

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.UA.NN.03.01	OEKRAÏNE
	Juni 2021	

I. TOEPASSINGSGEBIED

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN-Code</i>	<i>Land</i>
Dierlijke darmen	0504 00	Oekraïne

II. NIET-ONDERHANDELD CERTIFICAAT

FAVV-Code *Titel van het certificaat*

EX.VTP.UA.NN.03.01 **Internationaal certificaat voor de invoer 2 blz.**
(verzending) in het douanegebied van Oekraïne
van dierlijke darmen bestemd voor humane
consumptie

Het bovenvermelde certificaat is een model ter beschikking gesteld door de overheid van het land van bestemming. De operator moet controleren dat het nog altijd van toepassing is. Het FAVV zal niet verantwoordelijk gehouden kunnen worden voor geblokkeerde zendingen gelinkt aan het gebruik van een verouderde versie van het certificaat.

Voor de certificering dient de Oekraïens - Engelstalige versie van het certificaat gebruikt te worden. Een vertaling naar het Nederlands wordt ter beschikking gesteld om het begrijpen van de van toepassing zijnde sanitaire eisen te vergemakkelijken.

III. ALGEMENE VOORWAARDEN

Erkenning voor export naar Oekraïne

Een specifieke erkenning door de Oekraïense bevoegde overheid is niet nodig voor de export van dierlijke darmen bestemd voor humane consumptie naar Oekraïne.

IV. SPECIFIEKE VOORWAARDEN

Verwijzing naar Oekraïense regelgeving

In sommige eisen verwijst men naar de Oekraïense regelgeving. Men mag beschouwen dat, indien de operator in lijn is met de Europese regelgeving, dit

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.UA.NN.03.01	OEKRAÏNE
	Juni 2021	

voldoende is om aan de voorwaarden gesteld in de Oekraïense regelgeving te voldoen.

Behandeling van de darmen

In het certificaat dient verduidelijkt te worden welke behandeling(en) de dierlijke darmen precies ondergingen. De operator die de darmen uitvoert, moet bijgevolg de nodige bewijsstukken voorleggen hiervoor.

Indien de operator die de darmen uitvoert, ook diegene is die de darmen behandelt, dan zijn de bewijsstukken die ter beschikking gesteld moeten worden de volgende:

- technische fiche van het uitgevoerde product,
- productieproces van het uitgevoerde product.

Indien de operator die de darmen uitvoert, niet diegene is die de darmen behandelt, dan zijn de bewijsstukken die ter beschikking moeten worden gesteld de volgende:

- indien de darmen behandeld of geïmporteerd worden door een andere operator gevestigd in België: pre-attestatie afgeleverd door deze Belgische operator (zie punt VI. van deze instructie);
- indien de darmen reeds behandeld werden door een andere operator gevestigd in een andere Lidstaat (LS): een vermelding op het handelsdocument dat wordt verstrekt door de erkende operator in de andere LS aan de Belgische operator die deze producten verder gebruikt of verwerkt. De informatie kan vervolgens indien nodig verder in de keten worden doorgegeven aan de hand van een pre-attestatie op het handelsdocument (zie punt VI. van deze instructie).

Aangezien echter onvoldoende garanties verkregen kunnen worden omtrent het feit of de landen van herkomst (andere dan België) opgenomen zijn in het “*register van landen en inrichtingen die over een toelating beschikken om producten op het grondgebied van Oekraïne in te voeren*”, dient men er van uit te gaan dat deze hierin niet zijn opgenomen.

Bijgevolg dient de laatste productiestap van de dierlijke darmen steeds in België plaats te vinden.

V. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN

Punt I.28: de laatste productiestap moet in België plaatsvinden. De inrichting vermeld in de derde kolom moet dus een in België gevestigde erkende inrichting zijn.

Punten II.1.1 tot en met II.1.4: deze verklaringen kan men ondertekenen op basis van de Europese regelgeving. Men mag beschouwen dat de Europese

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.UA.NN.03.01	OEKRAÏNE
	Juni 2021	

regelgeving voldoende is om aan de voorwaarden gesteld in de Oekraïense regelgeving te voldoen (verklaringen II.1.2, II.1.3 en II.1.4).

Punt II.2.1: deze verklaring kan men ondertekenen op basis van de informatie op de technische fiche, pre-attestaties, vermeldingen op het handelsdocument (zie punt VI. van deze instructie). De operator stelt deze documenten ter beschikking van de certificerende agent.

Punt II.2.2: deze verklaring kan men ondertekenen op basis van de Europese regelgeving.

VI. PRE-ATTESTATIE EN PRE-CERTIFICERING

De algemene modaliteiten beschreven in de instructie IB.AA.PA-PC inzake pre-attestatie en pre-certificatie (gepubliceerd op de website van het [FAVV](#), onder het hoofdstuk 'Algemene documenten voor export naar derde landen') zijn van toepassing.

Enige afwijking aan de modaliteiten beschreven in de bovenvermelde instructie: dierlijke darmen, die in een andere LS behandeld werden door een erkende operator, mogen worden vergezeld van een vermelding die wordt afgegeven op het handelsdocument door de erkende operator in kwestie, in plaats van pre-gecertificeerd te zijn.

De doorstroming van de documenten doorheen de productieketen behoort tot de verantwoordelijkheid van de operatoren.

Pre-attestatie

Voor zover een Belgische operator beschikt over de relevante informatie over de uitgevoerde behandeling die de dierlijke darmen ondergingen (ofwel omdat hij deze zelf behandelt, ofwel onder de vorm van een pre-attestatie, ofwel onder de vorm van een vermelding op het handelsdocument), dan mag hij de dierlijke darmen pre-attesteren voor uitvoer naar Oekraïne.

De pre-attestatie gebeurt door het aanbrengen, door de verantwoordelijke van de inrichting, van de volgende verklaring op het handelsdocument.

De producten voldoen aan de exportvoorwaarden voor: UA.

Behandeling van de dierlijke darmen: gereinigd, geslijmd en

- ⁽¹⁾ gezouten met NaCl voor 30 dagen,
- ⁽¹⁾ geblancheerd,
- ⁽¹⁾ gedroogd na slijming.

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.UA.NN.03.01	OEKRAÏNE
	Juni 2021	

Naam van de verantwoordelijke:
Datum en handtekening van de verantwoordelijke:

(1) schrappen wat niet van toepassing is

Vermelding op het handelsdocument afgeleverd door een operator gevestigd in een andere LS

Een vermelding op het handelsdocument afgeleverd door een operator gevestigd in een andere LS, om de behandeling waaraan de dierlijke darmen onderworpen werden te bevestigen, is ontvankelijk voor zover de operator die deze vermelding aflevert erkend is voor de verwerking van dierlijke darmen overeenkomstig de van toepassing zijnde Europese regelgeving.

De volgende vermelding moet op het handelsdocument aangebracht zijn, om ontvankelijk te zijn:

1. The animal casings have been cleaned, scraped and:
 - ⁽¹⁾ salted with sodium chloride (NaCl) for 30 days,
 - ⁽¹⁾ bleached,
 - ⁽¹⁾ dried after scraping.

(1) Keep as appropriate