLAGE II - Model

Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen

BEWIJS VAN INBESLAGNEMING

Melding aan de exploitant van de productie van niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten als gevolg van een beslissing inzake veterinaire keuring of gezondheidscontrole.

Volgnummer/...../.....(1)

1. Inrichting die de dierlijke bijproducten heeft voortgebracht. Naam: Adres: Categorie inrichting: Erkennings- of vergunningsnr.(2) :					
2. Identificatie van het categorie 1 /2 materiaal .(2)					
Karkassen / Krengen					
Diersoort	Registrernr voor de inschrijving	SANITEL Nr	Gewicht		Reden van inbeslagneming
			Categorie 1	Categorie 2	
Overige					
Omschrijving	Aantal	Gewicht		Reden van inbeslagneming	
		Categorie 1	Categorie 2		
3. Bewijs van inbeslagneming – Melding van de productie van categorie 1- of categorie 2-materiaal. (2,3) Ik, ondergetekende, dierenarts / inspecteur / controleur (2) van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen bevestig de in rubriek 2 hierboven beschreven bijproducten schadelijk / ongeschikt (3) voor menselijke consumptie te hebben bevonden / verklaard (2) en in beslag te hebben genomen in de inrichting vermeld in rubriek 1. Deze bijproducten moeten worden bezorgd aan een erkend ophaler van categorie 1- en 2- materiaal, vergezeld van het borderel voor de traceerbaarheid van dierlijke bijproducten voorzien voor deze categorie van dierlijke bijproducten. Gedaan te, op (4) <i>(Stempel en handtekening van de dierenarts, de inspecteur of de controleur)</i>					
4. Visum van de exploitant. (5) Ik, ondergetekende, exploitant van de in rubriek 1 hierboven vermelde inrichting, bevestig kennis te hebben genomen van de inbeslagneming van de in rubriek 2 beschreven bijproducten. Ik neem de verantwoordelijkheid op voor de productie van deze dierlijke bijproducten en voor de aan de dierlijke bijproducten te geven bestemming. Gedaan te, op(4) <i>(Stempel en handtekening van de exploitant)</i>					
5. Bestemming. Referenties van de traceerbaarheidsborderellen van de in punt 2 beschreven dierlijke bijproducten: Gedaan te, op(4) <i>(Stempel en handtekening van de exploitant)</i>					

(1) Erkennings- of vergunningsnummer, laatste twee cijfers van het jaartal en ononderbroken reeksnummer eigen aan de producent van de dierlijke bijproducten /

(2) Schrappen wat niet past.

(3) Het origineel wordt, behoorlijk ingevuld, overhandigd aan de exploitant die vervolgens rubriek 4 invult.

(4) Hij die ondertekent houdt gedurende ten minste drie jaar een kopie van het document bij.

(5) Het origineel wordt, behoorlijk ingevuld, door de exploitant overhandigd aan de dierearts, de inspecteur of de controleur die er gedurende ten minste drie jaar een kopie van bewaart.

BIJLAGE III - Model

BORDEREL VOOR DE TRACEERBAARHEID VAN CATEGORIE 3-MATERIAAL

Origineel exemplaar / kopie ophaler / kopie producent

Referentie : / /⁽¹⁾

1. Producerende inrichting. Naam : Adres : Categorie : Nr. erkenning / vergunning ⁽²⁾ vanwege het FAVV :	2. Ophaler / vervoerder. Naam : Adres : Categorie : Nr. erkenning / registratie ⁽⁸⁾ vanwege het Gewest :
--	--

3. Identificatie van de op te halen dierlijke bijproducten.
 Productiedatum (data) : Verpakking (los, aard van het omhulsel) :

