

BESLUITEN

UITVOERINGSBESLUIT (EU) 2015/1084 VAN DE COMMISSIE

van 18 februari 2015

tot goedkeuring namens de Europese Unie van bepaalde wijzigingen in de bijlagen II, V, VII en VIII bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten

(Kennisgeving geschied onder nummer C(2015) 797)

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Besluit 97/132/EG van de Raad van 17 december 1996 betreffende de sluiting van de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten ⁽¹⁾, en met name artikel 3,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten („de overeenkomst”) biedt de mogelijkheid sanitaire maatregelen als gelijkwaardig te erkennen wanneer de uitvoerende partij op objectieve wijze heeft aangetoond dat de maatregelen het door de invoerende partij („de partijen”) vastgestelde adequate niveau van bescherming bieden.
- (2) De overeenkomst werd naar behoren goedgekeurd bij Besluit 97/132/EG, waarin ook is bepaald dat wijzigingen in de bijlagen bij deze overeenkomst die het gevolg zijn van aanbevelingen van het Gezamenlijk Comité van beheer, dienen te worden aangenomen volgens de in Richtlijn 72/462/EEG van de Raad ⁽²⁾ bepaalde procedure. Richtlijn 72/462/EEG is ingetrokken bij Richtlijn 2004/68/EG van de Raad ⁽³⁾. In overweging 10 van Richtlijn 2004/68/EG is bepaald dat de gezondheidsvoorschriften en officiële controles die krachtens Richtlijn 72/462/EEG van toepassing zijn op vlees en vleesproducten, zijn vervangen door Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁴⁾. In dezelfde overweging is ook vastgesteld dat de overige bepalingen van Richtlijn 72/462/EEG zijn vervangen door Richtlijn 2002/99/EG ⁽⁵⁾ van de Raad en Richtlijn 2004/68/EG.
- (3) Nieuw-Zeeland heeft in 2010 bepaalde bevoegdheden onder zijn instellingen herverdeeld en sindsdien is het Ministerie voor Primaire Sectoren de nieuwe bevoegde autoriteit. De Unie stelde een kleine wijziging in de omschrijving van de rollen van de lidstaten en de Commissie voor. De partijen bevalen aan deze wijzigingen in te voeren door bijlage II bij de overeenkomst bij te werken.
- (4) De partijen bevalen aan de omschrijvingen van de verschillende gelijkwaardigheidsstatussen te wijzigen, met name de „ja-1”-status in het glossarium in bijlage V bij de overeenkomst, waarin wordt verwezen naar het model voor de gezondheidsverklaring in afdeling 1, onder a), van bijlage VII inzake certificering. De partijen wensten ook een rechtsgrondslag voor de Unie vast te leggen voor het gebruik van het geïntegreerde elektronische systeem

⁽¹⁾ PB L 57 van 26.2.1997, blz. 4.

⁽²⁾ Richtlijn 72/462/EEG van de Raad van 12 december 1972 inzake gezondheidsvraagstukken en veterinairerechtelijke vraagstukken bij de invoer van runderen, varkens, schapen en geiten, van vers vlees of van vleesproducten uit derde landen (PB L 302 van 31.12.1972, blz. 28).

⁽³⁾ Richtlijn 2004/68/EG van de Raad van 26 april 2004 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor de invoer in en de doorvoer via de Gemeenschap van bepaalde levende hoefdieren, tot wijziging van de Richtlijnen 90/426/EEG en 92/65/EEG en tot intrekking van Richtlijn 72/462/EEG (PB L 139 van 30.4.2004, blz. 321).

⁽⁴⁾ Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong (PB L 139 van 30.4.2004, blz. 206).

⁽⁵⁾ Richtlijn 2002/99/EG van de Raad van 16 december 2002 houdende vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor de productie, de verwerking, de distributie en het binnenbrengen van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong (PB L 18 van 23.1.2003, blz. 11).

van de Unie als vastgesteld in Beschikking 2003/24/EG van de Commissie ⁽¹⁾ („Traces”) voor het registreren van invoercertificaten voor „ja-1”-producten uit Nieuw-Zeeland. Dankzij dit systeem zullen certificaten sneller kunnen worden bijgewerkt en zal meer elektronische certificering kunnen worden toegepast. De partijen bevelen ook aan definities op te nemen voor Traces en het elektronische systeem van Nieuw-Zeeland (E-cert) en de namen van bepaalde dierziekten in het glossarium van bijlage V bij de overeenkomst bij te werken.

- (5) Nieuw-Zeeland voerde een nieuwe risicobeoordeling uit voor de invoer van sperma en embryo's van runderen. Op basis hiervan wordt de epizoötische hemorragische ziekte niet langer beschouwd als een belangrijke ziekte voor sperma van runderen en heeft Nieuw-Zeeland zijn invoerwaarden opgeheven. Daarnaast heeft Nieuw-Zeeland de voorwaarden voor Q-koorts en boviene virusdiarree (type II) herzien. Om deze redenen bevelen de partijen een wijziging aan van afdeling 1, hoofdstuk 1 („Sperma”) en hoofdstuk 2 („Embryo's”) en van afdeling 5, hoofdstuk 28 („Diverse certificeringsvoorschriften”) van bijlage V bij de overeenkomst. Daarnaast bevelen de partijen aan om in afdeling 1, hoofdstuk 1 („Sperma”) de vorige „maatregelen” voor uitvoer uit Nieuw-Zeeland naar de Unie te schrappen en een nieuwe „maatregel” in te voeren, op basis waarvan de Unie moet evalueren of het testen van sperma op infectueuze boviene rhinotracheïtis (IBR) met de testmethode die gebaseerd is op polymerasekettingreactie (PCR), als goedgekeurd door de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), een gelijkwaardige waarborg biedt dat het sperma IBR-vrij is. Om deze redenen is het passend de bijzondere voorwaarden in afdeling 1, hoofdstukken 1 en 2, en de betreffende certificeringsvoorschriften in afdeling 5, hoofdstuk 28, van bijlage V bij de overeenkomst te wijzigen.
- (6) Met betrekking tot levende bijen heeft de Unie nieuwe wetgeving aangenomen betreffende de opname in een lijst van lidstaten en regio's die vrij zijn van varroase bij bijen en waarvoor handelsbeperkingen gelden. Deze gelden ook voor invoer uit Nieuw-Zeeland, aangezien dit land niet vrij is van die ziekte. De partijen bevelen aan om in afdeling 1, hoofdstuk 3 („Levende dieren”), van bijlage V bij de overeenkomst voor levende bijen en hommels, inclusief „kiemplasma van bijen/hommels”, onder de bijzondere voorwaarden, een beperking toe te voegen voor uitvoer naar de lidstaten en regio's die zijn opgenomen in de bijlage bij Uitvoeringsbesluit 2013/503/EU van de Commissie ⁽²⁾. De Unie heeft ook haar invoerwaarden voor Amerikaans vuilbroed gewijzigd bij Besluit 2010/270/EU van de Commissie ⁽³⁾. De partijen bevelen bijgevolg aan om afdeling 5, hoofdstuk 28 („Diverse certificeringsvoorschriften”), van bijlage V bij de overeenkomst te wijzigen.
- (7) Om redenen van samenhang met afdeling 2, hoofdstuk 4.B („Vers vlees van pluimvee”), van bijlage V bij de overeenkomst, kwamen de partijen overeen om de titel van afdeling 2 van bijlage V bij de overeenkomst te wijzigen door het woord „vers” in te voegen vóór „vlees van pluimvee”.
- (8) Nieuw-Zeeland voerde een risicobeoordeling uit voor abortus blauw en wijzigde zijn invoerwaarden voor varkensvlees. De partijen bevelen daarom aan om abortus blauw toe te voegen aan de bijzondere voorwaarden van afdeling 2, hoofdstuk 4.A („Vers vlees”), van bijlage V bij de overeenkomst, inzake diergezondheid en varkens voor uitvoer uit de Unie naar Nieuw-Zeeland, en om de betreffende verklaringen in afdeling 5, hoofdstuk 28, van bijlage V bij de overeenkomst vast te stellen.
- (9) Nieuw-Zeeland heeft in 2010 zijn verpakkingsvoorschriften voor de vleessector herzien. De Unie evalueerde deze nieuwe voorschriften en stelde vast dat ze gelijkwaardig zijn aan die van de Unie. De partijen kwamen daarom overeen om de gelijkwaardigheid te behouden en bijlage V bij de overeenkomst niet te wijzigen.
- (10) Nieuw-Zeeland heeft in 2012 zijn vleesinspectiesysteem voor runderen, schapen en geiten herzien. De belangrijkste wijzigingen hebben betrekking op de overheveling van de kwaliteitscontrole van vlees naar de exploitant van het levensmiddelenbedrijf, terwijl de bevoegde autoriteit het algemene toezicht behoudt. De Unie evalueerde deze nieuwe voorschriften en stelde vast dat ze gelijkwaardig zijn aan die van de Unie. De partijen kwamen daarom overeen om de gelijkwaardigheid te behouden en bijlage V bij de overeenkomst niet te wijzigen.
- (11) Nieuw-Zeeland voerde een wetenschappelijke risicobeoordeling van rauwemelkproducten uit en stelde invoereisen en wettelijke mechanismen vast om de gelijkwaardigheid voor niet-gepasteuriseerde melkproducten (met uitzondering van rauwe melk) te erkennen. De Unie bestudeerde die beoordeling en beide partijen kwamen in 2010 tot de conclusie dat een erkenning van wederzijdse gelijkwaardigheid voor deze producten diende te worden aanbevolen. Om redenen van samenhang en vereenvoudiging, bevelen de partijen aan om in afdeling 3, hoofdstuk 8 („Melk en melkproducten (voor menselijke consumptie”), van bijlage V bij de overeenkomst, de

⁽¹⁾ Beschikking 2003/24/EG van de Commissie van 30 december 2002 met betrekking tot de invoering van een geïntegreerd veterinair computersysteem (PB L 8 van 14.1.2003, blz. 44).

⁽²⁾ Uitvoeringsbesluit 2013/503/EU van de Commissie van 11 oktober 2013 tot erkenning van delen van de Unie als zijnde vrij van varroase bij bijen en tot vaststelling van aanvullende garanties die bij de handel binnen en de invoer naar de EU nodig zijn om hun varroasevrije toestand te kunnen behouden (PB L 273 van 15.10.2013, blz. 38).

⁽³⁾ Besluit 2010/270/EU van de Commissie van 6 mei 2010 tot wijziging van de delen 1 en 2 van bijlage E bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad, wat betreft de modellen van gezondheidscertificaten voor dieren van bedrijven en voor bijen en hommels (PB L 118 van 12.5.2010, blz. 56).

subtypes „Zachte kazen van rauwe melk” en „Harde kazen van rauwe melk (type Parmesan)” te vervangen door een nieuw subtype „Niet-gepasteuriseerde melkproducten (met uitzondering van rauwe melk)” met als status „ja-1” zonder bijzondere voorwaarden.

- (12) De Unie heeft haar voorschriften betreffende testmethoden voor het opsporen van mariene biotoxines in levende tweekleppige weekdieren bij Verordening (EU) nr. 15/2011 van de Commissie ⁽¹⁾ herzien. Nieuw-Zeeland diende in de jaren 2003, 2006 en 2010 bij de Unie gelijkwaardigheidsdossiers in over zijn testmethoden en goedkeuringscriteria voor biotoxines. Na evaluatie stelden de partijen vast dat beide systemen gelijkwaardig zijn en dat bijlage V bij de overeenkomst niet hoeft te worden gewijzigd.
- (13) De Unie voerde een grondige herziening uit van haar wetgeving inzake dierlijke bijproducten. Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad ⁽²⁾ werd ingetrokken en vervangen door Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad ⁽³⁾ en Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie ⁽⁴⁾. De partijen concludeerden op basis van een beoordeling inzake het behoud van de gelijkwaardigheid dat de nieuwe wetgeving van de Unie geen gevolgen heeft voor de gelijkwaardigheidsstatus voor dierlijke bijproducten voor de uitvoer uit Nieuw-Zeeland naar de Unie, alsook uit de Unie naar Nieuw-Zeeland uit hoofde van de overeenkomst, en dat bijlage V bij de overeenkomst niet hoeft te worden gewijzigd.
- (14) Met betrekking tot de wijziging van Verordening (EG) nr. 1774/2002 door Verordening (EG) nr. 668/2004 ⁽⁵⁾ van de Commissie waarbij smaakgevend ingewanden en vetderivaten als een afzonderlijk product worden toegevoegd, bevalen de partijen aan smaakgevend ingewanden toe te voegen in de productencategorie „Voeder voor gezelschapsdieren (inclusief bereid voeder) dat alleen categorie 3-materiaal bevat” in afdeling 4, hoofdstuk 21 van bijlage V bij de overeenkomst. De partijen bevalen aan voor dier- en volksgezondheid een „ja-3”-status vast te stellen voor uitvoer uit Nieuw-Zeeland naar de Unie en een NE-status voor uitvoer van de Unie naar Nieuw-Zeeland.
- (15) De partijen bevalen aan om de titel van afdeling 5, hoofdstuk 27, van bijlage V bij de overeenkomst te wijzigen van „Definities” naar „Horizontale kwesties” en alle onderdelen van dat hoofdstuk te schrappen.
- (16) Het onderdeel „Certificeringssystemen” van afdeling 5, hoofdstuk 27, van bijlage V bij de overeenkomst verduidelijkt voor welke productsoorten de certificeringssystemen gelijkwaardig zijn. De partijen bevalen aan deze verduidelijking over de productsoorten ongewijzigd te verplaatsen van de kolom „Bijzondere voorwaarden” naar de kolom „Gelijkwaardigheid” van dat onderdeel.
- (17) De partijen bevalen aan in afdeling 5, hoofdstuk 27, van bijlage V bij de overeenkomst een onderdeel in te voegen over de wederuitvoer van ingevoerde producten die afkomstig zijn uit een derde land en van inrichtingen die erkend zijn om het product uit te voeren naar zowel de Unie als Nieuw-Zeeland. Deze bepaling is momenteel opgenomen in bijlage VII bij Beschikking 2003/56/EG van de Commissie ⁽⁶⁾.
- (18) De partijen concludeerden op basis van een beoordeling dat, voor de producten met een „ja-1”-gelijkwaardigheid, de microbiologische monitoring- en testsystemen van beide partijen voor visserij en zuivelproducten gelijkwaardig waren, hoewel zij erkenden dat er verschillen in de microbiologische criteria mogelijk zijn. De uitvoerende ondernemer is verantwoordelijk voor het naleven van de specifieke voedselveiligheidscriteria van de invoerende partij. De partijen bevalen aan om in afdeling 5, hoofdstuk 27, van bijlage V bij de overeenkomst een onderdeel

⁽¹⁾ Verordening (EU) nr. 15/2011 van de Commissie van 10 januari 2011 tot wijziging van Verordening (EG) nr. 2074/2005 wat betreft erkende testmethoden voor de detectie van mariene biotoxines in levende tweekleppige weekdieren (PB L 6 van 11.1.2011, blz. 3).

⁽²⁾ Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad van 3 oktober 2002 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten (PB L 273 van 10.10.2002, blz. 1).

⁽³⁾ Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1774/2002 (verordening dierlijke bijproducten) (PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1).

⁽⁴⁾ Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie van 25 februari 2011 tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot uitvoering van Richtlijn 97/78/EG van de Raad wat betreft bepaalde monsters en producten die vrijgesteld zijn van veterinaire controles aan de grens krachtens die richtlijn (PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1).

