

Brexit en veterinaire certificatie

Deze nota focust louter op de sanitaire voorwaarden gelinkt aan veterinaire certificatie bij de uitvoer van zuivelproducten vanuit België (BE) naar Groot-Brittannië (GB) en doorvoer vanuit de Europese Unie (EU) via GB. De sanitaire status van de regio Noord-Ierland (N-IE) sluit aan bij de status van de EU. Uiteraard geldt hetzelfde voor land Ierland (IE). Het betreft een analyse van de situatie zoals ze gekend is op datum van schrijven. Updates en wijzigingen t.o.v. de vorige versie zijn zichtbaar in het rood. [Het Border Target Operating Model \(BTOM\)](#) vindt u terug op deze webpagina: <https://www.gov.uk/government/publications/the-border-target-operating-model-august-2023>

0. Definities

Niet-rauwmelks zuivelproduct (EN: non raw milk dairy product)

Zuivelproducten die een pasteurisatiestap hebben ondergaan – of vervaardigd zijn van producten die een pasteurisatiestap hebben ondergaan – die een enkele hittebehandeling omvat met een hitte-effect dat minstens equivalent is aan het effect bekomen bij pasteurisatie bij min. 72°C gedurende 15 seconden en die, waar van toepassing, voldoende sterk is om direct na de hittebehandeling een negatieve reactie te verkrijgen bij een alkaline fosfatasetest.

Samengesteld product (EN: composite product)

Dit zijn voedingsmiddelen bestemd voor menselijke consumptie die zowel verwerkte dierlijke producten als plantaardige producten bevatten. Deze plantaardige ingrediënten moeten een essentieel deel van het product uitmaken en mogen niet louter een smaakstof zijn (vb. kruidenboter).

Verwerkt product (EN: processed product)

Een verwerking slaat op elke activiteit die het initiële product substantieel verandert, incl. opwarmen, roken, pekelen, uitharden, rijpen, drogen, marinieren, extractie en extrusie. Verordening (EC) 853/2004 beschrijft specifieke vereisten voor de verwerking van o.a. zuivelproducten.

Gesteriliseerd product (EN: sterilised product)

Het product heeft een hittebehandeling ondergaan:

- in een hermetisch afgesloten verpakking waarmee een F0 waarde van 3 of meer wordt behaald,
of
- voorafgaand aan de aseptische verpakking waarbij commerciële steriliteit wordt bereikt.

Dierlijk bijproduct (EN: Animal by-product)

Dit zijn producten van dierlijke oorsprong die niet bedoeld zijn voor menselijke consumptie. Hieronder valt bijvoorbeeld veevoeder gebaseerd op melk- of weipoeder, pet food (vb. kauwsnacks voor honden, kattenmelk).

Zending (EN: consignment)

Een groep producten die geëxporteerd worden:

- in hetzelfde vervoermiddel,
- vanuit hetzelfde grondgebied komen,
- naar dezelfde bestemming, én
- die op één zelfde sanitair certificaat vernoemd kunnen worden.

Eenvoudige zending (EN: simple consignment)

Een zending die meerdere verpakkingseenheden omvat van éénzelfde product (bv. zakken melkpoeder), komende van dezelfde locatie en bestemd voor dezelfde locatie.

Gemengde zending (EN: mixed consignment)

Een zending die producten met een andere GN-code omvat van hetzelfde producttype (bv. yoghurt en kaas), komende van dezelfde locatie en bestemd voor dezelfde locatie. In dit geval worden deze producten onder één enkel sanitair certificaat gegroepeerd en dus als één zending ingevoerd.

Groepage (EN: groupage)

Een container die een gemengde lading (EN; mixed load), dus meerdere zendingen bevat. Bijvoorbeeld:

- goederen van verschillende producttypes (bv. zuivelproducten en vleesproducten);
- goederen komende van verschillende locaties;
- goederen bestemd voor verschillende locaties. In dit geval spreekt men van groepage.

Dit betekent dat goederen met verschillende gezondheidscertificaten en/of handelsdocumenten in één container/vrachtwagen worden vervoerd. De container kan gevuld worden in een verzamelpunt (EN: consolidation hub) dan wel door via verschillende pick-up locaties te passeren.

Doorvoer (EN: transit)

De term doorvoer slaat op de uitvoer vanuit de EU via GB naar een ander land. Dit andere land kan een EU lidstaat zijn (vb. Ierland), een regio met dezelfde sanitaire status als de EU (vb. Noord-Ierland) of een derde land (vb. India).

1. FASE 1: vanaf 1 januari 2021

Er zijn geen sanitaire voorwaarden van toepassing bij de uitvoer van EU zuivelproducten naar GB. In het algemeen geldt dat alle producten in het Engels geëtiketteerd moeten zijn.

1.1 Doorvoer: algemeen (EN: Transit)

The Common Transit Convention is van toepassing, wat betekent dat de douaneformaliteiten kunnen worden uitgesteld tot op de eindbestemming. De goederen moeten vergezeld gaan van een Transit Accompanying Document, maar de Office of Transit controles kunnen digitaal gebeuren via het nieuwe systeem Goods Vehicle Movement Service.

1.2 Doorvoer: EU-GB-EU

Er zal aan de EU grenscontrolepost in N-IE gecontroleerd worden of het wel degelijk over goederen gaat die oorspronkelijk uit de EU komen. Hiervoor is een officiële verklaring van preferentiële oorsprong niet nodig. Indien het om B2B goederen gaat die in Noord-Ierland worden verwerkt, zal Noord-Ierse klant wel vragen dat de goederen vergezeld worden door een leveranciersverklaring.

De op Noord-Iers terrein verantwoordelijke voor de zending (i.e. de importeur of de transporteur) staat in voor het prenotificeren van de zending bij DAERA (N-IE Department of Agriculture, Environment and Rural Affairs) in TRACES NT (Trade Control and Expert System – New Technology) door een CHED (Common Health Entry Document) aan te maken. De prenotificatie gebeurt binnen de 24 uur voorafgaand aan het in de EU of N-IE binnenkomen van de goederen, maar uiterlijk minstens 4 uur voordien. DAERA zal vanop afstand documentaire controles uitvoeren en een klein percentage aan zendingen controleren om zich ervan te vergewissen dat er geen goederen werden bijgeplaatst in de vrachtwagen. Niet geprenotificeerde zendingen hebben veel meer kans gecontroleerd te worden.

Indien het gaat om een vrachtwagen die niet geopend is in GB, is geen gezondheidscertificaat nodig. Het is niet nodig deze vrachtwagens te verzegelen. In dit geval spreekt men over de '**Landbridge**'. De procedures van het Office of Transit moeten wel worden toegepast.

Wanneer er goederen worden uit-/overgeladen in GB of wanneer er GB goederen worden bijgeplaatst op weg naar N-IE, is prenotificatie en een veterinaire certificaat, indien van toepassing, voor alle goederen in die vrachtwagen vereist. Ook verzegeling van de zendingen is dan verplicht. Bij officiële verzegeling door een agent van de voedselveiligheidsautoriteiten zal enkel het zegelnummer gecontroleerd worden aan de grens. Bij commerciële verzegeling zijn er uitgebreidere fysieke controles nodig, waardoor de zending meer vertraging kan oplopen. Transporteurs worden geadviseerd een document aan de buitenzijde van de zending/pallet te bevestigen met het zegelnummer en de bestemming van de goederen om de controles te versnellen. Indien dit document zich aan de buitenzijde van een verzegelde container bevindt (vb. in een documentenbuis), is het best dat er een slot op zit.