Categorie 3-materiaal									
CODE	AARD	GEWICHT							
		RUNDEREN	VARKENS	SCHAPEN/GEITEN	EENHOEVIGEN	GEVOGELTE	VIS	ANDERE	MENGELING
	Huiden, hoornen, hoeven, wol, haar								
	Poten van slachtdieren								
	Poten, koppen, veren, wit slachtafval van pluimvee								
	Bloed								
	Vet: lies / netten								
	Vet: snijlingen								
	Beenderen								
	Kraakbeen								
	Afval van het uitsnijden								
	Slagerijafval niet vergund verwijdering WK								
	Schubben, schelpen, schalen,								
	Koppen, staarten, vinnen, graten								
	Vis gevangen voor de vervaardiging van vismeel								
	Andere								

Ik bevestig dat de hierboven beschreven dierlijke bijproducten noch categorie 1-materiaal, noch categorie 2-materiaal, noch dergelijk materiaal omvattende producten bevatten.

Gedaan te⁽³⁾

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke van de producerende inrichting)

4. Notificatie van de productie. ⁽⁴⁾
 Dit document wordt op (datum) om (uur) per fax verstuurd naar de ophaler van dierlijke bijproducten, vermeld in rubriek 2, ten einde op het in rubriek 1 aangegeven adres van de producent het in rubriek 3 omschreven categorie 3-materiaal binnen de voorgeschreven termijn op te halen.

Gedaan te⁽³⁾

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke van de producerende inrichting)

5. Ophaling. ⁽⁵⁾
 Ik, ondergetekende, aangestelde van de in rubriek 2 beschreven ophaler van dierlijke bijproducten, bevestig de in rubriek 3 omschreven dierlijke bijproducten te hebben weggehaald.
 Nummerplaat vervoermiddel :
 Bestemming van de dierlijke bijproducten : (verzamelcentrum, verwerkings- of gebruiksinrichting) :

Ik bevestig de producent van deze verrichtingen te hebben verwittigd via de factuur met referentie

Gedaan te⁽³⁾

(Stempel en handtekening van de vervoerder)

6. Verzameling, verwerking of gebruik. ⁽⁶⁾
 Ik, ondergetekende, verantwoordelijke van de inrichting voor de verzameling / verwerking / gebruik ⁽²⁾....., van categorie 3- materiaal bevestig hierbij van de in rubriek 1 beoogde producerende inrichting en via tussenkomst van de in rubriek 2 vermelde ophaler in de rubriek 3 omschreven dierlijke bijproducten te hebben ontvangen en te zijn overgegaan tot de verzameling / verwerking / gebruik ⁽²⁾ ervan overeenkomstig de van kracht zijnde Europese en gewestelijke reglementaire bepalingen.
 Categorie van de inrichting : Nr. erkenning / registratie :

Ik bevestig de producent / ophaler van deze verrichtingen te hebben verwittigd via de factuur met referentie

Gedaan te⁽³⁾

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke)

¹ De referentie is eigen aan het document en wordt als volgt samengesteld : Code die de ophaler identificeert / identificatienummer van de ronde / nummer van de klant toegekend door de ophaler aan de producent.
² Schrappen wat niet past.
³ De ondertekenaar bewaart een kopie van het document gedurende drie jaar.
⁴ Deze rubriek enkel invullen wanneer een notificatie nodig is, d.w.z. wanneer de ophaling nietvooraf georganiseerd is krachtens contractuele afspraken tussen producent en ophaler.
⁵ Het naar behoren ingevuld origineel exemplaar begeleidt het vervoer van het afval naar de verzamelings- of verwerkingsinrichting.
⁶ Het naar behoren ingevuld origineel exemplaar wordt gedurende ten minste drie jaar bewaard door de verzamelings-, verwerkings- of gebruiksinrichting.