⁽⁵⁾ Verordening (EG) nr. 668/2004 van de Commissie van 10 maart 2004 tot wijziging van een aantal bijlagen bij Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de invoer van dierlijke bijproducten uit derde landen (PB L 112 van 19.4.2004, blz. 1).

⁽⁶⁾ Beschikking 2003/56/EG van de Commissie van 24 januari 2003 tot vaststelling van gezondheidscertificaten voor de invoer van levende dieren en dierlijke producten uit Nieuw-Zeeland (PB L 22 van 25.1.2003, blz. 38).

op te nemen met bepalingen over microbiologische monitoring- en testsystemen. Deze bepalingen zijn ook van toepassing op de vleessector en zijn gebaseerd op de gelijkwaardigheidsstatus die de partijen in het verleden zijn overeengekomen.

- (19) De partijen concludeerden op basis van een evaluatie dat de systemen van beide partijen voor het opnemen in een lijst van inrichtingen gelijkwaardig zijn. De partijen bevelen bijgevolg aan om in afdeling 5, hoofdstuk 27, van bijlage V bij de overeenkomst een onderdeel vast te stellen met bepalingen over een vereenvoudigde procedure voor het opnemen in een lijst van Nieuw-Zeelandse inrichtingen die dierlijke producten voor uitvoer naar de Unie produceren. Dit geldt voor producten waarvoor de gelijkwaardigheid ten aanzien van volksgezondheid is vastgesteld.
- (20) De Unie wijzigde haar invoerwaarden inzake bovine spongiforme encefalopathie (BSE) in Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ⁽¹⁾. De partijen bevelen aan om deze wijzigingen in te voeren door afdeling 5, hoofdstuk 28 („Diverse certificeringsvoorschriften”), van bijlage V bij de overeenkomst bij te werken.
- (21) In plaats van de lidstaten en regio's die vrij zijn van IBR en die over de goedgekeurde controleprogramma's beschikken in een lijst op te nemen in afdeling 5, hoofdstuk 28, van bijlage V bij de overeenkomst, bevelen de partijen aan in hoofdstuk 28 een verwijzing op te nemen naar Beschikking 2004/558/EG van de Commissie ⁽²⁾, waarin deze lidstaten en regio's worden erkend en in een lijst worden opgenomen.
- (22) In plaats van de lidstaten en regio's die vrij zijn van de ziekte van Aujeszky en die over de goedgekeurde controleprogramma's beschikken in een lijst op te nemen in afdeling 5, hoofdstuk 28, van bijlage V bij de overeenkomst, bevelen de partijen aan in hoofdstuk 28 een verwijzing op te nemen naar Beschikking 2008/185/EG van de Commissie ⁽³⁾, waarin deze lidstaten en regio's worden erkend en in een lijst worden opgenomen.
- (23) De partijen bevelen aan om een certificeringsverklaring toe te voegen in afdeling 5, hoofdstuk 28, van bijlage V bij de overeenkomst voor de klassieke varkenspest (KVP) voor producten van wilde varkens die uit de Unie naar Nieuw-Zeeland worden uitgevoerd.
- (24) Om redenen van samenhang met afdeling 5, hoofdstuk 28, van bijlage V bij de overeenkomst, bevelen de partijen aan om de term „verklaring” te gebruiken in de tabel van hoofdstuk 29 („Onderling overeengekomen ziektebestrijdingsmaatregelen”) in die bijlage.
- (25) De partijen bevelen aan afdeling 5, hoofdstuk 29, van bijlage V bij de overeenkomst op te delen in twee onderdelen, namelijk „29.A. Onderling overeengekomen ziektestatus voor specifieke ziekten”, bestaande uit het huidige hoofdstuk 29, en een nieuw onderdeel „29.B. Onderling overeengekomen ziektebestrijdingsmaatregelen in het geval van uitbraak van een specifieke ziekte”.
- (26) Met betrekking tot artikel 6 („Aanpassing aan regionale omstandigheden”) van de overeenkomst bevelen de partijen aan om in afdeling 5, onderdeel 29.B, van bijlage V bij de overeenkomst de gemeenschappelijke handelsvoorwaarden op te nemen voor bepaalde dierlijke producten in het geval van uitbraak van een specifieke ziekte op het grondgebied van een van de partijen.
- (27) Om de certificering in bijlage VII bij de overeenkomst te vereenvoudigen en gemakkelijker te kunnen overschakelen op elektronische certificering, bevelen de partijen aan om afdeling 1 van die bijlage te wijzigen, met name door de mogelijkheid in te stellen het aantal modelcertificaten te verminderen door het aantal vereiste verklaringen zo veel mogelijk te beperken. Bovendien bevelen de partijen aan om de invoerende partij te laten beslissen of de verwijzingen naar de betreffende wetteksten van de uitvoerende partij, waarin in bijlage V bij de overeenkomst is voorzien, dienen te worden opgenomen.
- (28) De partijen verduidelikten dat het model van de gezondheidsverklaring, als bepaald in afdeling 1 van bijlage VII bij de overeenkomst, mag worden gebruikt wanneer een levend dier of een product alleen een „ja-1”-gelijkwaardigheid heeft voor volksgezondheid of diergezondheid, zonder dat er gelijkwaardigheid voor certificering hoeft te zijn. De partijen bevelen bijgevolg wijzigingen in afdeling 1 van die bijlage aan, met inbegrip van wijzigingen in de bepaling inzake de modelverklaring die moet worden gebruikt op certificaten die na de datum van vertrek zijn afgegeven, zodat het gebruik ervan is beperkt tot levende dieren en producten waarvoor de gelijkwaardigheid van certificeringssystemen werd vastgesteld in afdeling 5, hoofdstuk 27, van bijlage V bij de overeenkomst.

⁽¹⁾ Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2001 houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën (PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1).

⁽²⁾ Beschikking 2004/558/EG van de Commissie van 15 juli 2004 tot uitvoering van Richtlijn 64/432/EEG van de Raad voor wat betreft aanvullende garanties voor het intracommunautaire handelsverkeer in runderen ten aanzien van infectieuze bovine rhinotracheitis en de goedkeuring van de door sommige lidstaten ingediende uitroeiingsprogramma's (PB L 249 van 23.7.2004, blz. 20).

⁽³⁾ Beschikking 2008/185/EG van de Commissie van 21 februari 2008 betreffende aanvullende garanties ten aanzien van de ziekte van Aujeszky voor het intracommunautaire handelsverkeer van varkens, en betreffende criteria voor de over deze ziekte te verstrekken gegevens (PB L 59 van 4.3.2008, blz. 19).

- (29) De partijen bevelen aan om in afdeling 1 van bijlage VII de rechtsbasis vast te leggen voor bepaalde optionele aanvullende bepalingen, als bepaald in bijlage V bij de overeenkomst, die op het certificaat dienen te worden vermeld. Deze wijziging heeft betrekking op de aanvullende verklaringen die zijn beschreven in afdeling 5, hoofdstuk 28, van die bijlage en, voor uitvoer uit de Unie naar Nieuw-Zeeland, de aanvullende verklaring „het dierlijke product komt in aanmerking voor onbeperkt handelsverkeer binnen de Unie”.
- (30) Om certificering overeenkomstig afdeling 2 van bijlage VII bij de overeenkomst te vereenvoudigen en de overgang naar elektronische certificering te vergemakkelijken, bevelen de partijen aan om de verplichte vermelding op de certificaten van toelichting voor het invullen van het certificaat te schrappen en niet langer te verplichten verklaringen op te nemen die niet relevant zijn voor de zending. Bovendien bevelen de partijen aan kleine wijzigingen van de opmaak van het modelcertificaat toe te laten.
- (31) Beide partijen hebben elektronische certificeringssystemen ontworpen, alsook een link voor gegevensoverdracht tussen het E-certsysteem van Nieuw-Zeeland en het Traces-systeem van de Unie, waardoor Nieuw-Zeelandse producten die naar de Unie worden uitgevoerd, elektronisch kunnen worden gecertificeerd. Aangezien die elektronische certificering gelijkwaardige waarborgen biedt als papieren certificering, bevelen de partijen aan bijlage VII bij de overeenkomst te wijzigen om een wettelijk mechanisme in te stellen op basis waarvan het is toegestaan uitsluitend elektronische certificering te gebruiken.
- (32) De partijen hebben een nieuwe evaluatie uitgevoerd van de grenscontroles van levende dieren en dierlijke producten als bepaald in afdeling A van bijlage VIII bij de overeenkomst. De partijen bevelen aan het niveau van identiteitscontroles vast te stellen op 100 % en de partijen zelf te laten kiezen wanneer zij dit percentage toepassen. De partijen bevelen ook aan een rechtsgrondslag vast te stellen voor het delegeren van grenscontroleactiviteiten aan een verantwoordelijke persoon of agentschap. Op basis van de uitstekende prestaties en de hoge betrouwbaarheid van de bilaterale handel, bevelen de partijen aan het frequentiepercentage van materiële controles van dierlijke producten voor menselijke consumptie te verlagen van 2 % naar 1 %. De partijen verduidelijkten ook dat levende dieren voor menselijke consumptie met betrekking tot de testfrequentie van materiële controles betreft tot dezelfde categorie behoren als dierlijke producten voor menselijke consumptie en bevelen dan ook aan „Levende dieren” toe te voegen vóór „dierlijke producten voor menselijke consumptie” in hoofdstuk 2 („Materiële controles”), waarvan de titel wordt gewijzigd in „Materiële controles (zowel willekeurig als doelgericht)”, van afdeling A van die bijlage.
- (33) Na een nieuwe evaluatie van de retributies voor grenscontroles bevelen de partijen aan om deze retributies in afdeling B van bijlage VIII bij de overeenkomst bij te werken. Voor de uitvoer uit Nieuw-Zeeland naar de Unie, bevelen de partijen aan de retributies voor keuringen en controles toe te passen overeenkomstig bijlage V bij Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad ⁽¹⁾, maar deze te verminderen met 22,5 %. Dit verminderingpercentage is berekend op basis van de veronderstellingen dat de verhouding van de materiële controles voor invoer uit Nieuw-Zeeland ten opzichte van de normale materiële controles die voor invoer uit andere derde landen worden uitgevoerd, slechts 10 % is en dat de kosten voor de materiële controles 25 % van de totale retributiekosten bedragen. Voor de uitvoer uit de Unie naar Nieuw-Zeeland is er een verschil tussen zendingen waarvoor documentaire en identiteitscontroles worden uitgevoerd en zendingen waarvoor aanvullende materiële controles worden uitgevoerd. Er is ook een inflatiecorrectie vastgesteld voor de retributies voor keuringen en controles van Nieuw-Zeeland.
- (34) Als gevolg van wijzigingen in de wetten van beide partijen, zijn de verwijzingen naar de wetgevingen in de bijlagen niet meer actueel. Beide partijen bevelen daarom aan de verwijzingen naar de wetgevingen van de Unie en Nieuw-Zeeland in deze bijlagen bij te werken.
- (35) Het Gezamenlijk Comité van beheer beval tijdens de vergaderingen en telefonische vergaderingen op 30 en 31 maart 2009, 24 juni 2010, 24 maart 2011, 29 en 30 mei 2012 en 12 december 2013 aan deze voorgestelde wijzigingen in de bijlagen II, V, VII en VIII bij de overeenkomst aan te brengen.
- (36) Als gevolg van die aanbevelingen is het dienstig de desbetreffende bepalingen van de bijlagen II, V, VII en VIII bij de overeenkomst te wijzigen.
- (37) Krachtens artikel 16 van de overeenkomst moeten wijzigingen aan de bijlagen gezamenlijk worden aangenomen, hetgeen per briefwisseling tussen de partijen kan worden gedaan.
- (38) Bijgevolg moeten de aanbevolen wijzigingen in de bijlagen II, V, VII en VIII bij de overeenkomst namens de Unie worden goedgekeurd.

⁽¹⁾ Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake officiële controles op de naleving van de wetgeving inzake diervoeders en levensmiddelen en de voorschriften inzake diergezondheid en dierenwelzijn (PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1).

- (39) Goedgekeurde wijzigingen moeten uit hoofde van artikel 18, lid 3, van de overeenkomst in werking treden op de eerste dag van de maand die volgt op de datum waarop de partijen elkaar er schriftelijk van in kennis hebben gesteld dat de respectieve interne procedures voor de goedkeuring van de wijzigingen zijn voltooid.
- (40) De in dit besluit vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

Overeenkomstig de aanbevelingen van het Gezamenlijk Comité van beheer, dat is opgericht bij artikel 16 van de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen bij de handel in levende dieren en dierlijke producten, worden de wijzigingen in de bijlagen II, V, VII en VIII bij de overeenkomst namens de Europese Unie goedgekeurd.

De tekst van de briefwisseling tot vaststelling van een regeling met Nieuw-Zeeland, met inbegrip van de wijzigingen in de bijlagen II, V, VII en VIII bij de overeenkomst, is bij dit besluit gevoegd.

Artikel 2

De directeur-generaal van het directoraat-generaal Gezondheid en Voedselveiligheid wordt gemachtigd om de brief namens de Europese Unie te ondertekenen, teneinde de Europese Unie te binden.

Artikel 3

De gewijzigde regeling in de vorm van een briefwisseling, evenals de datum van de inwerkingtreding ervan, wordt bekendgemaakt in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Artikel 4

Dit besluit is gericht tot de lidstaten.

Gedaan te Brussel, 18 februari 2015.

Voor de Commissie
Vytenis ANDRIUKAITIS
Lid van de Commissie

BIJLAGE

OVEREENKOMST IN DE VORM VAN EEN BRIEFWISSELING

tot vaststelling van een regeling met Nieuw-Zeeland betreffende de wijzigingen in de bijlagen II, V, VII en VIII bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten van 17 december 1996

A. *Brief van de Europese Unie*

23 maart 2015

Geachte mevrouw Roche,

Onder verwijzing naar artikel 16, lid 2, van de *Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten* van 17 december 1996, heb ik de eer de volgende wijzigingen in de bijlagen II, V, VII en VIII bij de overeenkomst voor te stellen.

Zoals aanbevolen door het Gezamenlijk Comité van beheer, opgericht krachtens artikel 16, lid 1, van de overeenkomst, wordt de tekst van de bijlagen II, V, VII en VIII vervangen door de respectieve teksten van de hierbij gevoegde bijlagen II, V, VII en VIII.

Ik moge u verzoeken mij te bevestigen dat Nieuw-Zeeland instemt met deze wijzigingen in de bijlagen bij de overeenkomst.

Onder verwijzing naar artikel 18, lid 3, van de *Overeenkomst* heb ik eveneens het genoegen u mede te delen dat de interne procedure van de Europese Unie voor de goedkeuring van de wijzigingen is voltooid.

Met de meeste hoogachting,

Voor de Europese Unie
Ladislav MIKO

B. Brief van Nieuw-Zeeland

31 maart 2015

Geachte heer Miko,

Ik heb de eer te verwijzen naar uw brief met gegevens inzake de voorgestelde wijzigingen in de bijlagen II, V, VII en VIII bij de *Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten* van 17 december 1996.

Ik heb de eer u te bevestigen dat Nieuw-Zeeland instemt met de voorgestelde wijzigingen die zijn aanbevolen door het Gezamenlijk Comité van beheer dat is opgericht krachtens artikel 16, lid 1, van de overeenkomst, waarvan een kopie bij deze brief is gevoegd.

Onder verwijzing naar artikel 18, lid 3, van de Overeenkomst heb ik eveneens het genoegen u mede te delen dat de interne procedure van Nieuw-Zeeland voor de goedkeuring van de wijzigingen is voltooid.