2. FASE 2: vanaf 1 januari 2022

2.1 Prenotificatie in IPAFFS

De importeur staat in voor het prenotificeren van de zending bij de dienst APHA (Animal and Plant Health Agency) van DEFRA (UK Department for Environment, Food and Rural Affairs) via IPAFFS (Import of Products, Animals, Food and Feed System).

Dit dient te gebeuren voor alle zendingen die vanaf 1 januari 2022 aankomen in GB, dus ook wanneer de zending nog vertrok in december 2021. Er moet een prenotificatie worden aangemaakt per type product en per bestemming. De Border Control Post (BCP) vraagt de Invoice en Bill of Lading op te laden als bijlage, zeker zolang er geen veterinaire certificaat wordt opgeladen. Indien één van deze documenten niet finaal klaar is, volstaat een pro forma versie. De prenotificatie moet gebeuren ten laatste 4 uur voor aankomst van de goederen aan de grens. De BCP's vragen wel sowieso te prenotificeren zodra dat mogelijk is.

Enkele praktische tips:

- Om toegang te krijgen tot IPAFFS moet de importeur een 'government gateway ID' aanmaken via de Gov.uk website.
- Gewoonlijk staat de importeur hiervoor in, maar ook Europese bedrijven kunnen dit zelf doen, indien dat hun wens is.
- De eerste persoon die registreert, wordt de administratief eigenaar van het bedrijfsprofiel.
- De prenotificatie van een zending moet worden uitgevoerd door de persoon die op Brits terrein verantwoordelijk is voor die zending.
- Info waarover de pre-notificeerder moet beschikken: type product (vb. dierlijk product voor menselijke consumptie, dierlijk bijproduct, samengesteld product), douanecode, naam van het product, diersoort, gewicht, invoerdatum, grenspost, land van oorsprong, bestemming, reden van invoer (vb. interne markt, transit, onderzoek), contactgegevens van punt van oorsprong (naam en registratiecode), importeur en bestemming.
- Het is niet verplicht een zegelnummer in te vullen in IPAFFS.

De importeur zal het IPAFFS notificatienummer moeten delen met zijn douaneagent. Dit nummer moet immers als een licentienummer worden ingevoerd in de douaneverklaring. Ook nog enkel andere wijzigingen omtrent douanecontroles gaan in voege op 1 januari 2022, maar die punten worden niet in deze nota behandeld.

2.2 Doorvoer: algemeen

Er moet tijdig een prenotificatie worden uitgevoerd via IPAFFS, zodat de grensposten op de hoogte zijn van de komst van de goederen. De (juridisch) verantwoordelijke voor de zending in GB staat in voor de prenotificatie in IPAFFS. Dit moet gebeuren door een entiteit gevestigd in het VK of via een agent gevestigd in het VK die de prenotificatie kan uitvoeren in naam van de exporteur.

De zending kan GB binnen- en buitengaan zonder dat er controles worden uitgevoerd in GB grensposten. Maar er moet wel t.a.v. de GB autoriteiten bevestigd worden dat de goederen het GB grondgebied hebben verlaten. Dit gebeurt zo snel mogelijk, door een mail te sturen met het onderwerp 'confirmation that a consignment has left Great Britain territory' naar GBtransit-notification@defra.gov.uk. Deze mail moet de volgende informatie bevatten:

- referentienummer van de IPAFFS prenotificatie,
- transportmiddel en identificatienummer,
- datum waarop de zending GB heeft verlaten, en
- kopie van de commerciële documenten (bill of lading of airway bill).

2.3 Doorvoer: EU-GB-EU

Speciaal om het gebruik van de **Landbridge** mogelijk te maken, is het bij EU-GB-EU transit nog tijdelijk mogelijk dat ook niet-Britten in IPAFFS registreren. De in de EU gevestigde exporteur van een in de EU geproduceerde zending die via de GB landbridge wordt uitgevoerd naar een EU lidstaat, kan de zending zelf pre-notificeren. Dit zal mogelijk zijn tot eind juni 2022.

De controles aan de N-IE grens gelden zoals beschreven onder EU-GB-EU transit in puntje 1.2.

2.4 Wederinvoer

Wanneer zuivelproducten de EU hebben verlaten, maar opnieuw ingevoerd moeten worden, is dit in vele gevallen toch mogelijk, zelfs wanneer de zending de EU heeft verlaten zonder gezondheids-certificaat. De informatie in de prenotificatie en een handelsdocument kunnen immers gebruikt worden door het FAVV om de zending te identificeren. Voor zendingen met een intacte oorspronkelijke zegel is het relatief eenvoudig voor het FAVV om de wederinvoer goed te keuren, zeker indien er een verklaring kan worden voorgelegd die beschrijft waarom de goederen geweigerd werden en dat het vervoer heeft plaatsgevonden onder omstandigheden die geschikt zijn voor het desbetreffende type product.

2.5 Stalen en monsters

Alle invoer van stalen voor commerciële doeleinden of monsters voor analyse, al dan niet bedoeld voor menselijke consumptie, moeten via IPAFFS geprenotificeerd worden.

2.6 Groepage

Producten met als eindbestemming GB mogen in één vrachtwagen of container vervoerd worden indien:

- de verschillende producten per type duidelijk van elkaar te onderscheiden zijn,
- voor alle producten de hygiënevoorschriften voor het meest veeleisende product worden toegepast, én
- elk producttype waarvoor een certificaat nodig is, van dat certificaat is voorzien.

[Indien de goederen worden afgezet op verschillende locaties, moet er voor elke locatie een prenotificatie worden opgemaakt.](#)

2.7 Samengestelde producten

Prenotificatie is niet verplicht voor sommige samengestelde producten die zijn uitgezonderd van officiële controles. Dit is het geval wanneer gelijktijdig wordt voldaan aan:

- Het product is hitte-behandeld. Hiermee bedoelt men dat het product houdbaar is bij kamertemperatuur, of tijdens de fabricage een volledige kook-/warmtebehandeling heeft ondergaan zodat alle rauwe producten gedenatureerd zijn;
- Het product bevat geen verwerkt vlees, vleesextracten of -poeders;
- Het product bevat minder dan 50% andere verwerkte dierlijke producten;
- Alle zuivel ingrediënten afkomstig zijn uit een erkend land en de juiste warmtebehandeling voor dat land hebben ondergaan;
- Het product geëtiketteerd is voor menselijke consumptie; en
- Het product veilig verpakt of verzegeld is in schoon verpakkingsmateriaal.

