

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.NN.01.01	Euraziatische Economische Unie
	Mei 2020	

## I. GELDIGHEIDSTERMIJN

<i>Versie</i>	<i>Geldig vanaf</i>
IB.C-U.NN.01.01 van april 2019	26/04/2019
<b>IB.C-U.NN.01.01 van mei 2020</b>	<b>20/05/2020</b>

## II. TOEPASSINGSGEBIED

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN-Code</i>	<i>Land</i>
Eiproducten (eipoeder, heelei)	0408	Euraziatische Economische Unie (EEU)
Albumine	3502	

## III. NIET-ONDERHANDELD CERTIFICAAT

*Code FAVV*

*Titel van het certificaat*

EX.VTP.C-  
U.NN.01.01

Veterinair certificaat voor de export van eipoeder, vloeibaar heelei, albumine, en andere voedingsmiddelen op basis van verwerkte kippeneieren naar het grondgebied van de Euraziatische Economische Unie

3 blz

Het hierboven vermelde certificaat is een model van het land van bestemming en werd niet onderhandeld met de overheid van het land van bestemming. Het wordt ter beschikking gesteld van de operatoren om export te vergemakkelijken.

Het is de verantwoordelijkheid van de operator om na te gaan of de versie die ter beschikking wordt gesteld door het FAVV wel degelijk de versie is die vereist is door de verheid van het derde land. Het FAVV kan niet verantwoordelijk worden gesteld voor het niet aanvaarden van zending door het land van bestemming, op grond van het feit dat de versie die wordt gebruikt voor certificering niet de versie van kracht is.

De Russisch-Engelse versie van het certificaat moet worden gebruikt voor certificering. Een vertaling wordt ter beschikking gesteld.

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.NN.01.01	Euraziatische Economische Unie
	Mei 2020	

#### IV. ALGEMENE VOORWAARDEN

##### Erkenning voor export

###### ➤ Voor producten met GN-code 3502

Inrichtingen die producten wensen te exporteren met GN-code 3502, dienen niet opgenomen te worden in een gesloten lijst. Deze inrichtingen moeten dus geen erkenningsaanvraag voor export naar de Euraziatische Economisch Unie (EEU) indienen bij het FAVV. Ze dienen wel te beschikken over een geldige importpermit en een gevalideerd autocontrolesysteem waarin een exportprocedure specifiek voor de EEU is opgenomen (zie verder).

###### ➤ Voor producten met GN-code 0408

Inrichtingen die producten wensen te exporteren met GN-code 0408, moeten opgenomen zijn in het gesloten bedrijvenregister voor derde landen van de EEU. Dit houdt in dat bedrijven die nog niet in deze gesloten bedrijvenlijst opgenomen zijn, een erkenningsaanvraag voor export naar de EEU moeten indienen bij het FAVV.

De gesloten lijst met erkende operatoren voor de export naar de Russische Federatie kan geraadpleegd worden op de website van het [FAVV](#). Deze lijsten zijn ook geldig voor de andere lidstaten van de EEU.

###### ➤ Nieuwe erkenningsaanvraag

Elke operator die wenst opgenomen te worden in de gesloten lijst, moet een erkenningsaanvraag voor export naar de EEU indienen bij zijn LCE, volgens de [exporterkenningsprocedure](#) (zie onder 'Algemene documenten voor export naar derde landen') en door middel van het formulier [EX.VTP.exporterkenning](#).

Deze aanvraag is enkel ontvankelijk indien de operator beschikt over:

- een gevalideerd autocontrolesysteem waarin tevens de specifieke exportprocedure voor de EEU vervat zit (zie verder),
- een importaantvraag van een Russische / Kazachse / Wit-Russische / Armeense importeur of een verklaring van de importeur van de EEU, in dewelke deze kennis geeft van zijn interesse in de producten van de operator.

De importaantvraag moet worden bijgevoegd bij de erkenningsaanvraag voor export. Het is de verantwoordelijkheid van de operator om een vertaling van het document te voorzien, indien het origineel document is opgesteld in een vreemde taal.

De LCE voert een inspectie uit bij de operator die zich kandidaat stelt, aan de hand van de checklist IEC3026 - Checklist voor operatoren die producten voor humane consumptie onderworpen aan een exporterkenning exporteren of wensen te exporteren naar de Douane Unie (beschikbaar op de website van het [FAVV](#)), om na te gaan of de operator voldoet aan de eisen gesteld in de instructiebundel voor de EEU.