Met de meeste hoogachting,

Voor de bevoegde autoriteit van Nieuw-Zeeland

Mevrouw Deborah ROCHE

Adjunct-directeur-generaal Beleid & Handel

„BIJLAGE II

BEVOEGDE AUTORITEITEN

DEEL A

Nieuw-Zeeland

Het Ministerie voor Primaire Sectoren is bevoegd voor controles op sanitair en veterinair gebied.

- Met betrekking tot de uitvoer naar de Europese Unie, is het Ministerie voor Primaire Sectoren bevoegd voor het vaststellen van sanitaire normen en voorschriften (d.w.z. op het gebied van voedselveiligheid) en zoösanitaire normen en voorschriften (d.w.z. op het gebied van diergezondheid), alsook voor het specificeren van gezondheidscertificaten betreffende de inachtneming van de overeengekomen normen en eisen.
- Met betrekking tot de invoer in Nieuw-Zeeland, is het Ministerie voor Primaire Sectoren bevoegd voor het vaststellen van sanitaire normen en voorschriften (d.w.z. op het gebied van voedselveiligheid) en zoösanitaire normen en voorschriften (d.w.z. op het gebied van diergezondheid).

DEEL B

Europese Unie

De controle wordt gezamenlijk uitgevoerd door de nationale diensten van de lidstaten en door de Europese Commissie. Met name geldt het volgende:

- met betrekking tot de uitvoer naar Nieuw-Zeeland zijn de lidstaten bevoegd voor de controle op de productieomstandigheden en de productievoorschriften, inclusief de voorgeschreven inspecties/audits en het afgeven van gezondheids-certificaten betreffende de inachtneming van de overeengekomen normen en eisen;
- met betrekking tot de invoer in de Europese Unie, is de Europese Commissie bevoegd voor de algemene coördinatie, de inspecties/audits van de controleregelingen en de vereiste wetgevende maatregelen die een uniforme toepassing van de normen en voorschriften in de interne markt moeten garanderen.

BIJLAGE V

ERKENNING VAN SANITAIRE MAATREGELEN**Glossarium**

- | | |
|--------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Ja (1) | Gelijkwaardigheid erkend. Modelgezondheidsverklaringen in afdeling 1a) van bijlage VII gebruiken. De EU mag haar invoercertificaten voor levende dieren en dierlijke producten uit Nieuw-Zeeland met een „ja-1”-status in Traces registreren aan de hand van een door beide partijen overeengekomen model. |
| Ja (2) | Gelijkwaardigheid in beginsel erkend. Nog enkele problemen op te lossen. Modelgezondheidscertificaat of veterinaire documenten van de invoerende partij gebruiken. |
| Ja (3) | Gelijkwaardigheid in de vorm van inachtneming eisen invoerende partij. Modelgezondheidscertificaat of veterinaire documenten van de invoerende partij gebruiken. |
| NE | Niet geëvalueerd. Veterinair modelgezondheidscertificaat of veterinaire documenten van de invoerende partij gebruiken. |
| E | Evaluatie aan de gang. In behandeling. Modelgezondheidscertificaat of veterinaire documenten van de invoerende partij gebruiken. |
| [] | Besluit over dit onderwerp voor nabije toekomst gepland. |
| Neen | Geen gelijkwaardigheid en/of moet verder worden geëvalueerd. Handel alleen mogelijk als de uitvoerende partij voldoet aan de eisen van de invoerende partij. |

N.v.t.	Niet van toepassing.
AVP	Afrikaanse varkenspest
BSE	Boviene spongiforme encefalopathie
BT	Blauwtong
C	Celsius
BBPP	Besmettelijke bovine pleuropneumonie
KVP	Klassieke varkenspest
EU/NZ	Europese Unie/Nieuw-Zeeland
E-cert	Elektronisch gegevensoverdrachtsysteem van Nieuw-Zeeland voor gezondheidscertificaten voor uitvoer.
EIA	Infectieuze anemie bij paarden
MKZ	Mond-en-klauwzeer
taksen	belasting op goederen en diensten
HPNAI	Hoogpathogene aangifteplichtige aviaire influenza
HTST	„High Temperature/Short Time” (hoge temperatuur/korte duur)
IBR	Infectieuze bovine rhinotracheïtis
LPNAI	Laagpathogene aangifteplichtige aviaire influenza
LSD	Nodulaire dermatose
min.	minu(u)t(en)
ND	Newcastle disease
Geen	Geen bijzondere voorwaarden
OIE	Internationaal Bureau voor besmettelijke veeziekten
VDE	Verwerkte dierlijke eiwitten
PPR	„Peste des petits ruminants” (ziekte van kleine herkauwers)
PRRS	Abortus blauw
RND	Runderpest
VVZ	Vesiculaire varkensziekte
Traces	Elektronisch gegevensoverdrachtsysteem van de EU voor gezondheidscertificaten (voor uitvoer).
TSE	Overdraagbare spongiforme encefalopathie
UHT	Ultrahoge temperatuur
VS	Vesiculaire stomatitis

Kiemplasma en levende dieren

Product	Uitvoer uit de EU naar Nieuw-Zeeland ⁽¹⁾					Uitvoer uit Nieuw-Zeeland naar de EU				
	Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid	Bijzondere voorwaarden	Maatregel	Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid	Bijzondere voorwaarden	Maatregel
	Rg van EU	Rg van NZ				Rg van NZ	Rg van EU			
1. Sperma										
— Runderen	88/407/EEG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Zie hoofdstuk 28: — Q-koorts — blauwtong		Animal Products Act 1999	88/407/EEG 2011/630/EU	E	IBR zie hoofdstuk 28	De EU moet evalueren of het testen van sperma op IBR met de PCR-testmethode die door de OIE is goedgekeurd een gelijkwaardige waarborg biedt dat het sperma IBR-vrij is.
— Schapen/geiten	92/65/EEG 2010/470/EU	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Products Act 1999	92/65/EEG 2010/472/EU	NE		
— Varkens	90/429/EEG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	90/429/EEG 2012/137/EU	NE		
— Herten	92/65/EEG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Products Act 1999	92/65/EEG	Neen		
— Paarden	92/65/EEG 2010/470/EU	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (3)			Animal Products Act 1999	92/65/EEG 2004/211/EG 2010/471/EU	Ja (3)		

— Honden	92/65/EEG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	92/65/EEG	NE		
----------	-----------	---------------------------	----	--	--	--------------------------	-----------	----	--	--

2. Embryo's (met uitzondering van embryo's waarvan de zona pellucida is doorgeprikt)

— Runderen in vivo verkregen embryo's	89/556/EEG	Biosecurity Act 1993	Ja (1)	Zie hoofdstuk 28: — Q-koorts — boviene virusdiarree (type II)		Animal Products Act 1999	89/556/EEG 2006/168/EG	Ja (1)		
in vitro verkregen embryo's	89/556/EEG	Biosecurity Act 1993	Ja (1)	Zie hoofdstuk 28: — Q-koorts — boviene virusdiarree (type II)		Animal Products Act 1999		Ja (3)		
— Schapen/geiten	92/65/EEG 2010/470/EU	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Products Act 1999	92/65/EEG 2010/472/EU	NE		
— Varkens	92/65/EEG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	92/65/EEG	NE		
— Herten	92/65/EEG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Products Act 1999	92/65/EEG	Neen		

— Paarden	92/65/EEG 2010/470/EU	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	92/65/EEG 2004/211/EG 2010/471/EU	Ja (3)		
— Pluimvee broe- deieren	2009/158/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Pro- ducts Act 1999	2009/158/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)	Salmonella zie hoofdstuk 28.	
— Loopvogels broedeieren								NE		

3. Levende dieren

— Runderen	64/432/EEG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 en (EU) nr. 206/2010	Ja (3)	IBR zie hoofdstuk 28	
— Schapen/geiten	91/68/EEG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Pro- ducts Act 1999	2004/212/EG Verordeningen (EG) nr. 999/2001 en (EU) nr. 206/2010	Ja (3)		De EU moet nagaan of NZ vrij van scra- pie is
— Varkens	64/432/EEG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordening (EU) nr. 206/2010	Ja (3)	Ziekte van Au- jeszky: zie hoofd- stuk 28	

— Herten	2004/68/EG 92/65/EEG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	2004/68/EG Verordening (EU) nr. 206/2010	Ja (3)		
— Paardachtigen	2009/156/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (3)			Animal Pro- ducts Act 1999	92/260/EEG 93/195/EEG 93/196/EEG 93/197/EEG 2004/211/EG 2009/156/EG 2010/57/EU	Ja (3)	EIA zie hoofdstuk 28	
— Honden, kat- ten en fretten	Commercieel: 92/65/EEG 2013/519/EU Niet-commercieel: 2003/803/EG Verordeningen (EG) nr. 998/2003 (EU) nr. 576/2013 (EU) nr. 577/2013	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (3)	Rabiës: zie hoofdstuk 28		Animal Pro- ducts Act 1999	Commerciële in- voer: 92/65/EEG 2011/874/EU 2013/519/EU Niet-commercieel: 2011/874/EU 2013/519/EU 2013/520/EU Verordeningen (EG) nr. 998/2003 (EU) nr. 576/2013 (EU) nr. 577/2013	Ja (3)	Rabiës zie hoofdstuk 28	
— Levend pluim- vee	2009/158/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Pro- ducts Act 1999	2009/159/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)	Salmonella zie hoofdstuk 28	

— Loopvogels			NE					NE	
— Levende bijen, levende hommels, inclusief kiemplasma van bijen/hommels	92/65/EEG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	92/65/EEG 2013/503/EU Verordening (EU) nr. 206/2010	Ja (1)	Bijen/hommels zie hoofdstuk 28 Geen handel van goederen naar de lidstaten of regio's die zijn opgenomen in de bijlage bij Uitvoeringsbesluit 2013/503/EU van de Commissie.

(¹) De producten moeten zonder enige beperking in aanmerking komen voor het handelsverkeer binnen de EU, tenzij anders is aangegeven.

Afdeling 2

Vlees (met inbegrip van vers vlees, vlees van pluimvee, vlees van gekweekt wild en vlees van vrij wild), gehakt vlees, vleesbereidingen en vleesproducten voor menselijke consumptie

Product	Uitvoer uit de EU naar Nieuw-Zeeland					Uitvoer uit Nieuw-Zeeland naar de EU				
	Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid	Bijzondere voorwaarden	Maatregel	Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid	Bijzondere voorwaarden	Maatregel
	Rg van EU	Rg van NZ				Rg van NZ	Rg van EU			

4. Vlees

4.A. **Vers vlees zoals vastgesteld in Verordening (EG) nr. 853/2004.** Met inbegrip van gehakt vlees en onverwerkt(e) (vers(e)) bloed/beenderen/vet voor menselijke consumptie.

Diergezondheid — Herkauwers — Paardachtigen	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordeningen (EG) nr. 999/2001 en (EU) nr. 206/2010	Ja (1)	
----------------------------------------------------------	------------------------------------------------	---------------------------	--------	--	--	--------------------------	-----------------------------------------------------------------------------	--------	--

— Varkens	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordening (EU) nr. 206/2010	Ja (1)		
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) ⁽¹⁾ nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2011/163/EU Verordeningen (EG) ⁽¹⁾ nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EU) nr. 206/2010	Ja (1)	Salmonella en BSE zie hoofdstuk 28 — Gehakt vlees moet ingevroren zijn.	

4.B. Vers vlees van pluimvee

Diergezondheid — pluimvee	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
— kalkoenen			Ja (3)					NE		
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 798/2008	NE		

4.C. Vlees van gekweekt wild

Diergezondheid — Herten — Varkens	92/118/EEG ¹ 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordening (EU) nr. 206/2010	Ja (1)		
— Konijnen	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 119/2009	Ja (1)		
— Andere landzoogdieren	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 119/2009	Ja (1)		
— Vederwild (met inbegrip van loopvogels)	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
Volksgezondheid — Landzoogdieren	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 119/2009	Ja (1)		

— Vederwild	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2011/163/EU Verordening (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
— Loopvogels			Ja (1)					Ja (1)		

4.D. Vlees van vrij wild

Diergezondheid — Herten — Konijnen	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordeningen (EG) nr. 119/2009 en (EU) nr. 206/2010	Ja (1)		
— Varkens	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	KVP en abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordeningen (EG) nr. 119/2009 en (EU) nr. 206/2010	Ja (1)		
— Andere niet-gedomesticeerde landzoogdieren	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 119/2009	NE		

— Vederwild	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
Volksgezondheid — Niet-gedomesticeerde landzoogdieren	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 119/2009	Ja (1)	Wilde <i>leporidae</i> met huid en ingewanden dienen gedurende maximaal 15 dagen voor de geplande datum van invoer op een temperatuur van +4 °C te worden bewaard.	
— Vederwild	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 798/2008	NE		

5. Vleesbereidingen

5.A. Vleesbereidingen op basis van vers vlees

Diergezondheid — Herkauwers — Varkens	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2000/572/EG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. nr. 999/2001	Ja (1)		
----------------------------------------------------	------------------------------------------	---------------------------	--------	--------------------------------	--	--------------------------	----------------------------------------------------------	--------	--	--

Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2000/572/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)	Alleen ingevroren BSE zie hoofdstuk 28	
------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------	--------	-------------------------	--	--------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------	----------------------------------------------	--

5.B. Vleesbereidingen op basis van vers vlees van pluimvee

Diergezondheid — Pluimvee	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Products Act 1999	2000/572/EG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
— Kalkoenen			Ja (3)					NE		
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956 Animal Products Act 1999	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2000/572/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	NE	Alleen ingevroren	

5.C. Vleesbereidingen op basis van vlees van gekweekt wild

Diergezondheid — Herten — Varkens	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EU) nr. 206/2010	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofd- stuk 28		Animal Pro- ducts Act 1999	92/118/EEG 2000/572/EG 2002/99/EG Verordening (EU) nr. 206/2010	Ja (1)		
— Konijnen	92/118/EEG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	92/118/EEG 2000/572/EG 2002/99/EG	Ja (1)		
— Loopvogels	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Pro- ducts Act 1999	2000/572/EG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
— Vederwild	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Pro- ducts Act 1999	2000/572/EG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
Volksgezondheid — Herten — Varkens — Konijnen	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Pro- ducts Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	2000/572/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)	Alleen ingevroren	

— Vederwild — Loopvogels	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004		Ja (1)				2000/572/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 798/2008	NE Ja (1)		
-----------------------------	------------------------------------------------------------------------------	--	--------	--	--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------	--	--

5.D. Vleesbereidingen op basis van vlees van vrij wild

Diergezondheid — Herten — Konijnen	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2000/572/EG 2002/99/EG	Ja (1)		
— Varkens	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	KVP en abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2000/572/EG 2002/99/EG	Ja (1)		
— Vederwild	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Neen			Animal Products Act 1999	2000/572/EG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
Volksgezondheid — Niet-gedomesticeerde landzoogdieren	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2000/572/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)	Alleen ingevroren	

— Vederwild	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004		Ja (1)				2000/572/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 798/2008	NE		
-------------	------------------------------------------------------------------------------	--	--------	--	--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----	--	--

6. Vleesproducten

6.A. Vleesproducten op basis van vers vlees

Diergezondheid — Herkauwers — Paarden — Varkens	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	

6.B. Vleesproducten op basis van vers vlees van pluimvee

Diergezondheid	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling		Animal Products Act 1999	2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
-----------------------	------------	---------------------------------	--------	-------------------------------------------------------------	--	-----------------------------	---------------------------------------------------------------	--------	--	--

Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 798/2008	NE		
------------------------	------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------	--------	--	--	--------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----	--	--

6.C. Vleesproducten op basis van gekweekt wild

Diergezondheid — Varkens — Herten — Konijnen	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG	Ja (1)		
— Loopvogels	92/118/EEG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
— Ander vederwild	92/118/EEG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG	Ja (3)		

Volksgezondheid — Varkens — Herten — Konijnen	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
— Vederwild	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
— Loopvogels			Ja (1)					Ja (1)		

6.D. Vleesproducten op basis van vrij wild

Diergezondheid Vrij wild — Varkens	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	KVP en abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2002/99/EG 2007/777/EG	Ja (1)		
— Herten — Konijnen	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2002/99/EG 2007/777/EG	Ja (1)		

— Vederwild	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling		Animal Products Act 1999	2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
Volksgezondheid Vrij wild	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)		
— Vederwild	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 798/2008	NE		

(¹) Alle gegevens die naar de Verordeningen (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 verwijzen, worden geacht ook te verwijzen naar de desbetreffende uitvoeringsmaatregelen en microbiële criteria als vastgesteld in de Verordeningen (EG) nr. 2073/2005, (EG) nr. 2074/2005 en (EG) nr. 2076/2005.