Prenotificatie is ook niet verplicht voor producten opgenomen in Annex II van de Britse informatie nota voor samengestelde producten (IIN) CP/1, zie:

<http://apha.defra.gov.uk/documents/bip/iin/cp-1.pdf#page=22>

3. FASE 3: vanaf 1 juli 2022

Vanaf 1 juli 2022 zal ook bij gebruik van de **Landbridge**, in de richting continentaal Europa – GB – (Noord-)Ierland, de prenotificatie moeten gebeuren vanuit een bedrijfsentiteit in het VK. Wanneer de exporteur niet over een Britse entiteit beschikt, kan een agent gevestigd in het VK de prenotificatie uitvoeren in naam van de EU exporteur.

4. FASE 4: vanaf 1 oktober 2023

4.1 Etikettering: Not for EU

Bepaalde zuivelproducten* die via de retail worden verkocht aan de uiteindelijke consument of aan een cateraar en die bestemd zijn voor de Noord-Ierland, maar passeren via Groot-Brittannië moeten de vermelding 'Not for EU' op hun label hebben staan. Dit mag door gebruik te maken van een sticker, zolang het niet gemakkelijk eraf te halen is. De markering moet worden aangebracht op niveau van de individuele verpakking. Het is aan de producenten te overleggen met hun retailer klant over wie hierin de verantwoordelijkheid neemt. Binnen de Europese zuivelsector is de interpretatie dat het de retailer is die hiervoor verantwoordelijk is. Maar in vele gevallen is het gemakkelijker voor de producent om de praktische uitvoering op zich te nemen.

* Van toepassing voor onder andere:

- Gepasteuriseerde melk, room, karnemelk, melkdranken, roomproducten
- ~~ESL melk en room (Extended Shelf Life)~~
- Zure room, verse room
- Rauw-melkse kazen (hittebehandeling van de melk bij <40°C)
- Kwark, verse kaas, cottage cheese
- Producten die één of meer van bovenstaande zuivelproducten bevat

De volledige lijst vindt u hier:

<https://www.gov.uk/government/publications/list-of-commodity-codes-that-need-individual-labels-in-phase-1-under-the-retail-movement-scheme>

Het is niet nodig de producten individueel te etiketteren indien ze geconsumeerd worden op de plaats van verkoop, vb. restaurant, kantine. In dat geval volstaat het dat de omverpakking de markering draagt.

Voor alle andere zuivelproducten en alle samengestelde producten die bestemd zijn voor de Noord-Ierland, maar passeren via Groot-Brittannië moet deze markering worden aangebracht op de omverpakking (EN: Box level). Men mag de markering op de krimpfolie aanbrengen indien de producten pas op hun uiteindelijke bestemming worden uitgeladen en dan rechtstreeks in het rek van het verkooppunt worden geplaatst. Indien dozen/kratten worden gebruikt, moet de doos echter gelabeld zijn. Er kan gekozen worden een pallet te labelen i.p.v. elke doos. In dit laatste geval moet het label op tape staan en moet de tape elke doos op het pallet raken en dat totdat het pallet zijn finale bestemming heeft bereikt.

Er geldt een transitieperiode van 30 dagen waarin het wordt getolereerd dat eerder ingevoerde producten worden aangeboden die de markering 'Not for EU' niet dragen.

Er is een financiële tussenkomst voorzien vanuit de Britse overheid voor bedrijven die zich conformeren tegen 1 oktober 2023, maar de specificaties hiervoor zijn nog niet duidelijk. Het is dus aangeraden bewijsstukken van gemaakte kosten bij te houden. HET zal mogelijk zijn die retroactief in te dienen.

Deze regel geldt niet voor producten verkocht in Ierland, gezien IE deel uitmaakt van de EU.

Voor meer informatie, zie:

<https://www.gov.uk/guidance/labelling-requirements-for-certain-products-moving-from-great-britain-to-retail-premises-in-northern-ireland-under-the-retail-movement-scheme>

5. FASE 5: vanaf 1 januari 2024

5.1 Etikettering: Brits adres

Vanaf 1 januari 2024 moet op voorverpakte levensmiddelen of caseïne die in GB aan consumenten worden verkocht, het adres van de exploitant van het levensmiddelenbedrijf worden vermeld. Dit adres moet gelegen zijn in het VK. Op dit adres moet u post kunnen ontvangen. Als u niet beschikt over een vestiging in het VK, kan u het adres van uw Britse importeur/agent (mits instemming) vermelden. Het is nog niet duidelijk of deze regel ook geldt voor B2B producten. Voor producten verkocht in Noord-Ierland volstaat het een EU adres te vermelden op de verpakking.

5.2 Biologische producten

Een door een erkende instantie uitgereikt biocertificaat geldt ook in GB. Vanaf nu is het echter wel nodig een inspectiecertificaat (EN: Certificate of Inspection, COI) voor te kunnen leggen.

5.3 Trusted Trader Scheme: pilot

Vanaf nu zullen er Accredited Trusted Trader Schemes (ATTS) getest worden waaraan een beperkt aantal importeurs kunnen deelnemen. De testfase zal minstens 6 maanden duren, waarna ook anderen hun interesse zullen kunnen kenbaar maken. Afhankelijk van de mate waarin een importeur stappen zet, kunnen er versoepelingen op vlak van de grensadministratie en -controle worden bekomen, vb. minder frequent fysieke controle, controles elders dan aan de grens, een vereenvoudigde hercertificatieprocedure bij export vanuit een verzamelplaats (EN: consolidation hub). Het ziet er naar uit dat het werken met volledig elektronische certificatie een voorwaarde wordt zodra het elektronische certificatieproces op punt staat (ten vroegste eind 2024). Het lijkt erop dat dit eerder mogelijk zal zijn via TRACES, dan via BeCert.

6. FASE 6: vanaf 31 januari 2024

6.1. Indeling in risicogroepen

De risicocategorieën zijn voor heel wat producten online terug te vinden op onderstaande webpagina van de Britse overheid, per GN-code : <https://www.gov.uk/government/publications/risk-categories-for-animal-and-animal-product-imports-to-great-britain>

Voor de producten geproduceerd door BCZ-leden, geldt onderstaande classificatie:

- a) Medium risicoproducten
 - Melk, gekoeld / bevroren
 - Rauwmelks zuivelproduct, gekoeld / bevroren
 - Dierlijke bijproducten voor gebruik in diervoeder
 - Zuigelingenvoeding, opvolgzuigelingenvoeding of voeding voor medisch gebruik
 - Melk en zuivelproducten voor diervoeding
 - Hondenkluiwen en bijtgoed voor honden
 - Ingevroren pet food
- b) Laag risicoproducten
 - Melk, houdbaar bij kamertemperatuur
 - Niet-rauwmelks zuivelproduct*
 - Rauwmelks zuivelproduct, houdbaar bij kamertemperatuur
 - Samengestelde producten, gesteriliseerd en houdbaar bij kamertemperatuur
 - Dierlijke bijproducten voor gebruik buiten de diervoederketen
 - ingeblikt pet food
 - Niet ingeblikt pet food bestaande uit verwerkte dierlijke bijproducten

Wanneer uw productcode niet in de officiële lijst is opgenomen, kan u terugvallen op de algemene regel dat producten van dierlijke oorsprong die voldoen aan alle onderstaande criteria worden bestempeld als laag risico:

- houdbaar bij kamertemperatuur
- ~~een hittebehandeling of andere bewerking~~ ondergaan bij de vervaardiging (~~bijvoorbeeld inblikken~~) om de micro-organismen die zorgen baren te elimineren of tot een aanvaardbaar niveau terug te brengen. Andere risico beperkende behandelingen, zoals rijping, worden momenteel niet als voldoende beschouwd om als medium risicoproduct geklasseerd te kunnen worden
- duidelijk geïdentificeerd als bestemd voor menselijke consumptie
- veilig verpakt of verzegeld in zichtbaar schone recipiënten
- geen zuigelingenvoeding, opvolgzuigelingenvoeding of voeding voor medisch gebruik

zie ook: <https://www.gov.uk/government/publications/risk-categories-for-animal-and-animal-product-imports-to-great-britain/target-operating-model-tom-risk-categories-for-animal-and-animal-product-imports-from-the-eu-to-great-britain>

Indien u zich volledig wil kunnen indekken, kan u uw importeur vragen of er een certificaat nodig is voor uw product en zo ja, welk certificaat.