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.NN.01.01	Euraziatische Economische Unie
	Mei 2020	

In het geval van een gunstige evaluatie, verstuurt de LCE het dossier naar DG Controle die de verdere verwerking op zich neemt en instaat voor de verzending naar de diergeneeskundige diensten van de EEU.

De bevoegde autoriteiten van de EEU behouden zich het recht om de erkende inrichtingen te inspecteren om na te gaan of deze aan de normen van de EEU voldoen.

De erkenning gaat in na ontvangst van de schriftelijke bevestiging van DG Controle.

Bij vaststelling van het niet meer respecteren van de exportvoorwaarden zal DG Controle één of meerdere van de volgende maatregelen onmiddellijk opleggen:

- het voorlopig stopzetten van de certificatie;
- het intrekken van de erkenning voor export naar de EEU.

Een inrichting, die wordt onderworpen aan één van de hierboven vermelde maatregelen, mag ook voor de periode waarin de maatregel geldt geen pre-attesten meer afleveren.

➤ Behoud van exporterkenning

De volgende bedrijven dienen jaarlijks opnieuw een erkenningsaanvraag in te dienen aan de hand van het adequaat formulier "[EX.VTP.exporterkenning](#)":

- de goedgekeurde bedrijven die wensen op de gesloten lijsten behouden te blijven,
- de bedrijven die een nieuwe erkenningsaanvraag voor export naar de EEU hebben ingediend, maar die nog niet werden goedgekeurd door de autoriteiten van de EEU (voor zover ze nog steeds interesse hebben in deze markt),
- de bedrijven die aanvraag hebben gedaan om terug opgenomen te worden op de gesloten lijsten na een schorsing, maar die nog niet werden goedgekeurd door de autoriteiten van de EEU (voor zover ze nog steeds interesse hebben in deze markt).

Deze bedrijven zullen onderworpen worden aan een inspectie aan de hand van de checklist IEC3026 om na te gaan of het bedrijf voldoet aan de specifieke sanitaire vereisten voor de export naar de EEU.

Opgelet !

Deze aanvraag moet jaarlijks ingediend worden, voor 1 november van het lopende jaar, voor het daaropvolgende jaar.

Elke erkende operator, die niet tijdig zijn aanvraag tot behoud van de exporterkenning ingediend heeft, zal onmiddellijk van de gesloten lijst van bedrijven geschrapt worden.

Van zodra er één non-conformiteit wordt vastgesteld tijdens de inspectie, wordt de pre-/ certificering opgeschort en dient de pre-attestatie stopgezet te worden door de betrokken operator voor zover de non-conformiteit(en) niet onmiddellijk en gedurende de inspectie verholpen worden.

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.NN.01.01	Euraziatische Economische Unie
	Mei 2020	

Bij het vaststellen van één of meerdere non-conformiteit(en) die niet voor het einde van de inspectie verholpen kunnen worden, stelt de operator hiervoor een specifiek actieplan op dat hij samen met de aanvraag tot hercontrole indient en dit binnen een termijn van 1 maand na de betekening van de ongunstige initiële inspectie.

Gedurende de periode vanaf het vaststellen van de non-conformiteit(en) tot aan een hercontrole met gunstig resultaat kunnen geen pre-/certificaten meer afgeleverd worden en/of pre-attestaties uitgevoerd worden door de operator.

Indien de operator geen aanvraag tot hercontrole met specifiek actieplan indient bij de LCE binnen de opgelegde termijn van 1 maand wordt de intentie tot intrekking van de exporterkenning meegedeeld.

Indien er bij de hercontrole een persisterende of nieuwe non-conformiteit wordt vastgesteld, wordt de intentie tot intrekking van de exporterkenning meegedeeld.

### Gevalideerd autocontrolesysteem (ACS) en export-specifieke procedure

Uitgevoerde producten moeten voldoen aan de normen van de EEU. Om te kunnen garanderen dat er aan deze normen wordt voldaan, vereist het FAVV dat een operator die naar de EEU wenst uit te voeren over een gevalideerd ACS beschikt. De operator moet een procedure specifiek voor export naar de EEU hebben uitgewerkt en moet deze in zijn ACS hebben opgenomen.