Andere producten voor menselijke consumptie

Product	Uitvoer uit de EU naar Nieuw-Zeeland ¹					Uitvoer uit Nieuw-Zeeland naar de EU				
	Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid	Bijzondere voorwaarden	Maatregel	Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid	Bijzondere voorwaarden	Maatregel
	Rg van EU	Rg van NZ				Rg van NZ	Rg van EU			

7. Producten voor menselijke consumptie

7.A. Darmen van dieren

Diergezondheid — Runderen — Schapen — Geiten — Varkens	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	92/118/EEG 2003/779/EG 2007/777/EG 477/2010/EU Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Pro- ducts Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)	BSE zie hoofd- stuk 28		Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 en (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	

7.B. Verwerkte beenderen en beenderproducten voor menselijke consumptie

Diergezondheid Vers vlees: — Herkauwers — Paarden — Varkens	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofd- stuk 28		Animal Pro- ducts Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
--------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------	---------------------------------	--------	----------------------------------------	--	----------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------	--------	--	--

— Pluimvee	92/118/EEG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG	Ja (3)		
Gekweekt wild — Varkens — Herten	92/118/EG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG	Ja (1)		
— Vederwild	92/118/EEG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG	Ja (3)		
Vrij wild — Herten — Varkens	92/118/EG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	KVP en abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	92/118/EG 2002/99/EG 2007/777/EG	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling				Ja (3)		
Volksgesondheid Vers vlees: — Herkauwers — Paarden — Varkens	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2007/777/EG Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	

Pluimvee Vers vlees	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	2007/777/EG Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	NE		
Gekweekt wild — Zoogdieren	92/118/EEG Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	2007/777/EG Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)					NE		
Vrij wild — Zoogdieren	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	2007/777/EG Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)					NE		

7.C. Verwerkte dierlijke eiwitten voor menselijke consumptie

Diergezondheid VDE op basis van vers vlees: — Herkauwers — Paarden — Varkens	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG 477/2010/EU Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
Pluimvee VDE op basis van vers vlees	92/118/EEG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling		Animal Products Act 1999	94/438/EG 92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG	Ja (3)		
Gekweekt wild — Varkens — Herten	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG 477/2010/EU Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling				Ja (3)		

Vrij wild — Varkens — Herten	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	KVP en abortus blauw zie hoofd- stuk 28		Animal Pro- ducts Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG 477/2010/EU Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling				Ja (3)		
Volksgezondheid VDE op basis van vers vlees — Herkauwers — Paarden — Varkens	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 999/2001	Animal Pro- ducts Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)	BSE zie hoofd- stuk 28		Animal Pro- ducts Act 1999	2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 999/2001	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	
Pluimvee VDE op basis van vers vlees	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Pro- ducts Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	NE		

Gekweekt wild	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)					NE		
Vrij wild	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)					NE		

7.D. Bloed en bloedproducten voor menselijke consumptie

Diergezondheid Bloed en bloedproducten op basis van vers vlees: — Herkauwers — Paarden — Varkens	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG Verordeningen (EG) nr. 999/2001 en (EU) nr. 206/2010	Ja (1)		
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------	---------------------------	--------	-----------------------------------	--	-----------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------	--	--

Pluimvee Bloed en bloed- producten vers vlees van pluimvee	92/118/EEG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		
Gekweekt wild — Varkens — Herten	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling				Ja (3)		
Vrij wild — Varkens — Herten	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	KVP en abortus blauw zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling				Ja (3)		

Volksgezondheid — Herkauwers — Paarden — VarkensVers vlees	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	
Pluimvee Vers vlees	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	NE		
Gekweekt wild — Zoogdieren	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)					NE		

Vrij wild — Zoogdieren	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)					NE		

7 E. Reuzel en gesmolten vet voor menselijke consumptie

Diergezondheid Gedomesticeerde zoogdieren Producten op basis van vers vlees — Herkauwers — Paarden — Varkens	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
Pluimvee Producten op basis van vers vlees:	92/118/EEG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling		Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 798/2008	Ja (3)		

Gekweekt wild — Varkens — Herten	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling				Ja (3)		
Vrij wild — Varkens — Herten	92/118/EEG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	KVP zie hoofdstuk 28		Animal Pro- ducts Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)	Warmtebehandeld houdbaar F ₀ 3-behandeling				Ja (3)		
Volksgezondheid — Herkauwers — Paarden — Varkens — Varkensvlees	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Pro- ducts Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28		Animal Pro- ducts Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	

Pluimvee Vers vlees	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	NE		
Gekweekt wild	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)					NE		
Vrij wild	92/118/EEG Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2007/777/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)		
— Vederwild			Ja (1)					NE		

7.F. Gelatine voor menselijke consumptie

Diergezondheid	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	NE		
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004	Animal Pro- ducts Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	NE	BSE zie hoofd- stuk 28		Animal Pro- ducts Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 2074/2005	NE	BSE zie hoofdstuk 28	

7.G. Collageen voor menselijke consumptie

Diergezondheid	Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordening (EG) nr. 999/2001	NE		
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Pro- ducts Act 1999 Food Act 1981 Health Act 1956	NE	BSE zie hoofd- stuk 28		Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	NE	BSE zie hoofdstuk 28	

7.H. **Magen en blazen (gezouten, gedroogd of verhit en andere producten)**

Diergezondheid — Runderen — Schapen — Geiten — Varkens	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (3)			Animal Pro- ducts Act 1999	2002/99/EG 2007/777/EG Verordening (EG) nr. 999/2001	Ja (1)		
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)		

8. **Melk en melkproducten (voor menselijke consumptie)** Met inbegrip van colostrum en op colostrum gebaseerde producten voor menselijke consumptie.

Diergezondheid Gedomesticeerde zoogdieren met inbegrip van — Runderen — Buffels — Schapen — Geiten	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	2002/99/EG Verordening (EU) nr. 605/2010	Ja (1)		
Volksgezondheid — Gepasteuri- seerd	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EU) nr. 605/2010	Ja (1)		

— Niet-gepas-teuriseerde, gethermiseerde kazen	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 NZ (milk and milk products processing) food standards 2002	Ja (1)	Gethermiseerde kazen zie hoofdstuk 28		Food Act 1981 Animal Products Act (1999)	2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EU) nr. 605/2010	Ja (1)		
— Niet-gepas-teuriseerde melkproducten (met uitzondering van rauwe melk)	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Food Act 1981 Animal Products Act (1999)	2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EU) nr. 605/2010	Ja (1)		

9. Visserijproducten voor menselijke consumptie (met uitzondering van levende producten)

Diergezondheid Niet-gekweekte zeeproducten — Vis — Eieren/hom en kuit — Weekdieren — Stekelhuidigen — Manteldieren, buikpotigen en schaaldieren	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 1251/2008	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Zalmachtigen zie hoofdstuk 28 Eieren/hom en kuit zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	Verordening (EG) nr. 1251/2008	Ja (1)		
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------	---------------------------	--------	----------------------------------------------------------------------------	--	--------------------------	--------------------------------	--------	--	--

Niet-gekweekte zoetwaterproducten — Zalmachtigen — Eieren/hom en kuit — Zoetwaterkreeft	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 1251/2008	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Zalmachtigen zie hoofdstuk 28 Eieren/hom en kuit zie hoofdstuk 28 Zoetwaterkreeft (ingevroren of verwerkt)		Animal Products Act 1999	Verordening (EG) nr. 1251/2008	Ja (1)	Zoetwaterkreeft (ingevroren of verwerkt)	
— Vis (niet-zalmachtigen) — Weekdieren — Schaaldieren	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 1251/2008	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	Verordening (EG) nr. 1251/2008	Ja (1)		
Aquacultuurproducten (zee- en zoetwater — gekweekt) — Zalmachtigen — Eieren/hom en kuit	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 1251/2008	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Zalmachtigen zie hoofdstuk 28 Eieren/hom en kuit zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	Verordening (EG) nr. 1251/2008	Ja (1)	Zalmachtigen (ontdaan van ingewanden)	
— Weekdieren, stekelhuidigen, — Manteldieren, buikpotigen en schaaldieren	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 1251/2008	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Ingevroren of verwerkt		Animal Products Act 1999	Verordening (EG) nr. 1251/2008	Ja (1)	Ingevroren of verwerkt	

— Vis (niet-zalmachtigen)	2002/99/EG Verordening (EG) nr. 1251/2008	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordening (EG) nr. 1251/2008	Ja (1)		
Volksgezondheid — Vis — Eieren/hom en kuit — Tweekleppige weekdieren, stekelhuidigen, manteldieren, buikpotigen en schaaldieren	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	2011/163/EU (Aquacultuur) Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 2074/2005	Ja (1)		

10. Levende vis, weekdieren en schaaldieren, inclusief eieren en gameten

Diergezondheid Voor menselijke consumptie — levende week- dieren, stekel- huidigen, — levende schaal- dieren — levende vis — andere aquati- sche dieren	93/53/EEG 95/70/EG 2002/99/EG Verordening (EG) nr. 1251/2008	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordening (EG) nr. 1251/2008	Ja (1)		
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------	---------------------------------	----	--	--	----------------------------------	-----------------------------------	--------	--	--

Voor kweek-, opkweek- en uitzetdoeleinden — levende weekdieren en vis	93/53/EEG 95/70/EG Verordening (EG) nr. 1251/2008	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	Verordening (EG) nr. 1251/2008	Ja (3)		
Volksgezondheid — levende vis — levende weekdieren, stekelhuidigen, manteldieren, buikpotigen — levende schaaldieren — andere vis	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	2011/163/EU (aquacultuur voor menselijke consumptie) Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 2074/2005	Ja (1)		

11. Diverse producten voor menselijke consumptie

11.A. Honing

Diergezondheid	92/118/EEG 2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	92/118/EEG 2002/99/EG	Ja (3)		
-----------------------	--------------------------	---------------------------	----	--	--	--------------------------	--------------------------	--------	--	--

Volksgezondheid	2001/110/EG Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	2001/110/EG 2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 2074/2005	Ja (3)		
------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------	----	--	--	----------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------	--	--

11.B. Kikkerbiljetjes

Diergezondheid	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	2002/99/EG	NE		
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 2074/2005	NE		

11.C. Slakken voor menselijke consumptie

Diergezondheid	2002/99/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	2002/99/EG	NE		
-----------------------	------------	---------------------------------	----	--	--	----------------------------------	------------	----	--	--

Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 2074/2005	NE		
11.D. Eiproducten										
Diergezondheid	2002/99/EG 2009/158/EG	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	2002/99/EG 2009/158/EG	NE		
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004	Food Act 1981 Health Act 1956	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	2011/163/EU Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 798/2008	NE		

Producten niet bestemd voor menselijke consumptie

Product	Uitvoer uit de EU naar Nieuw-Zeeland ¹					Uitvoer uit Nieuw-Zeeland naar de EU				
	Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid	Bijzondere voorwaarden	Maatregel	Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid	Bijzondere voorwaarden	Maatregel
	Rg van EU	Rg van NZ				Rg van NZ	Rg van EU			

12. Darmen van dieren voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren of voor technische doeleinden

Diergezondheid — Runderen — Schapen — Geiten — Varkens	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (2)	Beperkingen in verband met TSE zijn van toepassing.		Animal Pro- ducts Act 1999	2003/779/EG Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	
Volksgezondheid	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Health Act 1956 Agricultural Compounds and Veteri- nary Medici- nes Act 1997	Ja (1)	BSE zie hoofd- stuk 28			Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	

13. Niet voor menselijke consumptie bestemde melk, producten op basis van melk en biest

Diergezondheid — Runderen — Schapen — GeitenGepas- teuriseerd, UHT of gesteri- liseerd	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)		
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------	---------------------------------	--------	--	--	----------------------------------	-------------------------------------------------------------	--------	--	--

Niet-gepasteuriseerd colostrum en niet-gepasteuriseerde melk voor toepassingen buiten de voederketen	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (3)			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (3)		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

14. Beenderen en producten uit beenderen (met uitzondering van beendermeel), horens en producten uit hoorn (met uitzondering van hoornmeel) en hoeven en producten uit hoeven (met uitzondering van meel van hoeven), niet bestemd voor gebruik als voedermiddel, organische meststof of bodemverbeteraar

Diergezondheid	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

15. Verwerkte dierlijke eiwitten voor diervoeding

Diergezondheid VDE bestemd voor de productie van voeder voor gezelschapsdieren	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011		Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	
------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------	--	--------	----------------------	--	--------------------------	----------------------------------------------------------------------	--------	----------------------	--

VDE afkomstig van afval van niet-zoogdieren	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22				Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011			
— visafval			Ja (1)					Ja (1)		
— afval van pluimvee			Ja (2)	70 °C/50 min. 80 °C/9 min. of 100 °C/1 min. of gelijkwaardig				Ja (1)		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

16. Verwerkt bloed en bloedproducten (behalve serum van paardachtigen) voor toepassingen buiten de voederketen

Diergezondheid	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	
— rundvlees, schapen- en geitenvlees, varkensvlees										
— Paardachtigen	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	NE		

— Pluimvee	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	NE		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

17. Reuzel en gesmolten vet, niet voor menselijke consumptie, met inbegrip van visoliën

Diergezondheid — gesmolten vet en oliën	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	BSE zie hoofd- stuk 28 Bijkomende eti- ketteringsvoor- schriften in ver- band met BSE zijn van toepas- sing.		Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	
— Reuzel (var- kensvlees)	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Product moet afkomstig zijn van vers var- kensvlees, ge- kweekt en vrij wild met ja (1) voor dierge- zondheid als hierboven ver- meld.		Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)		
				KVP zie hoofd- stuk 28						

— Visolie	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)		
Vetderivaten van categorie 2- of 3- materiaal als vast- gesteld in Verorde- ning (EG) nr. 1069/2009	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Biosecurity Act 1993 S 22	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	E		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

18. A. Gelatine voor diervoeder of voor doeleinden buiten de voederketen

Diergezondheid	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	NE		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

18. B. Gehydrolyseerde eiwitten, collageen, di- en tricalciumfosfaat

Diergezondheid	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	NE		
-----------------------	-------------------------------------------------------------	---------------------------------	----	--	--	----------------------------------	-------------------------------------------------------------	----	--	--

Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.	
------------------------	--	--	--------	--	--	--	--	--------	--

19. Huiden

Diergezondheid — Hoefdieren, behalve paardachtigen	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	
— Paardachtigen — Andere zoogdieren	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009. (EU) nr. 142/2011		NE				Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	
— Loopvogels (struisvogels, emoes, nandoes)	Verordening (EG) nr. 1069/2009	Biosecurity Act 1993 S 22	NE				Verordening (EG) nr. 1069/2009	Ja (1)	
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.	

