



## **UITVOERINGSBESLUIT KORTDUREND NADER VOORSCHRIFT CERTIFICATIESHEMA IKB EI**

Op basis van artikel 25 Algemene Voorwaarden IKB Ei 2008 heeft de ambtelijk secretaris van de Stichting OVONED op 1 oktober 2018 het volgende uitvoeringsbesluit vastgesteld:

### **Artikel 1      Legeindbedrijven**

1. Alle IKB legeindbedrijven dienen aan de schemabeheerder, de Stichting OVONED, aan te geven of zij op of na 1 januari 2017 hun pluimvee wel of niet hebben behandeld of hebben laten behandelen met Dega16 en/of fipronil. Melding dient naar waarheid te geschieden op stalniveau op een door OVONED aangegeven wijze. Hoewel deze melding uiterlijk 31 juli 2017 had moeten worden gedaan, blijft de meldingsplicht ook na deze datum bestaan.
2. Indien Dega16 en/of fipronil is gebruikt in één of meerdere stallen op een IKB legeindbedrijf, is het in de handel brengen van eieren vanuit die stal(len) niet toegestaan, tenzij bemonstering door de NVWA heeft plaatsgevonden en de stal is vrijgegeven door de NVWA.
3. Tijdens een controlebezoek op een IKB legeindbedrijf kan de CI monsters nemen van eieren c.q. eieren meenemen van de in lid 2 bedoelde stal(len) van het IKB legeindbedrijf ten behoeve van onderzoek.
4. Overtreding van het bepaalde in lid 1 wordt aangemerkt als tekortkoming categorie C (zie Certificatiecriteria voor categorie indeling tekortkomingen). Overtreding van het bepaalde in lid 2 wordt aangemerkt als een tekortkoming categorie KO (zie Certificatiecriteria voor categorie indeling tekortkomingen).

### **Artikel 2      Verzamelaars en Pakstations**

1. De verzamelaar en het pakstation dienen van ieder legeindbedrijf waar eerder in één of meer stallen de aanwezigheid van fipronil is geconstateerd, voordat eieren van het betreffende legeindbedrijf door de verzamelaar en/of het pakstation in de handel worden gebracht, te beschikken over een vrijgavebewijs per stal van de NVWA en een analyserapport waaruit

blijkt dat het gehalte fipronil in de geanalyseerde eieren afkomstig van de betreffende stal van het legeindbedrijf lager is dan 0,005 mg/kg.

2. Indien de verzamelaar of het pakstation niet beschikt over een analyserapport van de in lid 1 bedoelde stal van het legeindbedrijf of het analyserapport een gehalte fipronil weergeeft  $\geq$  0,005 mg/kg, draagt de verzamelaar onderscheidenlijk het pakstation middels een steekproef zorg voor analyse van eieren die afkomstig zijn van de betreffende stal van het legeindbedrijf. De verzamelaar en het pakstation brengen de eieren slechts in de handel wanneer het analyserapport een gehalte fipronil lager dan 0,005 mg/kg weergeeft.
3. Een overtreding van het bepaalde in lid 1 en 2 wordt aangemerkt als:
  - a. Een tekortkoming categorie E (zie Certificatiecriteria voor categorie indeling tekortkomingen) bij het ontbreken van een vrijgavebewijs en/of analyserapport per stal van de NVWA;
  - b. Een tekortkoming categorie D bij een gehalte analyserapport als bedoeld in lid 1 en lid 2 of een gehalte fipronil op het analyserapport  $\geq$  0,01 mg/kg;
  - c. Een tekortkoming categorie B bij een gehalte fipronil op het analyserapport van  $\geq$  0,005 < 0,01 mg/kg .
4. Verzamelaars of pakstations melden uitslagen met een fipronil gehalte  $>$  0,005 mg/kg aan de CI. De CI meldt de uitslag aan de schemabeheerder.

### **Artikel 3 IKB Ei deelnemers**

1. In het kader van het certificatieschema IKB Ei kan ten behoeve van extra controles op fipronil, andere biociden en verboden stoffen in eieren, bij IKB Ei deelnemers extra (on)aangekondigde (al dan niet risicogerichte) controles (inclusief monsternames) worden uitgevoerd door de CI. Bij de uitvoering van een controle dient de IKB Ei deelnemer op verzoek van de CI inzage te geven in analyserapporten, vrijgavebewijzen en overige correspondentie met de NVWA inzake fipronil.