De indeling in risicocategorieën kan wijzigen. Vooral wat betreft zuivelproducten die gekoeld of diepgevroren worden bewaard, kunnen we ons verwachten aan een aanpassing van de risicoindeling. In het geval dat er een wijziging wordt doorgevoerd, tracht de Britse overheid dit 3 maanden van tevoren communiceren, behalve indien er zich een acuut risico voordoet.

6.2 Handelsdocument

Producten die niet vergezeld gaan van een sanitair certificaat, moeten vergezeld gaan van een handelsdocument. Dit kan bijvoorbeeld een factuur of transportdocument zijn. Meer informatie hierover vindt u in bijlage 2.

6.3 Veterinaire certificatie

Medium risicoproducten moeten vergezeld gaan van een veterinair certificaat (EN: Export Health certificate, EHC). De EU exporteur is verantwoordelijk voor het veterinair certificaat. Hij vraagt dit aan bij de bevoegde overheid van zijn land. In België is dit het FAVV. De Britse wetgeving legt niet op dat de inspectie horende bij het certificeren van een zending gepaard moet gaan met een fysieke controle ter plaatse. Het is aan de bevoegde autoriteiten van het land van herkomst om te bepalen hoe de certificerende agent beoordeelt of de zending voldoet aan de op het veterinair certificaat gestelde eisen. Het FAVV zal dezelfde procedures aanhouden als momenteel van toepassing zijn voor export naar andere derde landen. Maar het FAVV staat er wel voor open om op termijn te onderzoeken of er voor de uitvoer naar GB kan worden overgeschakeld naar een lagere inspectiefrequentie.

Enkele praktische tips:

- Het veterinair certificaat moet in BE worden aangevraagd via BeCert.
- Het is niet nodig een veterinair certificaat aan te vragen voor elke productgroep. Wanneer productgroepen van een verschillende GN-code vallen onder de voorwaarden van eenzelfde certificaat, volstaat één veterinair certificaat voor al deze producten. Zo kan bijvoorbeeld één enkel certificaat worden gemaakt voor zowel botervlootjes, yoghurtpotjes als bag-in-box room.
- Wanneer verschillende pakketten van één bepaald type product samen worden getransporteerd, maar op meerdere adressen wordt afgeleverd (denk hierbij bijvoorbeeld ook aan e-commerce), zal er een certificaat nodig zijn per eindadres.
- Het is niet nodig het Unique Notification Number (UNN) dat de invoerder ontvangt bij de prenotificatie in IPAFFS te vermelden op het certificaat.
- Certificatie buiten de kantooruren en in het weekend is mogelijk. Bespreek de noden van uw bedrijf nu al met uw lokale FAVV vertegenwoordiging. Er kan hiervoor ook een aparte tarifieringssysteem worden vastgelegd, nl. per begonnen half uur i.p.v. per certificaat.
- Voor meer informatie over het te gebruiken certificaat en de gestelde voorwaarden (incl. precertificatie), zie bijlage 1.

DEFRA verkiest dat de importeur een verifieerbare (vb. met QR code) PDF versie van het elektronisch ondertekend TRACES of BeCert certificaat in IPAFFS oplaadt. In dat geval moet het officieel papieren veterinair certificaat de zending niet vergezellen. Indien dit echter niet mogelijk is, moet een ingescande elektronische kopie, of foto, van het papieren certificaat in IPAFFS worden opgeladen, moet het origineel papieren certificaat de zending vergezellen en moet dit gepresenteerd worden aan de BCP bij controle. Er moet steeds een volledig ingevuld certificaat zichtbaar zijn in IPAFFS. Het volstaat nooit om enkel het nummer van het certificaat op te geven. Er wordt tegen de zomer van 2024 ook gewerkt aan volledig elektronische certificatie en communicatie tussen de overheidssystemen in de EU en in de UK. Prioritair zal er aan een koppeling met TRACES worden gewerkt. Pas daarna zal het voorzien van koppelingen met landspecifieke systemen zoals BeCert overwogen worden.

Een officieel veterinair certificaat is gewoonlijk geldig voor 10 dagen. Indien u vermoedt dat dit niet voldoende is (vb. opslag elders voorafgaand aan groepage), moet u de situatie bespreken met uw lokale controle-eenheid (LCE) van het FAVV. Zeker voor producten die niet koel bewaard moeten worden, kan hier normaal een uitzondering voor gevonden worden.

6.4 Prenotificatie in IPAFFS

De importeur staat nog steeds in voor de prenotificatie. De invoernotificatie (IMP) voor dierlijke producten is niet langer van toepassing en wordt vervangen door een Common Health Entry Document (CHED). Dit document wordt deels door de importeur ingevuld in IPAFFS en na controle verder aangevuld door de BCP. Verder wordt nu ook een kopie van het veterinair certificaat, indien dit nodig is voor de zending, opgeladen in IPAFFS zodat de GB autoriteiten in staat gesteld worden om de verplichte documentaire controle vanop afstand uit te voeren. Documentaire controle is op dit moment nog niet

verplicht, maar zal soms gebeuren vanuit educatieve overwegingen. In dat geval zal de importeur feedback krijgen van de controleur.

Er moet een aparte prenotificatie worden aangemaakt per veterinair certificaat. Let wel, de prenotificatie moet gebeuren ten laatste 24 uur voorafgaand aan het in GB binnenkomen van de goederen. Indien dit o.w.v. logistieke redenen niet haalbaar is, kunnen importeurs bij de Britse bevoegde overheid aanvragen de aanmeldingsdeadline te verleggen tot ten laatste 4 uur voor aankomst van de goederen aan de grens. Hiervoor zou nog een vaste procedure ontwikkeld worden, maar in dit stadium kan u zich wel al tot uw BCP richten zodat zij alvast op de hoogte zijn van de moeilijkheden. De BCP's vragen wel sowieso te pre-notificeren zodra dat mogelijk is. Indien de documentaire controle uitwijst dat er bijkomende informatie nodig is, zal 4 uur hoogstwaarschijnlijk te kort zijn om die informatie te verzamelen en ter beschikking te stellen. In voorkomend geval zal de zending aan de grens worden tegengehouden. Bij vroegere pre-notificatie is de kans groter dat de administratie nog tijdig in orde gebracht kan worden.