In deze export-specifieke procedure moeten de volgende aspecten aan bod komen:

- De van toepassing zijnde regelgeving van de EEU moet aanwezig zijn, en de manier waarop de operator zich op de hoogte stelt van wijzigingen in de regelgeving, evenals de wijze waarop deze geïmplementeerd worden.
- De operator moet een vergelijking maken van de van kracht zijnde EU-wetgeving en de EEU-regelgeving.
- De eisen in de regelgeving van de EEU of in het exportcertificaat die verder gaan dan de Europese regelgeving moeten worden gedetailleerd.
  - o De manier waarop de operator zal garanderen / controleren of het product, dat hij wenst te exporteren, aan de eisen / normen en parameters van de EEU voldoet, moet worden toegelicht.
  - o De correctieve acties die zullen worden genomen na vaststelling van een non-conformiteit, en de preventieve maatregelen, die zullen worden genomen om de herhaling van de non-conformiteit te vermijden, moeten worden gedetailleerd, alsook de manier waarop dit zal worden gedocumenteerd.
  - o De specifieke voorwaarden beschreven in deze instructiebundel moeten worden opgenomen in de exportprocedure.

De operator dient de exportvoorwaarden te laten valideren, rekening houdend met de bepalingen in de **Generieke module GM1 “Export naar derde landen” (2020/1278/PCCB)**, gepubliceerd op de website van het [FAVV](#).

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.NN.01.01	Euraziatische Economische Unie
	Mei 2020	

Het is de verantwoordelijkheid van de operatoren om aan de OCI te melden voor welke “product(groep) – land” - combinaties de exportvoorwaarden dienen geauditeerd te worden.

De validatie van het ACS voor bedrijven die wensen te exporteren naar de EEU, dient jaarlijks te gebeuren.

De praktische implementatie zal gecontroleerd worden, ten minste ter gelegenheid van de eerste certificering, nadien op regelmatige basis en minimum éénmaal per jaar.

Indien de procedure voor export naar de EEU afwezig of onvolledig is, zullen de te exporteren producten niet worden gecertificeerd.

## V. SPECIFIEKE VOORWAARDEN

### Kanaliseratie

Voor de export van producten met GN-code 0408 wordt het kanalisatieprincipe toegepast. Dit houdt het volgende in:

- Tussen bedrijven: de producten moeten zich op elk moment in een bedrijf bevinden dat erkend is voor de export naar de EEU. De productie, de opslag (indien van toepassing) en de expeditie mogen enkel plaatsvinden in of vanuit bedrijven die op de gesloten bedrijvenlijst staan. Een operator moet zich er dus van vergewissen dat hij zich enkel bevoorraadt van erkende leveranciers voor de export naar de EEU en moet de traceerbaarheid van zijn product kunnen aanreiken.  
Opgelet: deze kanalisatie begint bij de eerste productiestap van de eiproducten, nog niet bij het sorteren van de eieren.
- Binnen de bedrijven: een duidelijke fysieke scheiding moet gerealiseerd worden tussen EEU-waardige en niet-EEU-waardige producten.

Het voldoen aan deze kanalisatievoorwaarden kan door middel van een pre-attestatie op het handelsdocument (zie verder).

### Voldoen aan de normen van de EEU

De wetgeving en de normen van de EEU verschillen op diverse vlakken van de EU-wetgeving en normen ter zake. Het is dan ook noodzakelijk dat de exporterende bedrijven zich hierover continu en grondig informeren en dit integreren in het ACS.

Voor de eisen die verder gaan dan de Europese normen, zal de operator analyses moeten uitvoeren op zendingsniveau om te kunnen garanderen dat aan deze eisen wordt voldaan. De werkwijze betreffende de analyses dienen opgenomen te worden in het ACS aan de hand van de volgende basisprincipes:

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.NN.01.01	Euraziatische Economische Unie
	Mei 2020	

- De eerste zending dient op alle parameters te worden geanalyseerd.  
(*“zending” = Een hoeveelheid producten van dezelfde aard, waarvoor dezelfde veterinaire certificaten of veterinaire documenten of dezelfde andere door de veterinaire wetgeving voorgeschreven documenten gelden, die met hetzelfde vervoermiddel worden vervoerd.*)
- De daaropvolgende zendingen volgens onderstaande frequentie:
  - Voor de microbiologische parameters: elke zending met n=1 en c=0
  - Voor de antibiotica: om de 5 zendingen met n=1 en c=0
  - Voor de toxicologische parameters, pesticiden, dioxines en radionucleotiden: om de 10 zendingen met n=1 en c=0.

Voor het bepalen van de te testen parameters en normen, dient de operator zich te baseren op de parameters en normen vermeld in de EEU wetgeving voor zijn product (“Technical Regulation of the Custom Union TR CU 021/2011 concerning Safety of Food Products”, “Decision of the Custom Union Commission No.299 on uniform sanitary and epidemiological and hygienic requirements for products subject to sanitary and epidemiological supervision”,...). Een overzicht van de EEU-wetgeving kan teruggevonden worden op de website van de [Europese Commissie](#).