BORDEREL VOOR DE TRACERBAARHEID VAN CATEGORIE 1- EN CATEGORIE 2-MATERIAAL

Origineel exemplaar / kopie ophaler / kopie producent

Referentie : / /⁽¹⁾

1. Producterende inrichting. Naam : Adres : Categorie : Nr. erkenning / vergunning ⁽²⁾ vanwege het FAVV :	2. Ophaler / vervoerder. Naam : Adres : Categorie : Nr. erkenning / registratie ⁽¹⁴⁾ vanwege het Gewest :
---	---

3. Identificatie van de op te halen dierlijke bijproducten.
 Productiedatum(data) : Verpakking (los, aard van het omhulsel) :

Categorie 2-materiaal										
CODE	Aard	SANITEL Nr	Diersoort	Aantal	Gewicht	Aard	SANITEL Nr	Diersoort	Aantal	Gewicht
	Krengen					Krengen				
	Krengen					Krengen				
	Vlees					Vlees				
	Vlees					Vlees				
	Vleesbereidingen					Vleesbereidingen				
	Vleesproducten					Vleesproducten				
	Bloed					Bloed				
	Slachtafval					Slachtafval				
	Vis					Vis				
	Gebruikte oormerken					Gebruikte oormerken				
	Roostergoed					Roostergoed				
	Mest - inhoud maagdarmkanaal					Mest - inhoud maagdarmkanaal				
	Andere / mengsel van categorieën ⁽³⁾					Andere / mengsel van categorieën ⁽³⁾				

Categorie 1-materiaal										
	Aard	SANITEL Nr	Runderen	Aantal	Gewicht	Aard	SANITEL Nr	Schapen/geiten	Aantal	Gewicht
	Krengen					Krengen				
	Krengen					Krengen				
	Vlees					Vlees				
	Vlees / huiden ⁽³⁾					Vlees / huiden ⁽³⁾				

	Aard	Diersoort	Aantal	Gewicht	Aard	Diersoort	Aantal	Gewicht
	Gehele koppen				Gehele koppen			
	Schedels				Schedels			
	Ruggenmerg / tonsillen / milt				Ruggenmerg / tonsillen / milt			
	Ingewanden				Ingewanden			
	Darmscheil				Darmscheil			
	Slachtafval				Slachtafval			
	Andere bijproducten van slachting				Andere bijproducten van slachting			
	Bloed				Bloed			
	Wervelkolom				Wervelkolom			
	Slagerijafval vergund verwijdering WK	Wervelkolom			Slagerijafval vergund verwijdering WK	Wervelkolom		
		Andere afval				Andere afval		
	Roostergoed				Roostergoed			
	Andere / mengsel van categorieën ⁽³⁾				Andere / mengsel van categorieën ⁽³⁾			

Gedaan te⁽³⁾

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke van de producerende inrichting)

4. Notificatie van de productie.⁽⁴⁾
 Dit document wordt op (datum) om (uur) per fax verstuurd naar de ophaler van dierlijke bijproducten, vermeld in rubriek 2, ten einde op het in rubriek 1 aangegeven adres van de producent het in rubriek 3 omschreven categorie 1-materiaal en/of categorie 2-materiaal binnen de voorgeschreven termijn op te halen.

Gedaan te⁽³⁾

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke van de producerende inrichting)

5. Ophaling.⁽⁵⁾
 Ik, ondergetekende, aangestelde van de in rubriek 2 beschreven ophaler van dierlijke bijproducten, bevestig de in rubriek 3 omschreven dierlijke bijproducten te hebben weggehaald.
 Nummerplaat vervoermiddel :
 Bestemming van het dierlijke bijproducten : (verzamelcentrum, verwerkings- of gebruiksinrichting) :

Ik bevestig de producent / ophaler van deze verrichtingen te hebben verwittigd via de factuur met referentie

Gedaan te⁽³⁾

(Stempel en handtekening van de vervoerder)