Indien er een wijziging nodig is aan de prenotificatie, gebeurt dit best ten laatste 4 uur voordat de goederen aankomen aan de grens. Bij een wijziging van de prenotificatie is het best dat de importeur de BCP ook rechtstreeks op de hoogte brengt, zeker in het beginstadium.

6.5 Groepage

Ook bij groepage is verzegeling enkel verplicht indien het gezondheidscertificaat dat vereist. Voor zuivelproducten is dit niet het geval. Het staat de operatoren vrij eigen methoden toe te passen om ervoor te zorgen dat de producten en individuele zendingen van elkaar te onderscheiden zijn.

In het geval dat er bij groepage een palet verloren gaat en de zending met één palet minder aankomt aan de BCP, zullen de overblijvende paletten normaal wel nog vrijgegeven worden. Voor een nazending van de achtergebleven palet met medium risicoproducten zal wel een nieuw sanitair certificaat nodig zijn. De uitvoer kan niet gebeuren onder het vorige (oorspronkelijke) certificaat.

6.6 Doorvoer

Dezelfde vereisten gelden als bij invoer in GB. Voor medium risicoproducten is de EU exporteur verantwoordelijk voor het veterinair certificaat. In dit geval is er een specifiek doorvoercertificaat nodig (zie bijlage 1). Dit is eveneens van toepassing bij gebruik van de Landbridge. Een kopie van het veterinair certificaat moet in IPAFFS worden opgeladen door de entiteit die verantwoordelijk is voor de goederen op Brits terrein. ~~Het papieren origineel moet de zending ook hier vergezellen.~~

Nog steeds geldt dat men t.a.v. de GB autoriteiten moet bevestigen dat de goederen het GB grondgebied hebben verlaten, zie paragraaf 1.2.

6.7 Samengestelde producten

Ondanks dat prenotificatie in bepaalde gevallen niet nodig is (zie punt 2.7), moet de zending wel steeds vergezeld gaan van een handelsdocument (zie punt 6.3).

6.8 Stalen en monsters

De Britse autoriteiten maken een onderscheid tussen stalen en monsters naar gelang de producten bedoeld zijn voor menselijke consumptie of niet. Wanneer het producten voor menselijke consumptie betreft (vb. smaaktesten), gelden de gewone regels voor dierlijke producten bestemd voor menselijke consumptie.

Indien de stalen niet bedoeld zijn voor menselijke consumptie, gelden de regels voor dierlijke bijproducten. Er zijn echter 2 uitzonderingen:

- Trade samples (i.e. zijnde stalen die bestemd zijn voor onderzoek of analyse met een commerciële insteek, vb. het testen van een nieuwe machine of de ontwikkeling van een nieuw type pet food) worden steeds ingedeeld in de medium risicocategorie. Dit betekent dat een gezondheidscertificaat vereist is. Indien de stalen niet voldoen aan de gestelde eisen op het van toepassing zijnde certificaat, kan u contact opnemen met uw BCP om een uitzondering te bespreken en een speciale machtiging (EN: authorisation) voor invoer te bekomen.
- Research samples (i.e. stalen bedoeld voor onderzoek, diagnostiek of de promotie van wetenschap in een onderwijscontext in GB) die niet verder zullen worden doorverkocht met een commerciële bedoeling, zijn vrijgesteld van gezondheidscertificatie, zelfs indien ze als medium risicoproduct worden bestempeld.

Voor producten waarvoor er een gezondheidscertificaat kan worden opgesteld, is het niet nodig een licentie of machtiging te bekomen indien ze uit de EU komen. Maar deze stalen moeten uiteraard wel aan de EU wetgeving voldoen.

Voor medium risicoproducten is het aanbevolen bij de zending een kopie van de facilitatiebrief te voegen. Deze brief vindt u hier:

https://assets.publishing.service.gov.uk/government/uploads/system/uploads/attachment_data/file/867835/facilitation-letter-samples-from-eu-countries.pdf

6.9 Overgangsfase

Er is geen overgangsfase voorzien. De Europese Unie heeft besloten geen veterinaire certificaten af te leveren vooraleer dit officieel verplicht is door de Britse autoriteiten. Maar de Britse sanitaire autoriteiten hebben aangegeven dat de eerste drie maanden worden aanzien als een testfase. Bij problemen zal er samen gezocht worden naar een oplossing.

7. FASE 7: vanaf 30 april 2024

Alle bovenvermelde punten blijven van toepassing, aangevuld met het verplicht binnenkomen in GB van alle zendingen via een geschikte grenscontrolepost (EN: Border Control Post - BCP). Deze vereiste is van toepassing voor zowel medium als laag risicoproducten. Het is aan de transporteur hierop toe te zien. Niet alle BCP's zijn 24/7 open. Niet alle BCP's zijn geschikt voor het controleren van alle type producten. Hierbij denken we aan het kunnen controleren van plantaardige vs. dierlijke producten, maar ook aan het kunnen controleren van niet-gekoelde, gekoelde en diepgevroren producten.

BCP's kunnen gevestigd zijn aan grensovergangen, maar evengoed in het binnenland. Hier vindt u de lijst met BCP's voor dierlijke producten en de basisinformatie over de BCP's:

<https://www.gov.uk/government/publications/uk-border-control-posts-animal-and-animal-product-imports/live-animals-animal-products-and-food-and-feed-of-non-animal-origin-border-control-posts-bcp-in-the-uk>

Daarnaast werd ook een interactieve kaart gepubliceerd die continu up to date wordt gehouden:

<https://www.bcpmap.co.uk/border-control-posts/>

7.1 Grenscontrole: types controle

Er zijn verschillende soorten aan sanitaire en fytosanitaire controles. Voor laagrisico producten zal er amper routinecontrole gebeuren, de meeste controles zullen immers inlichtingen gestuurd zijn.

Documentaire controle (EN: Documentary check)

Alle medium risico zendingen zullen vanop afstand aan documentaire controles worden onderworpen.

Identiteitscontrole (EN: Identity Check)

Minstens 1% van de medium risico zendingen, afhankelijk van de risico-inschatting, zullen in de BCP's aan identiteitscontroles onderworpen worden. De zending zal visueel geïnspecteerd worden om na te gaan of de inhoud en de etiketten overeenstemmen met de informatie vermeld op de documenten.

Fysieke controle (EN: Physical Check)

Wanneer er een identiteitscontrole plaatsvindt, kan ook een fysieke controle worden uitgevoerd. Tijdens een fysieke controle wordt nagegaan of de zending in overeenstemming is met de sanitaire invoer voorwaarden. Verder wordt er onderzocht of er contaminatie is opgetreden en of er schimmelontwikkeling of bacteriële overgroei heeft plaatsgevonden.

Laboanalyses

Soms zullen goederen die aan fysieke controles worden onderworpen, bemonsterd worden voor laboratoriumtests. Dit gebeurt op willekeurige basis of indien niet-naleving wordt vermoed of indien de goederen verplicht aan laboratoriumtests moeten worden onderworpen omdat zij in het verleden niet aan de voorschriften voldeden.