20. Wol en vezels/haar

Diergezondheid — Schapen, geiten, kameelachtigen	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Alleen ontvette wol	Schoon en gewassen bij 75 °C of gelijkwaardig	Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	
------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------	---------------------------	--------	---------------------	-----------------------------------------------	--------------------------	----------------------------------------------------	--------	--

— Andere herkauwers en varkens	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011		NE				Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)		
— Andere	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011		NE				Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

21. Voeder voor gezelschapsdieren (inclusief bereid voeder) dat alleen categorie 3-materiaal bevat

Diergezondheid Bereid voeder voor gezelschapsdieren (zoogdieren) Hermetisch gesloten recipiënten Halfvochtig en gedroogd voeder voor gezelschapsdieren Hondenkluiven van hoefdieren (met uitzondering van paardachtigen)	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28		Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	
Smaakgevende ingewanden			NE					Ja (3)		

Bereid voeder voor gezelschapsdieren (niet-zoogdieren) — Hermetisch gesloten recipiënten — Halfvochtig en gedroogd voeder voor gezelschapsdieren	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011		Ja (1)				Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)		
— visafval			Ja (1)					Ja (1)		
— afval van pluimvee			Ja (2)	70 °C/50 min. 80 °C/9 min. 100 °C/1 min. of equivalent				Ja (1)		
Smaakgevende ingewanden			NE					Ja (3)		
Rauw voeder voor gezelschapsdieren Voor directe consumptie	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	NE	BSE zie hoofdstuk 28	
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

22. Serum van paardachtigen

Diergezondheid	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	NE		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

23. Andere dierlijke bijproducten voor de productie van diervoeder, waaronder voeder voor gezelschapsdieren, en voor toepassingen buiten de voederketen

Diergezondheid Vers vlees — Runderen — Schapen — Geiten — Varkens — Paarden	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)	Product moet afkomstig zijn van vers vlees, gekweekt en vrij wild met ja (1) voor dierge- zondheid als hierboven ver- meld		Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 999/2001 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)	BSE zie hoofdstuk 28	
Gekweekt wild — Varkens — Herten/Vrij wild — Varkens — Herten				BSE zie hoofd- stuk 28 Aanvullende etiketterings- voorschriften in verband met BSE zijn van toepassing						

				KVP zie hoofdstuk 28						
Vers vlees — Pluimvee	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	NE		
Gekweekt en vrij wild — Vederwild										
Andere soorten	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	E		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

24. Producten van de bijenteelt — niet voor menselijke consumptie

Diergezondheid	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	NE		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

25. Jachttrofeeën

Diergezondheid	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	Ja (1)			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1)		
— Zoogdieren										
— Pluimvee			NE					NE		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

26. Mest — verwerkt

Diergezondheid	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Biosecurity Act 1993 S 22	NE			Animal Pro- ducts Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	NE		
Volksgezondheid			N.v.t.					N.v.t.		

Afdeling 5
Algemene horizontale kwesties

	Uitvoer uit de EU naar Nieuw-Zeeland ¹					Uitvoer uit Nieuw-Zeeland naar de EU				
	Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid	Bijzondere voorwaarden	Maatregel	Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid	Bijzondere voorwaarden	Maatregel
	Rg van EU	Rg van NZ				Rg van NZ	Rg van EU			
Probleemstelling	Voorschriften inzake certificering									

27. Horizontale kwesties

Water	98/83/EG	Animal Products Act 1999 Health Act 1956	Ja (1)			Animal Products Act 1999	98/83/EG	Ja (1)		
Residuen Controle op residuen — Rode vleessoorten	96/22/EG 96/23/EG	Animal Products Act 1999 Food Act 1981	Ja (1)			Animal Products Act 1999	96/22/EG 96/23/EG	Ja (1)		
— Andere soorten andere producten			Ja (3)					Ja (3)		

Certificeringssystemen	96/93/EG	Animal Products Act 1999	Ja (1) Gelijkwaardigheid van toepassing voor alle dieren en dierlijke producten waarvoor ten aanzien van zowel diergezondheid als volksgezondheid „ja-1”-gelijkwaardigheid is verleend, naargelang van het geval.			Animal Products Act 1999	92/118/EEG 96/93/EG 2002/99/EG Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 2074/2005 (EG) nr. 1251/2008 (EG) nr. 1069/2009 (EU) nr. 142/2011	Ja (1) Gelijkwaardigheid van toepassing voor alle dieren en dierlijke producten die in de lijst zijn opgenomen met de „ja-1”-gelijkwaardigheidstatus onder de nummers 3, 4A, 4C, 4D, 5A, 5C, 5D, 6A, 6C, 6D, 7A, 7B, 7C, 7D, 7E, 7H, 9, 10, 12, 15, 16, 17, 19, 21 en 23.	Wanneer het officiële gezondheidscertificaat wordt afgegeven nadat de zending reeds is vertrokken, moet daarin melding worden gemaakt van het desbetreffende „Eligibility Document (ED)”, de datum van afgifte van het ED ter staving van het officiële gezondheidscertificaat, de datum van vertrek van de zending en de datum van ondertekening van het officiële gezondheidscertificaat. Nieuw-Zeeland stelt de grensinspectiepost van aankomst in kennis van elk probleem op het gebied van certificering dat zich voordoet na vertrek uit Nieuw-Zeeland.	
Wederuitvoer van ingevoerde dierlijke producten	96/93/EG	Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Biosecurity Act 1993	Ja (1)	Dierlijke producten kunnen afkomstig zijn of gedeeltelijk afkomstig zijn van een of meer conforme dierlijke producten die afkomstig zijn uit een of meer derde landen en inrichtingen die in aanmerking komen voor handel met de EU en Nieuw-Zeeland.		Animal Products Act 1999 Food Act 1981 Biosecurity Act 1993	96/93/EG	Ja (1)	Dierlijke producten kunnen afkomstig zijn of gedeeltelijk afkomstig zijn van een of meer conforme dierlijke producten die afkomstig zijn uit een of meer derde landen en inrichtingen die in aanmerking komen voor handel met de EU en Nieuw-Zeeland.	

Microbiologische monitoring- en testsystemen ⁽¹⁾ ⁽²⁾ met inbegrip van testmethoden, normen voor bemonstering en bereiding, en regelgevende maatregelen	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 2073/2005	Animal Products Act 1999	Ja (1)			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 853/2004 (EG) nr. 854/2004 (EG) nr. 2073/2005	Ja (1)		
Systemen voor het opnemen van inrichtingen in lijsten ⁽³⁾	Verordeningen (EG) nr. 178/2002 (EG) nr. 882/2004 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 854/2004	Animal Products Act 1999	Ja (1)			Animal Products Act 1999	Verordeningen (EG) nr. 178/2002 (EG) nr. 882/2004 (EG) nr. 852/2004 (EG) nr. 854/2004	Ja (1)	Gelijkwaardigheidsstatus is van toepassing voor alle dierlijke producten met een „ja-1”-gelijkwaardigheid ten aanzien van volksgezondheid als vastgelegd in deze bijlage.	Procedures voor lijsten met inrichtingen voor niet-„ja-1”-producten moeten worden geëvalueerd.

28. Diverse certificeringsvoorschriften: verklaringen moeten op het gezondheids- of diergezondheidscertificaat worden vermeld.

Probleemstelling	Voorschriften inzake certificering
Q-koorts	Nieuw-Zeeland is erkend als vrij van Q-koorts. Voor uitvoer uit de EU naar Nieuw-Zeeland van sperma en embryo's van runderen verklaart de bevoegde autoriteit van de lidstaat het volgende: Voor zover mij bekend en voor zover ik heb kunnen nagaan zijn de donoren nooit positief getest op Q-koorts; EN Voor sperma van runderen OF

	<p>De donoren zijn aan een complementbindingsreactie (CFT) (het resultaat is negatief wanneer geen complementbinding optreedt bij een verdunning van 1:10 of hoger) of Elisa-antigeendetectietest voor Q-koorts onderworpen, aan de hand van een monster dat tussen de 21 en 120 dagen na elke spermawinningsperiode (een periode van 60 dagen of minder) verzameld is voor uitvoer naar Nieuw-Zeeland, met negatieve resultaten.</p> <p>OF</p> <p>Een fractie van het sperma van elke winning voor uitvoer naar Nieuw-Zeeland is getest door middel van een door een laboratorium gevalideerde PCR-test voor Q-koorts die in overeenstemming is met de methoden als beschreven in het hoofdstuk over Q-koorts van de „Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals” van de OIE.</p> <p>EN Voor embryo's van runderen</p> <p>OF</p> <p>De donoren zijn aan een complementbindingsreactie (CFT) (het resultaat is negatief wanneer geen complementbinding optreedt bij een verdunning van 1:10 of hoger) of Elisa-antigeendetectietest voor Q-koorts onderworpen, aan de hand van een monster dat tussen de 21 en 120 dagen na elke embryowinningsperiode verzameld is voor uitvoer naar Nieuw-Zeeland, met negatieve resultaten.</p> <p>OF</p> <p>Een monster van embryo's/oöcyten en winnings- en/of wasvloeistoffen van elke winning voor uitvoer naar Nieuw-Zeeland zijn getest door middel van een door een laboratorium gevalideerde PCR-test voor Q-koorts die in overeenstemming is met de methoden als beschreven in het hoofdstuk over Q-koorts van de „Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals” van de OIE.</p>
BVD type II	<p>Nieuw-Zeeland is erkend als vrij van het boviene virusdiarreevirus (BVDV). type II</p> <p>Voor uitvoer uit de EU naar Nieuw-Zeeland van embryo's van runderen verklaart de bevoegde autoriteit van de lidstaat het volgende:</p> <p>OF</p> <p>Het donordier is binnen een periode van dertig (30) dagen vóór binnenkomst in het beslag van oorsprong onderworpen aan een Elisa-antigeendetectietest of een virusisolatietest voor BVDV, met een negatief resultaat, en heeft zich meer dan zes (6) maanden vóór de embryowinning voor deze zending bevonden in het beslag van oorsprong en is daar geïsoleerd gehouden van andere dieren die niet negatief zijn getest.</p> <p>OF</p> <p>Van de eerste embryowinning bij het donordier voor deze zending is ofwel een verzamelmonster genomen van niet-levensvatbare oöcyten/embryo's en wasvloeistof (overeenkomstig de OIE Code, hoofdstuk voor in vivo verkregen embryo's) ofwel een embryo onderworpen aan een virusisolatie of PCR voor BVDV met negatieve resultaten.</p>
Blauwtong	<p>Nieuw-Zeeland is erkend als vrij van blauwtong en epizoötische hemorragische ziekte.</p> <p>Voor uitvoer uit de EU naar Nieuw-Zeeland van sperma van runderen verklaart de bevoegde autoriteit van de lidstaat het volgende:</p> <p>Het rundersperma voldoet aan de bepalingen van het hoofdstuk over blauwtong van de OIE Code mutatis mutandis.</p>
IBR	<p>Voor de uitvoer van levende runderen uit Nieuw-Zeeland naar de lidstaten of regio's in bijlage I bij Beschikking 2004/558/EG geeft Nieuw-Zeeland certificaten af overeenkomstig artikel 2 van Beschikking 2004/558/EG van de Commissie, en naar lidstaten en regio's in bijlage II bij Beschikking 2004/558/EG geeft Nieuw-Zeeland certificaten af overeenkomstig artikel 3 van Beschikking 2004/558/EG. Deze verklaring wordt vermeld in het gezondheidscertificaat overeenkomstig Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie.</p>

BSE	<p>Voor uitvoer uit de EU naar NZ van producten die van runderen, schapen of geiten verkregen materiaal bevatten (onverminderd volledige inachtneming van de andere relevante EU-normen)</p> <p>Dit product bevat geen en is niet afgeleid van ander materiaal dan dat van runderen, schapen en geiten dat is verkregen van dieren die in de Europese Unie zijn geboren, zonder onderbreking gehouden en geslacht, en dat is vervaardigd met inachtneming van Verordeningen (EG) nr. 999/2001 en (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad, naargelang van het geval.</p> <p>Noot: Wanneer producten ander materiaal dan dat van runderen, schapen en geiten bevatten dan materiaal dat is verkregen van dieren die in de Europese Unie zijn geboren, zonder onderbreking gehouden en geslacht, moet dat in het certificaat worden vermeld overeenkomstig de ter zake geldende, aanvullende bepalingen ten aanzien van derde landen in het ter zake geldende certificeringsbesluit van NZ.</p>
BSE	<p>Voor uitvoer uit NZ naar de EU van producten die van runderen, schapen of geiten verkregen materiaal bevatten</p> <p>Voor menselijke consumptie — vers vlees, gehakt en vleesbereidingen, vleesproducten, behandelde ingewanden, gesmolten dierlijke vetten, kanen en gelatine:</p> <p>a. Het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.</p> <p>b. De dieren waarvan de producten die afkomstig zijn van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in een land met een verwaarloosbaar BSE-risico.</p> <p>Voor bijproducten zoals gesmolten vetten, voeder voor gezelschapsdieren, bloedproducten, verwerkte dierlijke eiwitten, beenderen en beenderproducten, categorie 3-materiaal en gelatine:</p> <p>het dierlijke bijproduct bevat geen materiaal van runderen, schapen of geiten en is daar niet van afgeleid, met uitzondering van materiaal dat afkomstig is van dieren die geboren, ononderbroken gehouden en geslacht zijn in een land of gebied dat bij een besluit overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 is ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico.</p>
Abortus blauw	<p>Voor uitvoer uit de EU naar Nieuw-Zeeland van varkensvlees verklaart de bevoegde autoriteit van de lidstaat dat:</p> <p>OF</p> <p>i) het vlees afkomstig is van dieren die sedert hun geboorte zonder onderbreking in Finland of Zweden hebben verbleven, die vrij zijn van abortus blauw;</p> <p>OF</p> <p>ii) het vlees verhit is tot één van de volgende kerntemperaturen en gedurende de hierna vermelde duurtijd:</p> <ul style="list-style-type: none"> 56 graden Celsius gedurende 60 minuten; 57 graden Celsius gedurende 55 minuten; 58 graden Celsius gedurende 50 minuten; 59 graden Celsius gedurende 45 minuten; 60 graden Celsius gedurende 40 minuten; 61 graden Celsius gedurende 35 minuten; 62 graden Celsius gedurende 30 minuten; 63 graden Celsius gedurende 25 minuten; 64 graden Celsius gedurende 22 minuten; 65 graden Celsius gedurende 20 minuten; 66 graden Celsius gedurende 17 minuten;