6. Verzameling, verwerking of gebruik.⁽⁶⁾
 Ik, ondergetekende, verantwoordelijke van de inrichting voor de verzameling / verwerking / gebruik ⁽²⁾....., van categorie 1- en categorie 2-materiaal, bevestig hierbij van de in rubriek 1 beoogde producerende inrichting en via tussenkomst van de in rubriek 2 vermelde ophaler de in rubriek 3 omschreven dierlijke bijproducten te hebben ontvangen en te zijn overgegaan tot de verzameling / verwerking / gebruik ⁽²⁾ ervan overeenkomstig de van kracht zijnde Europese en gewestelijke reglementaire bepalingen.
 Categorie van de inrichting : Nr. Erkenning / registratie :

Ik bevestig de producent / ophaler van deze verrichtingen te hebben verwittigd via de factuur met referentie

Gedaan te⁽³⁾

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke)

¹ De referentie is eigen aan het document en wordt als volgt samengesteld : Code die de ophaler identificeert / identificatienummer van de ronde / nummer van de klant toegekend door de ophaler aan de producent.

² Schrappen wat niet past.

³ De ondertekenaar bewaart een kopie van het document gedurende drie jaar.

⁴ Deze rubriek enkel invullen wanneer een notificatie nodig is, d.w.z. wanneer de ophaling nietvooraf georganiseerd is krachtens contractuele afspraken tussen producent en ophaler.

⁵ Het naar behoren ingevuld origineel exemplaar begeleidt het vervoer van het afval naar de verzamelings-, verwerkings- of gebruiksinrichting.

⁶ Het naar behoren ingevuld origineel exemplaar wordt oedurende ten minste drie jaar bewaard door de verzamelings-, verwerkings- of gebruiksinrichting.

**BORDEREL VOOR DE TRACEERBAARHEID VAN CATEGORIE 2 - OF CATEGORIE 3-MATERIAAL
BESTEMD VOOR DE RECHTSTREEKSE VERVOEDERING AAN BEPAALDE DIEREN**

Origineel exemplaar / kopie ophaler / kopie producent

Volgnr.(1)

<p>1. Inrichting die de dierlijke bijproducten heeft voortgebracht.</p> <p>Naam :</p> <p>Adres :</p> <p>Tel. : Fax:</p> <p>Categorie inrichting :</p> <p>Nr. erkenning / vergunning (2) :</p>	<p>2. Ophaler en gebruiker van de dierlijke bijproducten.</p> <p>Naam :</p> <p>Adres :</p> <p>Identificatie inrichting :</p> <p>Referentie toelating vanwege het Gewest :</p>
--	--

3. Identificatie van de op te halen dierlijke bijproducten.

Risicocategorie (3) : Categorie 2-materiaal - categorie 3-materiaal

Productiedatum(data) van de dierlijke bijproducten :

Verpakking (los, aard van het omhulsel) :

Categorie 2-materiaal						Categorie 3-materiaal					
Aard	Code	Gewicht	Aantal	Diersoort	SANITELnr.	Aard	Code	Gewicht	Aantal	Diersoort	SANITELnr.
Karkassen											
Vlees											
Afval											

Gedaan te (4)

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke van de producerende inrichting)

3bis. Diergeneeskundige certificatie.

Ik, ondergetekende, dierenarts bij het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, certifieer dat bij mijn weten de in rubriek 3 beschreven dierlijke bijproducten voortgebracht in de in rubriek 1 beoogde inrichting uitsluitend komen van dieren die niet werden geslacht vanwege de aanwezigheid of het vermoeden van een meldingsplichtige ziekte, die niet het voorwerp waren van een inbreuk op de wet van 15 juli 1985 en die geen contaminanten of stoffen met farmaceutische werking of residuen ervan in grotere hoeveelheden dan toegestaan bevatten. De dierlijke bijproducten zijn niet gecontamineerd met categorie 1-materiaal en bevat dit niet; het is niet bedorven en omvat geen risico voor de gezondheid van de dieren waarvoor het bestemd is.