7.2 Grenscontrole: communicatie bij selectie

Een vrijgave van de zending door de douanediens ten betekent niet automatisch dat er geen controles meer nodig zijn in de BCP. Indien de zending geselecteerd wordt voor controle, wordt hier melding van gemaakt in IPAFFS. De douane heeft hier geen zicht op. De IPAFFS melding wordt gemaakt ten laatste 2 uur voor het voorziene moment van aankomst van de zending aan de grens. Deze melding kan tot dat moment gewijzigd worden. Het is de verantwoordelijkheid van de importeur, of de agent die IPAFFS beheert, om de transporteur op de hoogte te brengen indien er om verdere controles wordt verzocht. De importeur kan ervoor kiezen contactgegevens van de transportfirma, of zelfs chauffeur, in te vullen, zodat er een automatische notificatie gestuurd wordt vanuit IPAFFS naar de transporteur.

7.3 Grenscontrole: controles versnellen

Verzegeling van pallet/container/vrachtwagen is niet verplicht voor zuivelproducten, behalve wanneer een zending voor IE via GB passeert en de container onderweg in GB wordt geopend, zie puntje 2.4. Maar verzegeling zal de passage bij de BCP wel drastisch versnellen. Niet officieel verzegelde containers zullen een grotere kans lopen gecontroleerd te worden, wat neerkomt op het volledig uitladen van de container. De BCP zal hiervoor vanop afstand nagaan of er een zegelnummer werd ingevuld op het veterinair certificaat. Wanneer het FAVV zendingen certificeert vanop afstand, is het niet mogelijk de

zending/pallet/container officieel te verzegelen. De certificerend agent kan het zegelnummer immers niet controleren.

Om de eventuele controle te versnellen, kan de operator ervoor kiezen producten van dierlijke oorsprong, samengestelde producten en producten van plantaardige oorsprong elk apart te laden op een pallet en elke pallet te etiketteren met het type product dat erop ligt. Dit is echter geen verplichting.

7.4 Grenscontrole: retributies

Waarschijnlijk geldt de BCP retributie per zending, ongeacht het type controle dat wordt uitgevoerd. De momenteel voorziene range bedraagt £20-£45, maar officiële communicatie hierover volgt nog. Met sommige BCP's kunnen importeurs onderhandelen over de prijs. Informatie hierover is verkrijgbaar bij de BCP (vb. voor de BCP te Ashford: <https://www.ashfordporthhealth.gov.uk/fees/>).

Het tweede type retributie is bestemd voor de Port Health Authority (PHA). De PHA retributies voor EU producten zullen vergelijkbaar zijn aan de retributies die momenteel worden geïnd voor non-EU producten die in GB worden ingevoerd. Ook hierover volgt later nog meer info over.

7.5 Grenscontrole: weigering

Als de zending niet aan de invoereisen voldoet, wordt de zending geweigerd. Hierbij gepaard gaande kosten worden door de BCP ten laste gelegd van de importeur. Als de inspecteur van mening is dat de zending een risico vormt voor de gezondheid van mens of dier, zal hij eisen dat de goederen worden vernietigd zoals toegelaten voor dierlijke bijproducten van categorie 2. Indien de inspecteur oordeelt dat vernietiging niet noodzakelijk is, kunnen de goederen wel nog naar een ander land worden getransporteerd. Maar in dat geval zal de BCP de zending pas vrijgeven voor wederuitvoer wanneer de importeur bij de BCP heeft bevestigd dat de zending door het betrokken derde land zal worden aanvaard. Een aanvraag voor wederinvoer moet dan ook, zoals het geval voor wederinvoer vanuit andere derde landen, via uw LCE bij het FAVV worden aangevraagd.

7.6 Groepage

Er moet voor een BCP gekozen worden die geschikt is voor het controleren van alle type producten aanwezig in de container. Een transporteur kan er niet voor kiezen dit op te lossen door via twee of meerdere verschillende BCP's te passeren.

In het geval een zending wordt geselecteerd voor controle die onderwerp is van groepage, wordt de volledige container afgeleid. Indien de betrokken zending wordt tegengehouden, kan dit gevolgen hebben voor alle zendingen in de container. Het is aan de BCP's in dit geval de nodige risicomatregelen te nemen en de transporteur en importeur over hun beslissing te informeren.

7.7 Samengestelde producten

Samengestelde producten die zijn vrijgesteld van officiële controles (zie punt 2.7), moeten ook GB niet per se via een BCP binnen komen.

7.8 Stalen en monsters

Research samples zijn vrijgesteld van grenscontroles.

8. FASE 8: vanaf 1 oktober 2024

8.1 Etikettering: Not for EU

Alle voorverpakte zuivelproducten (incl. melk- en roomijs, caseïne, AMF) die via de retail worden verkocht aan de uiteindelijke consument of aan een cateraar in GB en/of Noord-Ierland moeten de markering 'Not for EU' dragen. Dit moet op niveau van de individuele verpakking. Voor samengestelde producten moet deze markering worden aangebracht op de omverpakking (EN: Box level). Er geldt een transitieperiode van 30 dagen waarin het wordt getolereerd dat eerder ingevoerde producten worden aangeboden die de markering 'Not for EU' niet dragen.

9. FASE 9: vanaf 31 oktober 2024

9.1 Safety and security declarations

Voor producten uit de EU die GB binnen gaan, zijn nu ook 'safety and security (S&S) declarations' (S&S) nodig. De transporteur is hiervoor verantwoordelijk, maar de transporteur kan contractueel vastleggen dat een andere partij het uitvoert. De S&S Entry Declarations (ENS) moet ~~ze moeten~~ in de regel ten laatste 2 uur voor aankomst worden ingediend, maar de timing varieert (langer of korter) naar gelang het type transportmiddel en de duur van het transport. Bepaalde aanvullingen of wijzigingen van de opgegeven informatie is daarna wel nog mogelijk, vb. het aantal verpakkingen of het uur van grensovergang. Op basis hiervan maken de Britse douaneautoriteiten een risicoanalyse van de goederen. Dit is eigenlijk een douanevereiste, maar heeft wel te maken met de risico's verbonden aan het product. Meer informatie vindt u hier:

<https://www.gov.uk/guidance/making-an-entry-summary-declaration>

9.2 Single Trade Window

Het VK zal het UK Single Trade Window in gebruik nemen. In eerste instantie zal het gebruikt kunnen worden om douane en Safety & Security verklaringen in te vullen. Ook licenties en autorisaties zullen via dit platform kunnen worden beheerd. In een volgende fase zal prenotificatie en elektronische gezondheidscertificatie ook mogelijk zijn via dit platform. Op de langere termijn zullen ook andere partijen (vb. transporteur, exporteur) informatie kunnen invullen. Het zal dus niet meer nodig zijn herhaaldelijk dezelfde informatie in te vullen in verschillende systemen. Wat betreft de elektronische gezondheidscertificatie wordt prioritair gewerkt aan een koppeling met TRACES, het certificatiesysteem van de Europese Commissie. Een koppeling met BeCert, het Belgische certificatiesysteem staat pas later op de planning.