### **Artikel 4 Resultaten**

1. Indien uit het analyseresultaat van monsters van eieren bij controles, zoals vermeld in artikel 1 lid 3 of artikel 3 lid 1, de aanwezigheid van fipronil blijkt met een gehalte  $\geq$  0,005 mg/kg zal de CI de NVWA van de bevindingen op de hoogte stellen.
2. De aanwezigheid van fipronil in monsters wordt aangemerkt als:
  - a) Een tekortkoming categorie KO (schorsing) bij een gehalte fipronil op het analyserapport van  $\geq$ 0,01 mg/kg in eieren. De schorsing wordt opgeheven nadat een nieuwe bemonstering van eieren op het betreffende bedrijf en de betreffende stal door een

NEN-EN/ISO 17020 geaccrediteerde organisatie heeft plaatsgevonden en uit analyse van deze monsters niet blijkt de aanwezigheid van fipronil of blijkt van een gehalte fipronil < 0,01 mg/kg;

b) Een tekortkoming categorie C bij een gehalte fipronil in eieren  $\geq 0,005 < 0,01$  mg/kg .

Deze tekortkoming kan worden opgeheven door het doen verrichten van een risicoanalyse met betrekking tot de aanwezigheid van en contaminatie met fipronil

3. Indien uit het analyseresultaat van monsters van eieren bij controles, zoals vermeld in artikel 3 lid 1, de aanwezigheid blijkt van een biocide, anders dan fipronil, boven het wettelijk toegestane maximale residu niveau (MRL) of een verboden stof dan zal de CI het bedrijf op de hoogte stellen van deze constatering. Het bedrijf moet binnen 3 dagen de NVWA en de afnemer van de eieren schriftelijk of per e-mail informeren over de overschrijding van het maximale residu niveau van de betreffende stof en een kopie van deze kennisgeving aan de CI verstrekken.
4. Indien de IKB deelnemer het niet eens is met het resultaat van het onderzoek kan hij schriftelijk verzoeken om op kosten van ongelijk een contra-expertise uit te laten voeren. Dit onderzoek vindt plaats conform de procedure in de bijlage.
5. Eventuele kosten ten behoeve van het opheffen van schorsing of aanvullende kosten n.a.v. de geconstateerde tekortkomingen bij een controle komen voor rekening van de betreffende IKB Ei deelnemer

#### **Artikel 5 Inwerkingtreding**

1. Het Uitvoeringsbesluit van 6 maart 2018 wordt hierbij ingetrokken.
2. Dit Uitvoeringsbesluit is van toepassing met ingang van 1 oktober 2018.

Ben Dellaert  
Ambtelijk Secretaris Stichting OVONED

### **Bijlage: contra-expertise**

1. Van elk door de CI genomen (pool)monster wordt in het laboratorium een contramonster gemaakt ten behoeve van eventuele contra-expertise.
2. Het contramonster wordt gesloten met een deksel met verzegelraster en krijgt een unieke monstercode die correspondeert met het (pool)monster.
3. Indien de deelnemer het niet eens is met het resultaat van het onderzoek kan hij schriftelijk verzoeken om op kosten van ongelijk een contra-expertise uit te laten voeren. Dit onderzoek vindt plaats in een contramonster zoals bedoeld in lid 1.
4. Het in het derde lid bedoelde verzoek dient plaats te vinden binnen een termijn van vijf werkdagen, nadat de deelnemer via een aangetekende brief kennis heeft kunnen nemen van de uitslag van het monsteronderzoek.
5. De contra-expertise als bedoeld in het derde lid vindt naar keuze van de deelnemer plaats in een van de volgende laboratoria:
  - DUCARES B.V., Reactorweg 47A, 3542 AD Utrecht
  - Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen (LZV) B.V., Zandbergsestraat 1, 4569 TC Graauw
  - Groen Agro Control, Distributieweg 1, 2645 EG Delfgauw
  - Mérieux NutriSciences, Pascalstraat 25, 6710 BD Ede
  - NofaLab, Jan van Galenstraat 41/51, 3115 JG Schiedam
  - TLR, Bankwerkerstraat 16, 3077 MB Rotterdam
6. Indien het contramonster wordt onderzocht door het laboratorium dat de analyse voor de CI verricht, dient het onderzoek plaats te vinden onder toezicht van een extern deskundige.