

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.MA.01.01	MAROKKO
	Oktober 2022	

I. TOEPASSINGSGEBIED

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN-code</i>	<i>Land</i>
Darmen	0504	Marokko

II. BILATERAAL CERTIFICAAT

FAVV-code *Titel van het certificaat*

EX.VTP.MA.01.01 Veterinair certificaat voor de uitvoer van darmen 3 blz.
naar Marokko

III. ALGEMENE VOORWAARDEN

Erkenning voor export naar Marokko

Voor de uitvoer van darmen naar Marokko is geen specifieke erkenning door de Marokkaanse overheid vereist.

IV. SPECIFIEKE VOORWAARDEN

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 / leveringsbon / het document met de hoofding van de

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.MA.01.01	MAROKKO
	Oktober 2022	

inrichting dat wordt verstrekt door de erkende operator in de andere LS aan de Belgische operator die deze producten verder gebruikt/verwerkt of uitvoert. 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).

- Indien de darmen behandeld werden in een derde land en hierna ingevoerd in de EU, het EU-importcertificaat (model CAS).

V. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN

Punt 3.2: de provincie van waaruit de darmen worden verzonden invullen.

Punt 4.2.1: een algemene beschrijving van de uitgevoerde producten geven.

Punt 4.2.3: de operator die de darmen behandeld heeft invullen (operator erkend als "*Fabrikant darmen, blazen, magen*").

Punt 7.1: het soort vervoermiddel en de identificatie hiervan invullen (meerdere mogelijk).

Punt 7.2: indien het transport in containers of dozen betreft:

- het totale aantal containers/dozen invullen
- de containernummers en eventuele zegelnummers invullen.

Indien niet van toepassing, dient dit punt niet ingevuld te worden.

Punt 8.1: deze verklaring kan worden ondertekend op basis van de erkenning van de inrichting die de darmen heeft behandeld.

Punt 8.2: 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 8.3: deze verklaring kan men ondertekenen op basis van de regelgeving.

Punt 8.4: dit punt is enkel van toepassing op darmen afgeleid van runderen, schapen en geiten.

Verifieer de diersoort waarvan de darmen zijn afgeleid:

- indien afgeleid van dieren andere dan runderen, schapen of geiten, kan men beide opties schrappen.
- indien afgeleid van runderen, schapen en /of geiten, voldoet men steeds aan de verklaring onder de eerste '*ofwel*' (die stelt dat de producten geen GRM bevatten, of hiervan niet zijn afgeleid), dit op basis van de regelgeving. Deze optie dus steeds behouden en de optie onder de tweede '*ofwel*' schrappen.

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.MA.01.01	MAROKKO
	Oktober 2022	

VI. PRE-ATTESTATIES, VERMELDINGEN EN PRE-CERTIFICATEN

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 / de leveringsbon / het document met de hoofding van de inrichting 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/ de leveringsbon / het document met de hoofding van de inrichting), dan mag hij de dierlijke darmen pre-attesteren voor uitvoer naar Marokko.

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: MA.

Behandeling van de dierlijke darmen: gereinigd, ontslijmd en:

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

Naam van de verantwoordelijke:

Datum en handtekening van de verantwoordelijke:

⁽¹⁾ *Schrappen wat niet van toepassing is*

PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VOOR HUMANE CONSUMPTIE	IB.MA.01.01	MAROKKO
	Oktober 2022	

Vermelding op het handelsdocument / de leveringsbon / het document met de hoofding van de inrichting afgeleverd door een operator gevestigd in een andere LS

Een vermelding op het handelsdocument / de leveringsbon / het document met de hoofding van de inrichting 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 / de leveringsbon / het document met de hoofding van de inrichting 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