9.3 Doorvoer

De ENS is verplicht, ook indien GB enkel een doorvoerbepemming is en de goederen worden vervoerd onder de Common Transit Convention. Export Summary Declarations (EXS) moeten daarentegen niet worden opgemaakt indien de goederen:

- worden overgeladen en via een andere (lucht/zee)haven vertrekken, én
- binnen de 14 dagen na aankomst in GB zijn aangemeld als transitgoederen.

Tegen 2025 zou een nieuwe fase moeten ingaan van de computerisering van de transitprocedures en zullen hier verdere vereenvoudigingen mogelijk zijn.

10. FASE 10: vanaf 1 juli 2025

10.1 Etikettering: Not for EU

Alle voorverpakte zuivelproducten én samengestelde producten die via de retail worden verkocht aan de uiteindelijke consument of aan een cateraar in GB (i.e. England, Scotland en Wales) en/of Noord-Ierland moeten de markering 'Not for EU' dragen op niveau van de individuele verpakking. Er geldt een transitieperiode van 30 dagen waarin het wordt getolereerd dat eerder ingevoerde producten worden aangeboden die de markering 'Not for EU' niet dragen.

A. Vangerven

BIJLAGE 1: Types veterinaire certificaten en achterliggende verklaringen

DEFRA voorziet instructies bij de op het certificaat in te vullen infoboxen:

<https://www.gov.uk/government/publications/how-to-complete-a-health-certificate-for-imports-to-great-britain/how-to-complete-a-health-certificate-for-imports-to-great-britain>

Het werd bevestigd dat bij zuivelproducten verzegeling niet verplicht is. Indien verzegeling toch wordt toegepast, kan de operator kiezen tussen commerciële dan wel officiële verzegeling. Bij officiële verzegeling gebeurt dit onder toezicht van de certificerende agent en mag het zegelnummer worden ingevuld op het certificaat. Indien er zonder officiële zegel wordt gewerkt en het transport in een container verloopt, moet het containernummer verplicht worden ingevuld op het certificaat.

Een potentieel probleempunt is dat er op deze certificaten wordt gevraagd naar een 'identification of the transport vehicle'. Bij transport met de vrachtwagen, moet de **nummerplaat** van de trekker (EN: truck) en aanhangwagen (EN: trailer) worden ingevuld. Dit is informatie waarover de uitvoerder dus op het moment van certificatie zal moeten beschikken. Zeker de nummer van de container/aanhangwagen moet op het moment van certificatie gekend zijn. Een ontbrekend registratienummer voor de trekker kan de BCP eventueel door de vingers zien, maar dit geldt niet voor een ontbrekend registratienummer voor de container. Het niet invullen van dit vakje zal niet geaccepteerd worden: bij een fout of ontbrekend containernummer zal de zending geweigerd worden.

Nota bene: het zal niet mogelijk zijn informatie, zelfs niet een nummerplaat, aan te vullen nadat de certificerende agent het certificaat afleverde. Niet ingevulde boxen zullen door de agent moeten worden doorkruist.

Enige uitzondering - indien het gezondheidscertificaat geen controle van het vervoermiddel oplegt, wat volgens het FAVV niet het geval is voor zuivelproducten: bij groepage is het mogelijk dat de nummerplaat nog niet gekend is op het moment van certificatie. In dit geval kan de term 'groepage' in het hiervoor bedoeld vakje worden ingevuld. Maar dit wordt wel enkel getolereerd op het gezondheidscertificaat. De nummerplaat moet wel achteraf nog worden aangevuld via de IPAFFS prenotificatie.

Het is mogelijk bepaalde info over de zending nog aan te passen nadat het certificaat werd afgeleverd zonder dat er hiervoor een nieuw certificaat moet worden aangevraagd. Maar in dat geval moet de informatie in IPAFFS wel nog worden aangepast voordat de goederen de grenspost bereiken, en liefst 4 uur voordien. Daarenboven wordt ook best de BCP rechtstreeks verwittigd van de wijziging. Het is in de regel de importeur die hiervoor instaat. Informatie die nog mag wijzigen: de bestemming, de grenscontrolepost, de datum van transport, het transportmiddel en de identificatie van het transportmiddel. Dit moet beschouwd worden als een uitzonderlijke procedure, vb. bij platte band van een vrachtwagen. In het specifieke geval van het moeten veranderen van vrachtwagen, kan ook de transporteur de BCP van de wijziging op de hoogte brengen. Het is dan geen strenge regel dat de importeur ook nog 4 uur voor aankomst van de goederen aan de grens de prenotificatie aanpast. Dergelijke communicatie naar de BCP dient wel altijd schriftelijk te gebeuren.

A. Verschillende modelcertificaten

Britse modelcertificaten

Voor melk, colostrum en zuivelproducten op basis van melk en colostrum:

<https://www.gov.uk/government/publications/dairy-and-milk-health-certificates>

Voor samengestelde producten:

<https://www.gov.uk/government/publications/composites-health-certificates>

Voor dierlijke bijproducten op basis van melk en colostrum:

<https://www.gov.uk/government/publications/other-animal-by-products-health-certificates>

<https://www.gov.uk/government/publications/pet-food-health-certificates>

FAVV-certificaten voor Belgische exporteurs

Voor melk en zuivelproducten:

<https://www.favv-afsca.be/professionelen/export/productendierlijkeoorsprong/uk/melk/>

Voor samengestelde producten:

[https://www.favv-](https://www.favv-afsca.be/professionelen/export/productendierlijkeoorsprong/uk/samengesteldeproducten/)

[afsca.be/professionelen/export/productendierlijkeoorsprong/uk/samengesteldeproducten/](https://www.favv-afsca.be/professionelen/export/productendierlijkeoorsprong/uk/samengesteldeproducten/)

Voor dierlijke bijproducten, onder de subtitel Groot-Brittannië, eiland Man en Kanaaleilanden:

<https://www.favv-afsca.be/professionelen/export/diervoeders/>

De verdere analyse in deze bijlage is gemaakt aan de hand van de beschikbare FAVV-modelcertificaten en met het oog op de uitvoer en doorvoer van melk en zuivelproducten voor menselijke consumptie.

A.1. Uitvoer van melk en zuivelproducten

1. Indien de producten bestemd voor GB GEEN thermische behandeling hebben ondergaan:

1.1 Model GBHC410 – Rauwe melk

EU-type: HTA

FAVV-code: dit certificaat wordt momenteel niet voorzien voor uitvoer vanuit BE

Producten: rauwe melk.

1.2 Model GBHC411 – Rauwmelkse producten

EU-type: RMP

FAVV-code: EX.VTP.GB.NN.12.xx

Producten: rauwmelkse producten.

2. Indien de producten bestemd voor GB WEL een thermische behandeling hebben ondergaan:

2.1 Model GBHC412 – Zuivelproducten

EU-type: HTB

FAVV-code: EX.VTP.GB.NN.10.xx

Producten – Advies*: zuivelproducten met GN-code 0401-0406, 1517, 1702, 2105, 2202, 2835, 3501, 3502 en/of 3504 zolang België haar status als officieel vrij van mond-en-klauwzeer en van runderpest behoudt.