	<p>67 graden Celsius gedurende 15 minuten; 68 graden Celsius gedurende 13 minuten; 69 graden Celsius gedurende 12 minuten, of 70 graden Celsius gedurende 11 minuten;</p> <p>OF</p> <p>iii) het vlees is behandeld waarbij het product werd onderworpen aan een procedure die garandeert dat het vlees voldoet aan één van de volgende vereisten: het heeft een pH van 5 of lager bereikt; of het werd gefermenteerd (pekkel met melkzuur) tot een pH van 6,0 of lager; en het heeft ten minste gedurende 21 dagen gedroogd/gerijpt; of het komt in aanmerking voor de officiële certificering als Prosciutto di Parma; of een gelijkwaardig proces waarbij het gedurende twaalf maanden heeft gerijpt;</p> <p>OF</p> <p>iv) het is verwerkt tot verpakte gebruiksklare stukken bestemd voor directe verkoop in de detailhandel, zonder gehakt (fijngemalen) vlees, zonder kop en nek, met een gewicht van maximaal drie kg per verpakking en waarbij de volgende weefsels zijn verwijderd: <i>Lnn. axillares</i>, <i>Lnn. iliaci mediales</i>, <i>Lnn. iliaci laterales</i>, <i>Lnn. sacrales</i>, <i>Lnn. iliaci externi</i> (<i>Lnn. iliofemorales inguinales profundi</i>), <i>Lnn. mammarii</i> (<i>inguinales superficiales</i>), <i>Lnn. poplitei</i> (<i>superficiales & profundi</i>), <i>Lnn. cervicales superficiales dorsales</i>, <i>Lnn. cervicales superficiales ventrales</i>, <i>Lnn. cervicales superficiales medii</i>, <i>Ln. gluteus</i> en <i>Lnn. ischiadi</i>; en al het overige tijdens de verwerking aangetroffen macroscopisch waarneembaar lymfeweefsel (d.w.z. lymfeklieren en lymfevaten);</p> <p>OF</p> <p>v) niets van het hierboven vermelde (noot: die producten moeten in Nieuw-Zeeland worden verwerkt voordat zij als biologisch veilig kunnen worden erkend).</p>
Ziekte van Aujeszky	<p>Voor de uitvoer van levende varkens uit Nieuw-Zeeland naar de lidstaten of regio's in bijlage I en bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG geeft Nieuw-Zeeland certificaten af overeenkomstig Beschikking 2008/185/EG. Deze verklaring wordt vermeld in het gezondheidscertificaat overeenkomstig Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie.</p>
KVP — alleen voor wilde varkens	<p>Voor uitvoer uit de EU naar NZ dient de bevoegde autoriteit van de lidstaat te certificeren dat de producten afkomstig zijn uit gebieden die sedert zestig dagen vrij zijn van KVP bij de populatie wilde varkens. Deze verklaring wordt in het gezondheidscertificaat vermeld:</p> <p>„Het hierin beschreven product, dat afkomstig is van wilde varkens die afkomstig zijn uit gebieden die sedert zestig dagen vrij zijn van klassieke varkenspest bij de populatie wilde varkens.”</p>
Levende bijen/hommels	<p>Voor uitvoer uit Nieuw-Zeeland naar de EU, vermelden de gezondheidscertificaten voor levende bijen/hommels de volgende verklaring:</p> <p>De hierin beschreven bijen/hommels (!):</p> <p>a) zijn afkomstig uit een bijenstal waarop toezicht wordt uitgeoefend door de bevoegde autoriteit;</p> <p>b) in het geval van honingbijen komen de bijenkasten uit een gebied waarvoor geen verbodsmaatregel geldt in verband met de aanwezigheid van Amerikaans vuilbroed (een eventuele verbodsmaatregel blijft van toepassing tot ten minste dertig dagen na de datum waarop het laatste geval is geconstateerd en na de datum waarop alle bijenkasten en -korven binnen een straal van drie kilometer door de bevoegde autoriteit zijn gecontroleerd en alle besmette kisten en korven zijn verbrand, dan wel zijn behandeld en door de bevoegde autoriteit ziektevrij zijn bevonden);</p>

	<p>c) zijn afkomstig uit bijenkasten of hommelveolken die onmiddellijk voor verzending zijn geïnspecteerd (normaliter binnen 24 uur) en geen klinische tekenen vertonen of aanleiding geven tot vermoedens van een bijen- of hommelmziekte of -plaag. Het verpakkingsmateriaal, de kisten met de koninginnen, de meegestuurde producten en het voedsel zijn nieuw en niet in contact geweest met aangetaste bijen, hommels of broedramen, en alle voorzorgen zijn getroffen om besmetting met veroorzakers van ziekten of plagen bij bijen of hommels te voorkomen.</p> <p>(¹) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p>
Kleurstoffen gezondheidsmerk	In Verordening (EG) nr. 1333/2008 is vastgesteld welke kleurstoffen voor gezondheidsmerken mogen worden gebruikt.
Salmonella	<p>Voor de uitvoer uit NZ naar Zweden en Finland</p> <p>Op de gezondheidscertificaten voor de hieronder vermelde levende dieren en dierlijke producten moet, als die dieren of producten worden ingevoerd om naar Zweden of Finland te worden verzonden, de passende verklaring worden aangebracht die is vastgesteld in de desbetreffende wetgeving:</p> <p>voor tafeleieren voor menselijke consumptie geeft Nieuw-Zeeland certificaten af overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1688/2005 van de Commissie;</p> <p>voor levend slachtpluimvee geeft Nieuw-Zeeland certificaten af overeenkomstig bijlage A bij Beschikking 95/410/EG van de Raad;</p> <p>voor fokpluimvee geeft Nieuw-Zeeland certificaten af overeenkomstig bijlage II bij Beschikking 2003/644/EG van de Commissie;</p> <p>voor eendagskuijken geeft Nieuw-Zeeland certificaten af overeenkomstig bijlage II bij Beschikking 2003/644/EG van de Commissie;</p> <p>voor legkippen geeft Nieuw-Zeeland certificaten af overeenkomstig bijlage II bij Beschikking 2004/235/EG van de Commissie;</p> <p>voor vers vlees waarop Verordening (EG) nr. 1688/2005 van toepassing is, dient de volgende verklaring te worden toegevoegd: „Het vers vlees is microbiologisch getest op salmonella overeenkomstig het bepaalde in Verordening (EG) nr. 1688/2005 van de Raad, waarbij de monsters zijn genomen in de inrichting van oorsprong van het vlees.”</p>
Zalmachtigen	<p>Voor uitvoer uit de EU naar NZ</p> <p>De zending bevat uitsluitend gekopte, van ingewanden en kieuwen ontdane en niet-geslachtsrijpe zalmachtigen van de geslachten <i>Onchorhynchus</i>, <i>Salmo</i> of <i>Salvelinus</i>.</p>
Eieren/hom en kuit	<p>Voor uitvoer uit de EU naar NZ</p> <p>Behandeld om eieren/hom en kuit niet levensvatbaar te maken, commercieel verpakt en houdbaar.</p>
Gethermiseerde kazen	<p>Voor uitvoer uit de EU naar NZ</p> <p>De gethermiseerde kaas heeft een vochtgehalte van minder dan 39 % en een pH kleiner dan 5,6. De voor de productie van deze kaas gebruikte melk werd snel verhit tot ten minste 64,5 °C gedurende 16 seconden. De kaas werd op een temperatuur van ten minste 7 °C gedurende 90 dagen bewaard.</p>

29. Onderling overeengekomen ziektebestrijdingsmaatregelen

29.A. Onderling overeengekomen ziektestatus voor specifieke ziekten

Rabiës	Nieuw-Zeeland, VK, Malta, Ierland en Zweden zijn erkend als vrij van rabiës.
Infectieuze anemie bij paarden	Nieuw-Zeeland is erkend als vrij van EIA.
Brucellose	Nieuw-Zeeland is erkend als vrij van <i>Brucella abortus</i> en <i>B. mellitensis</i> .
Q-koorts	Nieuw-Zeeland is erkend als vrij van Q-koorts.
BVD type II	Nieuw-Zeeland is erkend als vrij van BVD type II.
Blauwtong en EHD	Nieuw-Zeeland is erkend als vrij van blauwtong en EHD. EU dient bij NZ een aanvraag in om erkend te worden als vrij van EHD.
Kleine bijenkastkever	Nieuw-Zeeland en de EU zijn erkend als vrij van kleine bijenkastkever.
Tropilaelapsmijt	Nieuw-Zeeland en de EU zijn erkend als vrij van tropilaelapsmijt.

Nr. 29.B. Onderling overeengekomen ziektebestrijdingsmaatregelen in het geval van uitbraak van een specifieke ziekte

Officiële gezondheidscertificaten vermelden in overeenstemming met afdeling 1b) van bijlage VII bij de overeenkomst de relevante aanvullende verklaringen die zijn opgesomd in hoofdstuk 29 van deze bijlage.

Algemene verklaring voor alle producten:

Het hierin beschreven product werd gescheiden gehouden van alle andere producten die niet voldeden aan de eisen tijdens alle productie-, opslag- en vervoersfasen en alle nodige voorzorgsmaatregelen werden genomen ter voorkoming van besmetting van het product met een mogelijke bron van [relevante ziekte als vermeld in de kolom hieronder invoegen].

Verklaring voor specifieke ziekten:

De producten die zijn opgesomd in hoofdstuk 29, i) tot en met xxx), gaan naast de algemene verklaring voor alle producten (zie hierboven) vergezeld van de onderstaande verklaring(en) voor de desbetreffende ziekte:

Product	Ziekte	Verklaring voor de ziekte
i) Melk en zuivelproducten: 8.0 13.0	MKZ	Verklaring voor de ziekte Nummer*) Optionele verklaringen hoeven slechts op het certificaat te worden vermeld als ze van toepassing zijn. De hierin beschreven melk en zuivelproducten: OF 1*) zijn gesteriliseerd bij een F_0 -waarde van ten minste 3. OF 2*) kregen een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij 132 °C gedurende ten minste één seconde, OF 3*) hadden een pH-waarde van minder dan 7,0 voordat ze een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time, HTST) ondergingen bij 72 °C gedurende 15 seconden. OF 4*) hadden een pH-waarde van meer dan 7,0 voordat ze een dubbele kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (HTST) ondergingen bij 72 °C gedurende 15 seconden. OF 5*) ondergingen een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (HTST) in combinatie met een daling van de pH-waarde tot onder 6 gedurende een uur. OF 6*) ondergingen een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (HTST) in combinatie met een aanvullende verhitting tot 72 °C en droging; of een gelijkwaardig gevalideerd en goedgekeurd droogproces dat minstens een gelijkwaardig thermisch effect behaalt van 72 °C gedurende 15 seconden.
ii) Vlees (met inbegrip van gehakt) en vleesbereidingen van tweehoedigen, met uitzondering van kop, poten, ingewanden en vlees van varkens (suidae): 4.A 4.C 5.A 5.C	MKZ	Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] (met uitzondering van poten, kop en ingewanden): 1. is afkomstig van dieren die zowel voor als na hun dood zijn geïnspecteerd en vrij van MKZ-tekenen zijn bevonden; 2. is afkomstig van uitgebeende karkassen die zijn ontdaan van het slachtafval en de voornaamste lymfeklieren; 3. is gerijpt aan een temperatuur van meer dan + 2 °C gedurende minstens 24 uur en bereikte een pH-waarde van minder dan 6 als getest in het midden van de <i>longissimus dorsi</i> -spier na rijping en voor het ontbenen; 4. is niet afkomstig van dieren die zijn geslacht of verwerkt in een inrichting die binnen een beschermings- of toezichtsgebied gelegen is; 5. vlees afkomstig van dieren binnen een beschermings- of toezichtsgebied moet een officiële controle ondergaan en werd na identificatie en controle van deze zending uitgesloten.

<p>iii) Vlees (met inbegrip van gehakt) en andere dierlijke producten (met inbegrip van slachtafval) afkomstig van tweehoevigen met inbegrip van varkens (<i>suidae</i>): 4.A 4.C 5.A 5.C 7.A 7.B 7.C 7.D 7.E 7.F 7.G 11.E</p>	<p>MKZ</p>	<p>Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] is:</p> <p>1. is afkomstig van dieren die zowel voor als na hun dood zijn geïnspecteerd en vrij van MKZ-tekenen zijn bevonden; EN OF</p> <p>2*) afkomstig van dieren die 21 dagen voor de geraamde datum van eerste besmetting in het gebied zijn geslacht, en is niet afkomstig van dieren die zijn geslacht of verwerkt in een inrichting die binnen een beschermings- of toezichtsgebied gelegen is; OF</p> <p>3*) afkomstig van dieren die minstens 21 dagen in een bedrijf verbleven en werden geïdentificeerd zodat het bedrijf van oorsprong kan worden opgespoord, maar is niet afkomstig van dieren die in een bedrijf binnen een beschermings- of toezichtsgebied verbleven; en het product is duidelijk geïdentificeerd en gedurende minstens zeven dagen onder officieel toezicht geplaatst en werd pas vrijgegeven als mogelijke besmetting met mond-en-klauwzeer in het bedrijf van oorsprong aan het einde van de toezichtperiode officieel werd uitgesloten; EN</p> <p>4. vlees afkomstig van dieren binnen een beschermings- of toezichtsgebied moet een officiële controle ondergaan en werd na identificatie en controle van deze zending uitgesloten.</p>
<p>iv) Vlees en vleesbereidingen van pluimvee (met inbegrip van kalkoenen): 4.B 4.C 5.B 5.C</p>	<p>HPNAI — Aangifteplicht in overeenstemming met de criteria in de „Terrestrial Animal Health Code” van de OIE.</p>	<p>Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] is afkomstig van dieren die:</p> <p>OF</p> <p>1*) afkomstig zijn van een inrichting buiten een beschermings- of toezichtsgebied; en alle vlees afkomstig van dieren binnen een beschermings- of toezichtsgebied moet een officiële controle ondergaan en werd na identificatie en controle van deze zending uitgesloten; OF</p> <p>2*) afkomstig zijn van een inrichting binnen een toezichtsgebied, maar buiten een beschermingsgebied en niet meer dan zeven dagen voor het slachten negatief hebben gereageerd op virusdetectietests en/of serologische tests die zijn verricht met een waarschijnlijkheid van 95 % voor het opsporen van HPNAI-besmetting met een prevalentie van 5 %; en die zijn geslacht in een bepaalde inrichting waarin geen met HPNAI besmet pluimvee is verwerkt sinds de laatste reiniging en desinfectie, en zowel voor als na hun dood zijn onderzocht en vrij van HPNAI-tekenen zijn bevonden; en al het vlees van dieren binnen het beschermingsgebied moet een officiële controle ondergaan en werd na identificatie en controle van deze zending uitgesloten; OF</p> <p>3*) zijn ten minste 21 dagen voor de geraamde datum van eerste besmetting verwerkt.</p>

<p>v) Vlees en vleesbe-reidingen van pluimvee (met in-begrip van kalkoe-nen): 4.B 4.C 5.B 5.C</p>	<p>LPNAI Aangifteplicht in over- eenstemming met de criteria in de „Terres- trial Animal Health Code” van de OIE.</p>	<p>Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] is afkomstig van dieren die:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. afkomstig zijn van een bedrijf waarin sinds 21 dagen geen LPNAI is vastgesteld; 2. zijn geslacht in een erkende instelling waarin geen met LPNAI besmet pluimvee sinds de laatste reiniging en desinfectie is ver- werkt; 3. zowel voor als na hun dood zijn onderzocht en vrij van LPNAI-tekenen zijn bevonden.
<p>vi) Vlees en vleesbe-reidingen van pluimvee (met in-begrip van kal- koe-nen): 4.B 4.C 5.B 5.C</p>	<p>ND</p>	<p>Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] is afkomstig van dieren die:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. afkomstig zijn van een ND-vrije inrichting die niet in een beschermings- of toezichtsgebied gelegen is; EN OF 2*) niet tegen ND zijn gevaccineerd; OF 3*) tegen ND zijn gevaccineerd met een vaccin dat voldoet aan de normen in Beschikking 93/152/EEG van de Commissie (de aard van het gebruikte vaccin en de vaccinatiedatum worden ook op het certificaat vermeld); EN 4. geen klinische tekenen van ND vertoonden op de datum van vervoer naar het slachthuis en aanvullend zowel voor als na hun dood zijn onderzocht en vrij van klinische ND-tekenen zijn bevonden; werden geslacht in een erkende inrichting die regelmatig wordt ge- inspecteerd door de veterinaire bevoegde autoriteit en waarin geen met ND besmet pluimvee is verwerkt sinds de laatste reiniging en desinfectie.
<p>vii) Vleesproducten en andere ver-werkte produc- ten afkomstig van tweehoevi- gen met inbegrip van varkens (<i>sui- dae</i>) en pluimvee (met inbegrip van kalkoe-nen): 6.A 6.B 6.C 6.D 7.B 7.C 7.D 7.E 7.F 7.G-7.H</p>	<p>MKZ, KVP, SVD, AVP, RND, ND, LPNAI, HPNAI, PPR</p>	<p>Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] heeft een hittebehandeling ondergaan in een hermetisch gesloten recipiënt bij een F₀-waarde van ten minste 3,00.</p>

viii) Vleesproducten en andere verwerkte producten afkomstig van tweehoevigen met inbegrip van varkens (<i>suidae</i>) en pluimvee (met inbegrip van kalkoenen): 6.A 6.B 6.C 6.D 7.B 7.C 7.D 7.E 7.F 7.G-7.H	MKZ, KVP, VVZ, RND, ND, LPNAI, HPNAI, PPR	OF 1*) Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] heeft een hittebehandeling ondergaan bij een temperatuur van ten minste 70 °C overal in het product. OF 2*) Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] heeft een hittebehandeling ondergaan bij een temperatuur van 70 °C gedurende ten minste 30 minuten of een gelijkwaardig gevalideerd en goedgekeurd hitteproces.
ix) Vleesproducten en andere verwerkte producten afkomstig van tweehoevigen met inbegrip van varkens (<i>suidae</i>): 6.A 6.C 6.D 7.B 7.C 7.D 7.E 7.F 7.G-7.H	MKZ, KVP, VVZ, AVP, RND, PPR	Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] heeft een hittebehandeling ondergaan in een hermetisch gesloten recipiënt bij ten minste 60 °C gedurende ten minste 4 uur, in de loop waarvan de kerntemperatuur gedurende 30 minuten ten minste 70 °C moet bedragen.
x) Vleesproducten en andere verwerkte producten afkomstig van varkens (<i>suidae</i>): 6.A 6.C 6.D 7.B 7.C 7.D 7.E 7.F 7.G-7.H	AVP	Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] heeft een hittebehandeling ondergaan bij een temperatuur van ten minste 80 °C overal in het product.