Gedaan te (16)

(Stempel en handtekening van de keurder)

4. Notificatie van de productie. (5)

Dit document wordt op (datum) om (uur) per fax verstuurd naar de gebruiksinrichting (identificatie) ten einde op het in rubriek 1 aangegeven adres van de producent de in rubriek 3 omschreven dierlijke bijproducten op te halen.

Wanneer deze dierlijke bijproducten niet binnen de vierentwintig uur volgend op deze notificatie zijn opgehaald, worden ze gedenatureerd en terug aan de ophaler overhandigd voor vernietiging.

Gedaan te (16)

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke van de producerende inrichting)

5. Ophaling. (6)

Ik, ondergetekende, aangestelde van de in rubriek 2 beschreven ophaler van de dierlijke producten, bevestig de in rubriek 3 omschreven dierlijke bijproducten te hebben weggehaald.

Nummerplaat vervoermiddel :

Bestemming van de dierlijke bijproducten (verzamelcentrum, verwerkings- of gebruiksinrichting) :

Gedaan te (16)

(Stempel en handtekening van de vervoerder)

6. Gebruik. (7)

Ik, ondergetekende, verantwoordelijke van de gebruiksinrichting (identificatie), certifieer hierbij de in rubriek 3 van dit document omschreven dierlijke bijproducten te hebben ontvangen en ze uitsluitend te hebben gebruikt voor de rechtstreekse vervoeding aan diertuin- of circusedieren, andere reptielen en roofvogels dan dieren in diertuinen of circussen, pelsdieren, wilde dieren waarvan het vlees niet voor menselijke consumptie bestemd is, honden in erkende kennels of honden voor de drijfjacht die deel uitmaken van een erkende jachthondenmeute of nog maden voor gebruik als visaas.

Referentie toelating vanwege het Gewest :

Het gedeelte van deze dierlijke bijproducten dat eventueel niet werd gebruikt, zal onder mijn verantwoordelijkheid worden overgedragen aan een ophaler erkend of geregistreerd voor de categorie van de desbetreffende dierlijke bijproducten.

Ik verwittig de producent van dierlijke bijproducten van deze verrichtingen door het origineel exemplaar van dit document aan de in rubriek 1 vermelde exploitant van de producerende inrichting terug te sturen.

Gedaan te (16)

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke)

7. Visum van de exploitant van de producerende inrichting.

Ik, ondergetekende, exploitant van de in rubriek 1 vermelde producerende inrichting, bevestig door de terugzending van dit document waarvan rubriek 6 naar behoren is ingevuld te zijn ingelicht dat de dierlijke bijproducten die in mijn inrichting werden voortgebracht en in rubriek 3 staan beschreven, wel degelijk zijn gebruikt in de in rubriek 6 vermelde inrichting. Ik hou dit document gedurende drie jaar ter beschikking van de overheden die belast zijn met de controle.

Gedaan te

(Stempel en handtekening van de exploitant)

1 Erkennings- of vergunningsnr., twee laatste cijfers van het jaartal en ononderbroken volgnummer eigen aan de producent van de dierlijke bijproducten.

2 Schrappen wat niet past.

3 Slechts één van beide vakjes moet verplicht worden aangeduid.

4 De onderkenaar bewaart een kopie van het document gedurende drie jaar.

5 Deze rubriek enkel invullen wanneer een notificatie nodig is.

6 Het naar behoren ingevuld origineel exemplaar begeleidt het vervoer van het afval naar de toegelaten gebruiksinrichting.

7 Het naar behoren ingevulde origineel exemplaar moet teruggestuurd worden naar de in rubriek 1 vermelde producent van de dierlijke bijproducten.