2.2 Model GBHC413 – Zuivelproducten

EU-type: HTC

FAVV-code: EX.VTP.GB.NN.11.xx

Producten – Verplicht: zuivelproducten met:

- GN-code 1901 en 2106;
- GN-code 0401-0406, 1517, 1702, 2105, 2202, 2835, 3501, 3502 en/of 3504 wanneer België haar status als officieel vrij van mond-en-klauwzeer en van runderpest verliest.

Producten – Optioneel*: zuivelproducten met GN-code 0401-0406, 1517, 1702, 2105, 2202, 2835, 3501, 3502 en/of 3504.

* Het HTB certificaat levert sterkere garanties en wordt daarom aanzien als een certificaat voor producten die veiliger zijn dan producten die onder HTC certificaat worden ingevoerd. Maar het kan voor een exporteur interessanter/eenvoudiger zijn toch uit te voeren met een HTC certificaat gezien hierbij een andere achterliggende verklaring hoort, zie puntjes B.2. en B.3. van deze bijlage. Het is nergens officieel opgenomen dat indien een HTB certificaat gebruikt mag worden, er ook altijd voor geopteerd moet worden. Zolang België dus in kolom B én kolom C is opgenomen van de annex bij verordening 605/2010, kunnen in principe beide modellen gebruikt worden. Het is wel aan de exporteur om bij zijn importeur te informeren of het gewenste model gebruikt kan worden voor de uitvoer van zijn producten.

A.2. Doorvoer

Er is een aparte transitversie voorzien door de Britse autoriteiten. Dit certificaat is te gebruiken wanneer GB niet de eindbestemming is van de zending, maar de goederen wel via GB passeren. Het FAVV modelcertificaat draagt de identificatiecode EX.VTP.GB.NN.13.xx.

B. Nodige achterliggende verklaringen

Om de zending te kunnen certificeren, heeft het FAVV inzage nodig in achterliggende informatie.

Wanneer de volledige productie- en exportketen in BE gevestigd is, volstaat een verklaring van de betrokken BE operatoren.

Ook voor zuivelproducten die in België (BE) worden vervaardigd van rauwe melk kunnen de BE operatoren zelf verklaringen afleveren. Dit kan zowel voor rauwe melk opgehaald in BE als voor rauwe melk opgehaald in een andere Europese lidstaat (LS). Na overleg met de LCE kan dit een verklaring op jaarlijkse basis zijn i.p.v. een verklaring per zending.

Wanneer het een ander geval betreft, is het nodig verklaringen voor te leggen van andere partijen. In het algemeen geldt:

- Indien een operator uit een andere LS een verklaring moet aanleveren, kan dit door de gevraagde garantie op te nemen op het handelsdocument, de leveringsbon of een ander document met de hoofding van de inrichting.
- Wanneer het FAVV een precertificaat vraagt, gaat dit steeds over een verklaring afgeleverd door de bevoegde overheid van de andere LS waarin de producent van het zuivelingrediënt/zuivelproduct gevestigd is.

Op dit moment is voorzien dat alle gevraagde garanties afgedekt kunnen worden met een verklaring van de operator.

Afhankelijk van met welk certificaat er wordt geëxporteerd naar GB, zijn er andere eisen betreffende de achterliggende verklaringen.

B.1. EU-type RMP

⇒ Het FAVV vraagt een verklaring over de oorsprong van de rauwe melk

Land van productie van het eindproduct	Land van productie van het zuivelingsrediënt	Verklaring
BE	LS	LS operator
BE	Niet-EU	invoercertificaat
LS	Ongeacht	LS operator
Niet-EU	Ongeacht	invoercertificaat

B.2. EU-type HTB

⇒ Het FAVV vraagt een verklaring over de oorsprong van de rauwe melk

Land van productie van het eindproduct	Land van productie van het zuivelingsrediënt	Locatie van thermische behandeling	Verklaring
BE	LS	LS	LS operator
BE	LS	BE	LS operator
BE	Niet-EU	Ongeacht	invoercertificaat
LS	Ongeacht	LS	LS operator
Niet-EU	Ongeacht	Ongeacht	invoercertificaat

B.3. EU-type HTC

⇒ Het FAVV vraagt een verklaring over de thermische behandeling

Wanneer de thermische behandeling in BE werd toegepast, volstaat een verklaring van de betrokken BE operatoren aan de hand van het productieproces. Indien dat niet het geval is:

Land van productie van het eindproduct	Locatie van thermische behandeling	Verklaring
BE	LS	LS operator
BE	Niet-EU	invoercertificaat
LS	LS	LS operator
LS	Niet-EU	invoercertificaat
Niet-EU	Ongeacht	invoercertificaat

BIJLAGE 2: Handelsdocument wanneer een gezondheidscertificaat niet vereist is

In bepaalde gevallen is een gezondheidscertificaat niet nodig bij de uitvoer naar GB. In dat geval vraagt GB dat een 'handelsdocument' de zending vergezeld. Dit document moet enkele basisgegevens over de zending bevatten:

- de aard van het product (EN: nature of the product)
- het aantal verpakkingen
- het land van oorsprong
- de producent
- de ingrediënten (het is nog onduidelijk hoe dit geïnterpreteerd moet worden).

Het handelsdocument moet niet ondertekend zijn door de autoriteiten bevoegd voor voedselveiligheid. Er bestaat hier geen vast formulier voor. Het is aan de exporteur om dit document op te stellen. Sommige BCP's hebben wel een model ter beschikking dat u kan opvragen. Let erop dat zeker het aantal verpakkingen van elk product makkelijk terug te vinden is, alsook de producent van de producten.

Samengestelde producten waarvoor er een handelsdocument vereist is:

<https://www.gov.uk/guidance/import-or-move-composite-products-from-the-eu-and-northern-ireland-to-great-britain#exempt-products>

Voor inspiratie voor het opstellen van het handelsdocument, verwijzen we naar het handelsdocument dat op vandaag al in gebruik is bij transport van dierlijke bijproducten tussen de verschillende Europese lidstaten en de handleiding die het FAVV hierbij voorziet:

https://www.favv-afsca.be/dierlijkebijproducten/documentatie/ documents/2019_11_28_HANDLEIDING_1069_NL_V1.3.pdf

Indien het gaat om samengestelde producten die onder kamertemperatuur stabiel zijn en waarvoor er geen veterinair certificaat nodig is, kunt u ook deze template (officieel van toepassing voor uitvoer vanuit het VK naar de EU) als inspiratiebron gebruiken:

<https://www.gov.uk/export-health-certificates/export-shelf-stable-composite-products-to-the-european-union-and-northern-ireland-importer-declaration-8352>

Tijdens een overleg met de voor ons belangrijkste BCP kwam naar boven dat de inspecteurs graag wat uitleg zien over het waarom er geen veterinair certificaat nodig is. Het is geen strikte eis, maar zal de controles wel versnellen. Beschrijf bijvoorbeeld de hitte-behandeling, het land waarin de verwerkingssite gevestigd is en de oorsprong van de dierlijke producten (zeker voor rauwe melk). Wat dit laatste puntje betreft, is de vermelding 'EU- oorsprong' voldoende gedetailleerd. Dergelijke uitleg is vooral interessant wanneer de goederen zich op een transport bevindt dat ook dierlijke producten bevat waarvoor er wel veterinaire certificaten werden opgesteld.