<p>xi) Vleesproducten en andere verwerkte producten (zonder been) afkomstig van tweehoevigen met inbegrip van varkens (<i>suidae</i>): 6.A 6.C 6.D 7.B 7.C 7.D 7.E 7.F 7.G-7.H</p>	<p>MKZ, KVP, SVD, AVP, RND</p>	<p>Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] zonder been heeft een natuurlijke fermentatie en rijping gedurende ten minste negen maanden ondergaan, die resulteren in de volgende kenmerken: een Aw van ten hoogste 0,93 en een pH van ten hoogste 6,0.</p>
<p>xii) Vleesproducten en andere verwerkte producten (met been) afkomstig van tweehoevigen met inbegrip van varkens (<i>suidae</i>): 6.A 6.C 6.D 7.B 7.C 7.D 7.E 7.F 7.G-7.H</p>	<p>MKZ, KVP, SVD</p>	<p>Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] dat/die been mag bevatten, heeft een natuurlijke fermentatie en rijping gedurende ten minste negen maanden ondergaan, die resulteren in de volgende kenmerken: een Aw van ten hoogste 0,93 en een pH van ten hoogste 6,0.</p>
<p>xiii) Vleesproducten en andere verwerkte producten afkomstig van tweehoevigen met inbegrip van varkens (<i>suidae</i>): 6.A 6.C 6.D 7.B 7.C 7.D 7.E 7.F 7.G-7.H</p>	<p>MKZ, PPR</p>	<p>Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] heeft een hittebehandeling ondergaan die garandeert dat een kerntemperatuur van ten minste 65 °C wordt bereikt gedurende de tijd die nodig is om een pasteurisatiewaarde (pw) van ten minste 40 te bereiken.</p>

xiv) Vleesproducten en andere verwerkte producten afkomstig van varkens (suidae): 6.A 6.C 6.D 7.B 7.C 7.D 7.E 7.F 7.G-7.H	KVP	Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] is drooggezouten varkensvlees ¹ en is: OF 1*) Italiaanse ham met been die werd gezouten en gedroogd gedurende ten minste 313 dagen! OF 2*) Spaanse Iberische schouderham met been die werd gezouten en gedroogd gedurende ten minste 252 dagen! OF 3*) Spaans Iberisch lendestuk dat werd gezouten en gedroogd gedurende ten minste 126 dagen! OF 4*) Spaanse Serano-ham die werd gezouten en gedroogd gedurende ten minste 140 dagen! Voetnoot 1: Op het moment van bekendmaking kunnen de invoer voorwaarden voor varkensvlees in Nieuw-Zeeland langere droogtijden voorschrijven dan wat voor KVP als minimum is vastgesteld.
xv) Vleesproducten en andere verwerkte producten afkomstig van varkens (suidae): 6.A 6.C 6.D 7.B 7.C 7.D 7.E 7.F 7.G-7.H	AVP	Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] heeft een natuurlijke fermentatie en rijping ondergaan gedurende ten minste 190 dagen voor hammen en 140 dagen voor lendestukken.
xvi) Darmen van herkauwers: 7.A 12.0	MKZ	De hierin beschreven dierlijke darmen zijn gereinigd, geslijmd en vervolgens gezouten met natriumchloride gedurende dertig dagen, of geblancheerd of gedroogd na slijming, waarna ze zijn beschermd om te voorkomen dat de darmen na de behandeling opnieuw verontreinigd worden.

xvii) Verwerkte dierlijke eiwitten, reuzel, vet en voeder voor gezelschapsdieren afkomstig van hoefdieren en pluimvee (met inbegrip van kalkoenen): 15.0 17.0 21.0	MKZ, SVD, RND, PPR, AVP, ND, LSD	Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] heeft een hittebehandeling ondergaan overeenkomstig de wettelijke minimumnormen en bij een temperatuur van minstens 90 °C gedurende 10 minuten overal in het product.
xviii) Wol en vezels van herkauwers: 20.0	MKZ, RND	OF 1*) Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] werd bewaard bij 18 °C gedurende vier weken, of 4 °C gedurende vier maanden, of 37 °C gedurende acht dagen. OF 2*) Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] is machinaal ontvet door onderdompeling in in water oplosbaar reinigingsmiddel bij 60-70 °C. OF 3*) Het/de hierin beschreven [<i>product invoegen</i>] is gereinigd, gedroogd en veilig verpakt in overeenstemming met de eisen van Verordening (EG) nr. 1069/2009.
xix) Behandelde huiden: 19	MKZ, RND	De hierin beschreven huiden zijn gedurende zeven dagen in zeezout bestaande uit minstens 2 % natriumcarbonaat gezouten.
xx) Behandelde huiden: 19	MKZ	OF 1*) De hierin beschreven huiden zijn gedurende 14 dagen voor verzending droog en nat gezouten en zijn over zee vervoerd. OF 2*) De hierin beschreven huiden zijn gedurende 42 dagen gedroogd bij temperaturen van minstens 20 °C.

xxii) Volledig behandelde huiden („wet blue”, gepeld, gekalkt of gelooide huiden): 19	MKZ, RND	<p>Volledig behandelde huiden kunnen onbeperkt worden uitgevoerd op voorwaarde dat deze producten de in de looisector gebruikelijke chemische en mechanische processen hebben ondergaan.</p> <p>De volgende verklaring kan worden gebruikt om de uitvoer te vergemakkelijken:</p> <p>De volledig behandelde huiden hebben de in de looisector gebruikelijke chemische en mechanische processen ondergaan.</p>
xxiii) Sperma van runderen: 1	MKZ	<p>Het hierin beschreven sperma:</p> <p>OF</p> <p>1*) is afkomstig van donordieren die verbleven in een spermacentrum waar in de periode van 30 dagen voorafgaand aan de winning geen nieuwe dieren zijn bijgekomen en geen MKZ is vastgesteld binnen een straal van 10 km in de periode van 30 dagen voorafgaand aan en volgend op de winning; en de dieren vertoonden geen klinische tekenen van MKZ op de dag van de winning, zijn niet tegen MKZ gevaccineerd en hebben negatief gereageerd op een test voor het opsporen van antilichamen tegen het MKZ-virus die niet minder dan 21 dagen na de winning van het sperma is verricht, en geen enkel ander dier in het spermacentrum is tegen MKZ gevaccineerd. Bovendien werd het sperma gewonnen in een spermacentrum dat zich niet binnen een beschermings- of toezichtsgebied bevindt en sperma dat binnen een beschermings- of toezichtsgebied is gewonnen, is duidelijk geïdentificeerd en onder officieel toezicht geplaatst; en het gewonnen sperma is verder verwerkt en bewaard in overeenstemming met hoofdstuk 4.5 of hoofdstuk 4.6 van de „Terrestrial Animal Health Code” van de OIE, als van toepassing, en daarna bewaard in het land van oorsprong gedurende minstens een maand na de winning, een periode waarin geen enkel dier in de inrichting waar de donordieren verbleven tekenen van MKZ vertoonden;</p> <p>OF</p> <p>2*) is ten minste 21 dagen voor de geraamde datum van eerste besmetting met MKZ gewonnen en ingevroren in een inrichting binnen het beschermings- of toezichtsgebied; en het sperma dat na de datum van eerste besmetting is gewonnen, is afzonderlijk bewaard en slechts vrijgegeven nadat alle maatregelen met betrekking tot de uitbraak van MKZ werden opgeheven; en alle dieren in het spermacentrum zijn klinisch onderzocht en hun monsters zijn serologisch getest om te bewijzen dat er geen besmetting in het betreffende centrum is; en alle donordieren hebben negatief gereageerd op de serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het MKZ-virus op basis van een monster dat niet vroeger dan 28 dagen na de winning van het sperma werd genomen.</p>
xxiv) Sperma van runderen: 1	BT	<p>Het hierin beschreven sperma is afkomstig van donordieren:</p> <p>OF</p> <p>die verbleven in een tegen vectoren beschermde inrichting gedurende ten minste 60 dagen voor aanvang van, en tijdens, de winning van het sperma;</p>

		<p>OF</p> <p>ten minste om de 60 dagen tijdens de winningsperiode en 21 tot 60 dagen na de laatste winning voor de uit te voeren zending en overeenkomstig de „Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals” van de OIE serologisch zijn getest voor de opsporing van antilichamen tegen de blauwtongvirusgroep en hierop negatief hebben gereageerd;</p> <p>OF</p> <p>in de periode waarin het sperma voor de uit te voeren zending is gewonnen, negatief hebben gereageerd op een test voor de opsporing van ziekteverwekkers die overeenkomstig de „Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals” van de OIE is verricht op basis van bloedmonsters die zijn verzameld aan het begin en aan het einde van de spermawinning en ten minste om de zeven dagen (virusisolatietest), of ten minste om de 28 dagen (voor de PCR-test);</p> <p>OF</p> <p>het spermacentrum ligt niet in een besmet gebied (beperkingsgebied). Sperma afkomstig uit een besmet gebied (beperkingsgebied) is duidelijk geïdentificeerd en onder officieel toezicht geplaatst;</p> <p>EN</p> <p>Het sperma is overeenkomstig de OIE-normen gewonnen, verwerkt en bewaard.</p>
xxv) Sperma van runderen: 1	LSD	<p>Het hierin beschreven sperma is afkomstig van donordieren:</p> <p>die geen klinische tekenen van LSD vertoonden op de dag waarop het sperma is gewonnen en tot 28 dagen erna; en de dieren verbleven in het uitvoerende land gedurende 28 dagen voor de winning in een spermacentrum waar geen LSD tijdens die periode officieel is gemeld, en het centrum lag niet in een met LSD besmet gebied of een bufferzone en sperma uit de bufferzone is duidelijk geïdentificeerd en gecontroleerd.</p>
xxvi) In vivo verkregen embryo's van runderen (met uitzondering van embryo's waarvan de zona pellucida is doorgeprikt): 2	MKZ	<p>De hierin beschreven in vivo verkregen embryo's zijn afkomstig van donoren die:</p> <p>op het moment van winning geen klinische tekenen van MKZ vertoonden; en waarvan de embryo's zijn verwekt door kunstmatige inseminatie met sperma dat in door de bevoegde autoriteit in overeenstemming met de OIE-normen erkende spermacentra is gewonnen, verwerkt en bewaard. Bovendien zijn de embryo's gewonnen, verwerkt en bewaard in overeenstemming met de door de bevoegde autoriteit vastgelegde normen;</p> <p>EN</p> <p>de donordieren waarbij de embryo's zijn gewonnen, komen van een beslag dat zich niet binnen een beschermings- of toezichtsgebied bevond. De binnen het beschermings- of toezichtsgebied gewonnen embryo's zijn duidelijk geïdentificeerd en onder officieel toezicht geplaatst.</p>

xxvii) In vivo verkregen embryo's van runderen (met uitzondering van embryo's waarvan de zona pellucida is doorgeprikt): 2	BT	De hierin beschreven in vivo verkregen embryo's zijn afkomstig van donoren die: op het moment van winning geen klinische tekenen van BT vertoonden; en waarvan de embryo's zijn verwekt door kunstmatige inseminatie met sperma dat in door de bevoegde autoriteit in overeenstemming met de OIE-normen erkende spermacentra is gewonnen, verwerkt en bewaard; EN de embryo's zijn gewonnen, verwerkt en bewaard in overeenstemming met de door de bevoegde autoriteit vastgelegde normen.
xxviii) In vivo verkregen embryo's van runderen (met uitzondering van embryo's waarvan de zona pellucida is doorgeprikt): 2	VS	De hierin beschreven in vivo verkregen embryo's zijn afkomstig van donoren die: 21 dagen voor en tijdens de winning in een inrichting verbleven waarvoor geen VS in die periode is gemeld en die negatief reageerden op een diagnostische test voor VS die binnen 21 dagen voorafgaand aan de embryowinning is verricht. Bovendien zijn de embryo's gewonnen, verwerkt en bewaard in overeenstemming met de gekende OIE-normen; en de inrichting lag niet binnen een beschermings- of toezichtsgebied. De binnen het beschermings- of toezichtsgebied gewonnen embryo's zijn duidelijk geïdentificeerd en onder officieel toezicht geplaatst.
xxix) In vivo verkregen embryo's van runderen (met uitzondering van embryo's waarvan de zona pellucida is doorgeprikt): 2	BBPP	De hierin beschreven in vivo verkregen embryo's zijn afkomstig van donoren die: OF 1*) niet zijn gevaccineerd tegen BBPP en tweemaal negatief hebben gereageerd op een complementbindingsreactie voor BBPP, met name met een interval van minstens 21 dagen en ten hoogste 30 dagen tussen elke test, waarbij de tweede test in de periode van 14 dagen voor de winning is verricht; en zijn geïsoleerd van andere gedomesticeerde runderen vanaf de dag van de eerste test tot de winning; OF 2*) niet meer dan vier maanden voor de winning zijn gevaccineerd met een vaccin die voldoet aan de normen in de „Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals” van de OIE; EN geen klinische tekenen van BBPP vertoonden op de dag waarop de embryo's zijn gewonnen; en sinds de geboorte, of sinds zes maanden, in een beslag verbleven waarvoor geen BBPP in die periode is gemeld, en dat het beslag zich niet in een met BBPP besmet gebied bevond; en de embryo's zijn gewonnen, verwerkt en bewaard in overeenstemming met de door de bevoegde autoriteit vastgelegde normen.