BIJLAGE VI - Model

Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen

Gewestelijke ministeries van Leefmilieu

BORDEREL VOOR DE TRACEERBAARHEID VAN DIERLIJKE BIJPRODUCTEN BESTEMD VOOR DIAGNOSE, ONDERWIJS, ONDERZOEKEN OF DE VERVAARDIGING VAN TROFEEËN

Origineel exemplaar / kopie ophaler / kopie producent

Volgnr.(1)

1. Inrichting die de dierlijke bijproducten heeft voortgebracht Naam : Adres : Tel. : Fax : Categorie inrichting : Nr. erkenning / vergunning (2) :	2. Ophaler en gebruiker van dierlijke bijproducten. Naam : Adres : Identificatie inrichting : Referentie toelating vanwege het Gewest :
---	--

3. Identificatie van de op te halen dierlijke bijproducten.
 Productiedatum (data) van de dierlijke bijproducten :
 Verpakking (los, aard van het omhulsel) :

Aard (volledige omschrijving)	Gewicht	Aantal	SANITELnr.	Cat. 1	Cat. 2	Cat. 3

Gedaan te, (3)

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke van de producerende inrichting)

4. Notificatie van de productie. (4)
 Dit document wordt op (datum) om (uur) per fax verstuurd naar de gebruiksinrichting (identificatie), ten einde op het in rubriek 1 aangegeven adres van de producent de in rubriek 3 omschreven dierlijke bijproducten op te halen.
Wanneer deze dierlijke bijproducten niet binnen de vierentwintig uur volgend op deze notificatie zijn opgehaald, worden ze gedenatureerd en terug aan de ophaler overhandigd voor vernietiging.

Gedaan te, (16)

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke van de producerende inrichting)

5. Ophaling. (5)
 Vervoerder (naam, adres) :
 Referentie van de toelating : Tel. Fax :
 Nummerplaat van het vervoermiddel :
 Bestemming (gebruiksinrichting) :

Gedaan te, (16)

(Stempel en handtekening van de vervoerder)

6. Gebruik. (6)
 Ik, ondergetekende, verantwoordelijke van de gebruiksinrichting, (referentie toelating) bevestig de in rubriek 3 omschreven dierlijke bijproducten te hebben ontvangen en ze uitsluitend te hebben gebruikt voor de doeleinden vermeld in mijn toelating. Het gedeelte van deze dierlijke bijproducten dat eventueel niet werd gebruikt zal onder mijn verantwoordelijkheid worden overgedragen aan een ophaler erkend of geregistreerd voor de categorie van het desbetreffende materiaal.
 Ik verwittig de producent van dierlijke bijproducten van deze verrichtingen door het origineel exemplaar van dit document terug te sturen naar de in rubriek 1 vermelde exploitant van de producerende inrichting.

Gedaan te, (16)

(Stempel en handtekening van de verantwoordelijke)

7. Visum van de exploitant.
 Ik, ondergetekende, exploitant van de in rubriek 1 vermelde producerende inrichting, bevestig door de terugzending van dit document waarvan rubriek 6 naar behoren is ingevuld te zijn ingelicht dat de dierlijke bijproducten die in mijn inrichting werden voortgebracht en in rubriek 3 staan beschreven, wel degelijk zijn gebruikt in de in rubriek 6 vermelde inrichting. Ik hou dit document gedurende drie jaar ter beschikking van de overheden die belast zijn met de controle.

Gedaan te,

(Stempel en handtekening van de exploitant)

¹ Erkennings- of vergunningsnr., laatste twee cijfers van het jaartal en ononderbroken volgnummer eigen aan de producent vande dierlijke bijproducten.
² Schrappen wat niet pas.
³ De ondertekenaar bewaart een kopie van het document gedurende drie jaar.
⁴ Deze rubriek enkel invullen wanneer een notificatie nodig is.
⁵ Het naar behoren ingevulde origineel exemplaar begeleidt het vervoer van het afval naar de toegelaten gebruiksinrichting.
⁶ Het naar behoren ingevulde origineel exemplaar wordt aan de in rubriek 1 vermelde producent vande dierlijke bijproducten teruggestuurd die het gedurende drie jaar bewaart..