De analyses worden uitgevoerd door een voor de toegepaste methodes geaccrediteerd laboratorium, erkend door het FAVV.

Voor elke analyse dient er een duidelijke link te bestaan tussen de te verzenden producten, de resultaten van de analyses en het certificaat.

Hiervoor dient de operator vooraf de zending volledig en via elektronische weg te beschrijven aan de hand van het formulier voor de monsterneming voor de export naar de EEU (EX.VTP.C-U.bemonstering.01). Het formulier dient opgemaakt te worden voordat de analyses worden aangevraagd en overeenkomstig de richtlijnen vermeld in het formulier.

Bij non-conforme resultaten dienen er correctieve acties (acties om de non-conformiteit op te lossen) en corrigerende maatregelen (maatregelen om herhaling van dergelijke non-conformiteit(en) te vermijden) genomen te worden door de betrokken operator(en). Dit dient duidelijk te worden gedocumenteerd. Het beheer van correctieve acties en corrigerende maatregelen dient opgenomen te worden in de procedure voor export naar de EEU.

### Herkomst van de producten/grondstoffen

#### ➤ Producten/grondstoffen afkomstig van andere lidstaten

Indien de producten of grondstoffen afkomstig zijn van een andere lidstaat, dienen ze vergezeld te zijn van bewijzen dat ze voldoen aan de voorwaarden van de EEU.

De volgende voorwaarden zijn van toepassing voor wat betreft de pre-certificatie van de producten van dierlijke oorsprong:

- Het exportcertificaat voor het specifieke product naar de EEU wordt gebruikt voor de pre-certificatie: het wordt ingevuld zoals het finale exportcertificaat.
- Het pre-exportcertificaat wordt afgedrukt op beveiligd papier.

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.NN.01.01	Euraziatische Economische Unie
	Mei 2020	

- Het pre-exportcertificaat wordt afgeleverd door de bevoegde autoriteit van de betrokken lidstaat.
- Bepaalde gegevens van het pre-exportcertificaat moeten worden hernomen in rubriek 4 van het finale exportcertificaat. Indien meer dan 2 pre-exportcertificaten horen bij het uiteindelijke exportcertificaat, dan moeten de gegevens van deze overige pre-exportcertificaten in een gelijkaardige tabel als rubriek 4 opgenomen worden, die als bijlage aan het uiteindelijke certificaat wordt toegevoegd.
- De pre-exportcertificaten worden niet meegestuurd naar de EEU, maar wel bewaard bij de LCE van het landsdeel vanwaar de lading wordt verzonden (originele pre-certificaten en kopie van het originele exportcertificaat gedurende minstens 5 jaar bewaren).

Bij tijdelijke opslag in een andere inrichting binnen de EU dan vermeld op het originele exportcertificaat, dient het originele exportcertificaat vervangen te worden door een nieuw exportcertificaat van dit laatste bedrijf en dient dit de lading verder te vergezellen.

➤ Producten/grondstoffen afkomstig van Belgische bedrijven: pre-attestatie

De pre-attestatie laat een Belgisch bedrijf toe om een ander Belgisch bedrijf verder stroomafwaarts in de voedselketen de informatie te verstrekken dat de producten voldoen aan de specifieke exportvoorwaarden voor de EEU.

Enkel een bedrijf dat beschikt over een gevalideerd autocontrolesysteem kan pre-attesteren voor de EEU. De pre-attestatie gebeurt middels het vermelden van de volgende verklaring op het handelsdocument door de verantwoordelijke van het bedrijf:

*De producten beantwoorden aan de certificatievoorwaarden voor export naar de Euraziatische Economische Unie (EEU).*

*De inrichting beschikt over een gevalideerd autocontrolesysteem, waarin de uitgeschreven procedure voor de EEU is opgenomen.*

*De inrichting voert analyses uit op zendingsniveau relevant aan de eisen van de EEU.*

*Naam van de verantwoordelijke:*

*Datum + handtekening van de verantwoordelijke*

Productieproces

De te exporteren producten worden niet behandeld met chemische kleurstoffen, ioniserende straling of ultraviolet licht tijdens het productieproces.

De operator moet kunnen aantonen dat de te exporteren producten werden onderworpen aan een productieproces dat de afwezigheid van levensvatbare pathogene flora garandeert.

Deze eisen dienen opgenomen te worden in het gevalideerd ACS.

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.NN.01.01	Euraziatische Economische Unie
	Mei 2020	

### Verpakkingsmateriaal

Het verpakkingsmateriaal moet van die aard zijn dat de integriteit van de verpakking van de zending verzekerd is.