xxx) Broedeieren van pluimvee: 2	LPNAI, HPNAI — Aangifteplicht in overeenstemming met de criteria voor aviaire influenza in de „Terrestrial Animal Health Code” van de OIE (OIE-aangifteplichtig virus). Newcastle disease	Voor uitvoer uit de EU naar NZ: De hierin beschreven broedeieren van pluimvee zijn afkomstig van koppels en kwekerijen binnen een door het Ministerie voor Primaire Sectoren erkend gebied dat vrij is van aangifteplichtige aviaire influenza [en/of] de ziekte van Newcastle [<i>doorhalen wat niet van toepassing is</i>].
xxx) Levende bijen/hommels: 3	Kleine bijenkastkever (<i>Aethina tumida</i>)	Voor de uitvoer uit NZ naar de EU: a) de bijenkasten zijn afkomstig uit een gebied met een straal van ten minste 100 km, waar geen beperkingen gelden in verband met het vermoedelijke of bevestigde voorkomen van de kleine bijenkastkever (<i>Aethina tumida</i>) en waar deze plagen niet voorkomen; b) de bijen/hommels ⁽¹⁾ alsook hun verpakking werden visueel onderzocht op het voorkomen van de kleine bijenkastkever (<i>Aethina tumida</i>) of de eitjes en larven ervan. ⁽¹⁾ <i>Doorhalen wat niet van toepassing is.</i>
xxxii) Levende bijen/hommels: 3	Tropilaelapsmijt (<i>Tropilaelaps</i> spp.)	Voor de uitvoer uit NZ naar de EU: a) de bijenkasten zijn afkomstig uit een gebied met een straal van ten minste 100 km, waar geen beperkingen gelden in verband met het vermoedelijke of bevestigde voorkomen van de tropilaelapsmijt (<i>Tropilaelaps</i> spp.) en waar deze plagen niet voorkomen; b) de bijen/hommels ⁽¹⁾ alsook hun verpakking werden visueel onderzocht op het voorkomen van de tropilaelapsmijt (<i>Tropilaelaps</i> spp.). ⁽¹⁾ <i>Doorhalen wat niet van toepassing is.</i>

⁽¹⁾ Bij uitvoer moet de exporteur (exploitant van het levensmiddelenbedrijf) ervoor zorgen dat zijn uitgevoerde producten aan de microbiologische voedselveiligheidscriteria van de invoerende partij voldoen.

⁽²⁾ Is van toepassing op de vlees-, visserij- en zuivelsectoren.

⁽³⁾ Informatie over inrichtingen en faciliteiten van Nieuw-Zeeland wordt ingevoerd in het Traces-systeem van de EU (of de opvolgers van dat systeem) door de bevoegde autoriteit van Nieuw-Zeeland. Nieuw-Zeeland waarborgt dat de inrichtingen voldoen aan de voorwaarden in de overeenkomst. De Commissie zal op haar website onverwijld, en gewoonlijk binnen een termijn van twee werkdagen, de informatie bijwerken en bekendmaken. De Commissie kan beslissen om, in het geval van een ontoereikende waarborg, een inrichting niet op haar website te vermelden. In dit geval zal de Commissie aan de bevoegde autoriteit van Nieuw-Zeeland onverwijld de reden(en) hiervan meedelen.

BIJLAGE VII

CERTIFICERING

Officiële gezondheidscertificaten worden afgegeven voor zendingen levende dieren en/of dierlijke producten die tussen de partijen worden verhandeld.

Afdeling 1: Gezondheidsverklaringen:

a) Voor producten met erkende „ja-1”-gelijkwaardigheid

- i) Het volgende model voor de gezondheidsverklaring dient te worden gebruikt (gelijkwaardigheid ten aanzien van diergezondheid en/of volksgezondheid, naargelang van het geval). Zie ja (1), bijlage V.

„Het/de hierin beschreven levend(e) dier(en) of dierlijk(e) product(en) voldoet/voldoen aan de desbetreffende normen en voorschriften van (de Europese Unie/Nieuw-Zeeland (*)) die als gelijkwaardig zijn erkend aan de normen en voorschriften van (Nieuw-Zeeland/de Europese Unie (**)) die zijn vastgesteld in de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen (Beschikking 97/132/EG van de Raad).

Specifiek in overeenstemming met (wetgeving uitvoerende partij invoeren) (**)

(*) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(**) Optioneel, naar keuze van de invoerende partij.”

EN

- ii) De van toepassing zijnde desbetreffende aanvullende verklaring(en), als beschreven in afdeling 5, hoofdstuk 28, van bijlage V, en in bijlage V „Bijzondere voorwaarden” genoemd, dient te worden gebruikt.
- iii) Voor uitvoer uit de EU naar Nieuw-Zeeland moet de volgende aanvullende verklaring worden gebruikt: „het dierlijke product komt in aanmerking voor onbeperkt handelsverkeer binnen de Unie”.
- iv) Voor uitvoer uit Nieuw-Zeeland: Voor zendingen van goederen waarvoor het model voor de gezondheidsverklaring waarvan sprake is in afdeling 1, onder a), punt i), is voorgeschreven en de gelijkwaardigheid is vastgesteld in bijlage V, afdeling 5, hoofdstuk 28, onderdeel „Certificeringssystemen”, moet de volgende aanvullende verklaring worden gebruikt wanneer certificaten zijn afgegeven na de datum van vertrek ⁽¹⁾ van zendingen: „Ondergetekende, ambtenaar, certificeert deze zending op basis van het (de) Eligibility Document(s) (specifieke verwijzing naar het (de) desbetreffende „Eligibility Document(s)” (ED)), afgegeven op (datum invullen), dat (die) door hem is (zijn) geverifieerd en afgegeven vóór het vertrek van de zending”.

b) Voor alle producten

Nadat de uitvoerende partij in overeenstemming met artikel 12 heeft bevestigd dat een ziekte die is opgenomen in afdeling 5, hoofdstuk 29.B., van bijlage V is uitbroken, worden de desbetreffende aanvullende verklaringen, als beschreven in afdeling 5, hoofdstuk 29.B., van bijlage V, op de officiële gezondheidsverklaringen vermeld. De desbetreffende aanvullende verklaringen waarvan sprake is in afdeling 5, hoofdstuk 29.B., van bijlage V dienen te worden gebruikt totdat de uitvoerende partij in overeenstemming met artikel 6 een regionalisatiebesluit heeft genomen of een onderlinge overeenstemming is bereikt.

Afdeling 2: Invullen van certificaten:

- a) In het geval van een papieren certificaat dient de kleur van de handtekening en het officiële zegel te verschillen van die van de gedrukte tekst.
- b) Voor uitvoer uit Nieuw-Zeeland: in het geval van een officieel papieren gezondheidscertificaat wordt het officiële gezondheidscertificaat afgegeven in het Engels en in een van de talen van de lidstaat waar de inspectiepost aan de grens waar de zending wordt aangeboden, is gelegen.
- c) Voor uitvoer uit de Europese Unie: het officiële gezondheidscertificaat wordt afgegeven in de taal van de lidstaat van herkomst en in het Engels.

⁽¹⁾ Datum van vertrek is de datum waarop het vaartuig de laatste haven van Nieuw-Zeeland heeft verlaten.

- d) Elke zending voor uitvoer wordt ondersteund door een of meer originele gezondheidscertificaten of een of meer originele veterinaire documenten of andere originele documenten die in de overeenkomst zijn vermeld en die overeengekomen sanitaire informatie bevatten.
- e) Kleine aanpassingen van de opmaak van het modelcertificaat zijn toegestaan.
- f) De officiële gezondheidscertificaten hoeven geen toelichting te bevatten voor het invullen van de certificaten, noch verklaringen die niet relevant zijn voor de zending.

Afdeling 3: Elektronische gegevensoverdracht:

- a) Originele veterinaire certificaten of andere originele documenten/informatie kunnen worden uitgewisseld via op papier gebaseerde systemen en/of via beveiligde methoden voor elektronische gegevensoverdracht met gelijkwaardige certificeringswaarborgen, zoals het gebruik van een digitale handtekening en een onweerlegbaarheidsmechanisme. Wanneer de uitvoerende partij ervoor kiest elektronische officiële gezondheidscertificaten en/of veterinaire documenten te verstrekken, dient de invoerende partij vooraf te hebben bepaald welke beveiligingswaarborgen dienen te worden verstrekt. Het akkoord van de invoerende partij voor het uitsluitende gebruik van elektronische certificering kan worden vastgelegd in een van de bijlagen bij de overeenkomst of per briefwisseling in overeenstemming met artikel 16, lid 1, van de overeenkomst. De partijen treffen alle nodige maatregelen om de integriteit van het certificeringsproces te waarborgen, zich te beschermen tegen fraude en valse, misleidende certificering te voorkomen.

Elektronische gegevensoverdrachtsystemen met gelijkwaardige waarborgen:

Nieuw-Zeeland — E-cert

EU — Traces

- b) Het officiële gezondheidscertificaat wordt afgegeven en verstrekt aan de inspectiepost aan de grens:
 - i) als een origineel ondertekend papieren certificaat, of
 - ii) elektronisch via het gebruik van elektronische gegevensoverdracht met systemen als E-cert en Traces volgens de in afdeling 3a) beschreven procedure.

Afdeling 4: Controles:

De controlerende autoriteit ziet erop toe dat ambtenaren die met de officiële certificering worden belast, zich in kennis stellen van de gezondheidssituatie in de invoerende partij, overeenkomstig de voorschriften van deze overeenkomst, en dat zij ertoe verplicht worden indien nodig deze eisen te certificeren.

BIJLAGE VIII

GRENSCONTROLES EN RETRIBUTIES VOOR KEURINGEN EN CONTROLES

A. GRENSCONTROLES BIJ ZENDINGEN LEVENDE DIEREN EN DIERLIJKE PRODUCTEN

Soort grenscontrole ⁽¹⁾:	Percentage
1. Documenten- en overeenstemmingscontroles	100
Beide partijen zullen documentencontroles uitvoeren	
Een overeenstemmingscontrole is een discretionaire ⁽²⁾ bevestigingscontrole door de bevoegde autoriteit om te waarborgen dat de sanitaire certificaten/documenten of andere documenten die in de sanitaire wetgeving zijn vastgelegd, overeenstemmen met het product in de zending ⁽³⁾ . In het geval van verzegelde containers kan deze overeenstemmingscontrole bestaan uit het louter controleren of de zegels intact zijn en of de gegevens van de container en het zegelnummer overeenstemmen met de gegevens in de begeleidende sanitaire documenten of het certificaat.	

⁽¹⁾ De bevoegde autoriteit kan deze activiteiten, met inbegrip van de materiële controles, delegeren aan een bevoegd persoon of een agentschap, in overeenstemming met de wetgeving van de invoerende partij.

⁽²⁾ In overeenstemming met de wetgeving van de invoerende partij.

⁽³⁾ Voor de toepassing van deze bijlage wordt onder „zending” een hoeveelheid producten van dezelfde aard verstaan, waarvoor dezelfde veterinaire certificaten of veterinaire documenten of dezelfde andere door de veterinaire wetgeving voorgeschreven documenten gelden, die met hetzelfde vervoermiddel wordt vervoerd en die afkomstig is uit hetzelfde derde land of gedeelte van een derde land. Onder „hetzelfde vervoermiddel” wordt de vervoerder verstaan (bv. vaartuig, luchtvaartuig).

2. Materiële controles (zowel willekeurig als doelgericht)

Levende dieren, met uitzondering van bijen en hommels	100
Bijenconinginnen en kleine hommelveolken	100
Verpakkingen met bijen en hommels	50 ⁽¹⁾
Sperma/embryo's/eicellen	10
Levende dieren ⁽²⁾ en dierlijke producten voor menselijke consumptie die zijn opgenomen in bijlage V bij Beschikking 97/132/EG van de Raad	1
Dierlijke producten voor menselijke consumptie die zijn opgenomen in bijlage V bij Beschikking 97/132/EG van de Raad	1
Niet voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten (in bulk)	100 % voor de eerste zes zendingen en dan 1-10 %.

B. RETRIBUTIES VOOR KEURINGEN EN CONTROLES

De in B.I en B.II van deze bijlage vastgestelde retributies worden op de ingevoerde producten geheven.

De retributies worden zo vastgesteld dat ze alleen de werkelijke kosten van de grensinspectiediensten dekken, tenzij anders overeengekomen, en mogen niet hoger zijn dan de gelijkwaardige zendingretributies voor hetzelfde product dat uit andere derde landen wordt ingevoerd.

B.I. Voor de Europese Unie

Retributies voor keuringen en controles van levende dieren en kiemplasma:

Retributies voor keuringen en controles worden toegepast overeenkomstig bijlage V bij Verordening (EG) nr. 882/2004.

Producten van dierlijke oorsprong:

Retributies voor keuringen en controles worden toegepast overeenkomstig bijlage V bij Verordening (EG) nr. 882/2004 met een korting van 22,5 % ⁽³⁾. Voor de doorvoer van goederen in de Unie worden echter retributies voor keuringen en controles toegepast overeenkomstig bijlage V bij Verordening (EG) nr. 882/2004 zonder korting.

B.II. Voor Nieuw-Zeeland

Retributies voor keuringen en controles van levende dieren en kiemplasma:

Retributies voor keuringen en controles worden toegepast in overeenstemming met de „Biosecurity (Costs) Regulations” van Nieuw-Zeeland.

Producten van dierlijke oorsprong:

Retributies voor documenten- en overeenstemmingscontroles:

Enkelvoudige zending — Maximaal 149,60 (+ taksen) NZD per zending

⁽¹⁾ Voor zendingen verpakte bijen die minder dan 130 verpakkingen bevatten, moet 50 % van de zending aan een inspectie onderworpen worden. Voor zendingen die meer dan 130 verpakkingen bevatten, moet een monster van 65 op aselechte wijze uit de zending gekozen verpakkingen worden geïnspecteerd om een ziekte-incidentie van 5 % met een betrouwbaarheid van 95 % te kunnen opsporen.

⁽²⁾ Als bepaald in hoofdstuk 10 van bijlage V.

⁽³⁾ Berekend op basis van de veronderstelling dat het aantal materiële controles voor invoer van Nieuw-Zeeland slechts 10 % bedraagt van het aantal materiële controles dat normaal voor andere derde landen wordt uitgevoerd en dat de kosten voor de materiële controles 25 % van de totale retributiekosten bedragen.

Zendingen bestaande uit meerdere containers — Maximaal 149,60 (+ taksen) NZD voor de eerste container en maximaal 75 (+ taksen) NZD/container voor aanvullende containers

Stukgoedzendingen — Maximaal 149,60 (+ taksen) NZD/uur

Retributies voor documenten- en overeenstemmingscontroles + materiële controles:

Enkelvoudige zending — retributies voor keuringen en controles in overeenstemming met de wetgeving van Nieuw-Zeeland:

Animal Health Biosecurity (Costs) Regulations

Public Health Fees and Charges Regulation

Inflatiecorrectie voor de retributies voor keuringen en controles van Nieuw-Zeeland:

De retributies voor keuringen en controles van Nieuw-Zeeland kunnen jaarlijks worden aangepast volgens de volgende formule:

Maximale retributies voor keuringen en controles =

de in bijlage VIII opgenomen retributie voor keuringen en controles $\times (1 + \text{gemiddelde inflatiepercentage}/100^*)$
(huidig jaar — 2009)

* als continu berekend voor Nieuw-Zeeland op basis van de door de nationale bank van Nieuw-Zeeland bekendgemaakte cijfers.”