De verpakkingsmaterialen zijn voor eenmalig gebruik en moeten voldoen aan de eisen van de EEU ("TR CU 005/2011 On Packaging Safety").

### Beveiligd papier

Het exportcertificaat moet afgedrukt worden op beveiligd papier. De bedrijfsverantwoordelijke dient dit draagpapier aan te schaffen bij het FAVV en de verdeling ervan gebeurt via de LCE's (volgens de dienstinstructies).

In geval dat het certificaat gebaseerd is op meer dan 2 pre-certificaten voor export dan dienen deze te worden opgenomen op een lijst als bijlage (zelfde model van lijst als in het certificaat) op beveiligd papier.

Hetzelfde is eveneens van toepassing, indien er op andere plaatsen in het certificaat onvoldoende ruimte is om alle noodzakelijke gegevens te vermelden.

Certificaten voor export naar de EEU moeten op elke pagina voorzien worden van een stempel en een paraaf van de certificerende agent.

### Verzegeling van de zending

De definitieve voor de EEU bestemde zending moet worden verzegeld en het zegelnummer moet op het certificaat worden vermeld. Het zegelnummer garandeert de integriteit van de zending. De zegelnummers hoeven geen volgnummers te zijn.

Indien een zegel verbroken wordt en de zending moet opnieuw verzegeld worden, dan dient ook het certificaat waarop het eerste zegelnummer vermeld staat (van de verbroken zegel) aangepast te worden. Deze aanpassing moet ondertekend, afgestempeld en gedagtekend worden op dit certificaat.

Na certificatie van de definitieve voor de EEU bestemde zending mag er hiervan geen tussen-tijdse opslag noch splitsing van de zending gebeuren.

## **VI. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN**

Vakje "Copie - original"

- indien het een "origineel" certificaat betreft, zet u in het desbetreffende vakje een "1" (er is altijd maar 1 origineel)



PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.NN.01.01	Euraziatische Economische Unie
	Mei 2020	

- indien het om een kopie/kopieën gaat, kruist u het desbetreffende vakje aan en vermeldt u het totaal aantal kopieën

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.

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

Punten 2.1 t.e.m. 2.5 en 2.7: Hier dienen de gegevens uitgesplitst te worden indien er sprake is van verschillende productiedata, producten, verpakkingen, ...

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 in dezelfde volgorde te worden weergegeven en van elkaar te worden gescheiden met een slash (/).

De productiedata moeten in één van de volgende formats weergegeven worden: hh,dd,mm,yyyy; hh,dd,mm,yy; dd,mm,yyyy; dd,mm,yy; mm,yyyy; mm,yy.

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.

*Voorbeeld voor een 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: Verpakking product X/ Verpakking product Y/ 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*

Punt 3.2: Vermelden van de LCE waar het certificaat wordt afgeleverd.

Punt 4: Voor wat betreft de pre-certificaten en hun vermelding op het exportcertificaat, zie punt "herkomst van de producten/grondstoffen" onder de titel "V. Specifieke voorwaarden".

Punt 4.1: Deze verklaringen kunnen getekend worden op basis van de Europese wetgeving.

Punt 4.2: Deze verklaringen kunnen worden getekend aan de hand van de pre-attestatie en pre-certificatie.

Punt 4.3: deze verklaring kan getekend worden na controle van de analyseresultaten en het gevalideerd ACS. Hierin toont de operator aan dat de producten getest worden op onder andere salmonella en de relevante OIE aangifteplichtige bacteriële pathogenen (<http://www.oie.int/animal-health-in-the-world/oie-listed-diseases-2019/>).

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.C-U.NN.01.01	Euraziatische Economische Unie
	Mei 2020	

Punt 4.4: deze verklaring kan getekend worden mits er aan de specifieke eisen voor het beantwoorden aan de normen van de EEU wordt voldaan (gevalideerd ACS).

Punt 4.5: deze verklaring kan getekend worden mits er aan de specifieke eisen voor het beantwoorden aan de normen van de EEU wordt voldaan (gevalideerd ACS). De operator moet indien van toepassing de nodige pre-certificaten en/of pre-attestaties en analyseresultaten op zendingsniveau kunnen voorleggen

Punt 4.6: Deze verklaring mag ondertekend worden op basis van de Europese wetgeving.

Punt 4.8: Deze verklaring mag ondertekend worden mits er aan de specifieke eisen voor het beantwoorden aan de normen van de EEU wordt voldaan. Het is aan de operator om het bewijs te leveren.

Punt 4.9: Deze verklaring kan worden ondertekend op basis van de Europese wetgeving.