

REQUISITOS SANITARIOS PARA LA IMPORTACIÓN DE HEMOGLOBINA Y PLASMA EN POLVO DE ORIGEN BOVINO PARA CONSUMO ANIMAL PROCEDENTE DE BOLIVIA

El producto estará amparado por un Certificado Zoosanitario, expedido por la Autoridad Oficial de Sanidad Animal de la Bolivia (SENASAG), en el que conste el cumplimiento de los siguientes requisitos:

1. Bolivia es un país que no tiene antecedentes de presentación de casos de encefalopatía espongiforme bovina EEB.
2. Que la sangre con la cual se elaboran los productos procede de bovinos nacidos, criados y cebados en Bolivia.
3. Que dichos bovinos fueron sacrificados para consumo humano en plantas de sacrificio habilitadas y fiscalizadas por la autoridad sanitaria competente y fueron inspeccionados antes y después de la faena por un médico veterinario oficial.
4. Que los bovinos de donde proviene la sangre no fueron aturdidos, antes de ser sacrificados, mediante inyección de aire o gas comprimido en la bóveda craneana, ni mediante corte de médula.
5. Que la sangre ha sido colectada antes de la decapitación y evisceración en un área donde no existe posibilidad de contaminación cruzada con órganos o tejidos internos incluyendo tejido nervioso, y a su vez es transferida de manera inmediata al área de proceso.
6. Que la planta de producción de la hemoglobina y plasma está autorizada por la autoridad

sanitaria competente, y esta se encuentra habilitada para exportar a Colombia.

7. El proceso de elaboración (SPRAY - DRIED) se hace a temperaturas superiores a 185 grados centígrados.
8. Que las fracciones de hemoglobina y plasma fueron separadas.
9. Que se realizaron pruebas microbiológicas a muestras representativas del producto con resultados negativos a gérmenes patógenos.
10. Que este mismo producto se utiliza sin restricción alguna en la República de Bolivia y por lo tanto, no reviste peligro alguno para la salud humana y animal.
11. Que los empaques son nuevos y en ellos está impresa la leyenda " PROHIBIDO EL USO EN LA ALIMENTACION DE RUMIANTES".

Los certificados expedidos por el país productor y exportador deberán venir en idioma español. En caso que se requiera traducción, se exigirá que ésta sea hecha por una entidad o persona acreditada oficialmente.

EL INCUMPLIMIENTO DE CUALQUIERA DE ESTOS REQUISITOS IMPEDIRA EL INGRESO DEL PRODUCTO AL PAIS.

Los requisitos propuestos se consideran en atención a la directriz dada por CAN en su resolución 2113 de noviembre de 2019, la cual modifica la resolución 1352 de la secretaría general, y la resolución 447 de la junta del Acuerdo de Cartagena. En esta norma actualizada se reitera la condición de enfermedad exótica, haciendo referencia a la EEB, dentro de sus países miembros.

Agradecemos la revisión de nuestra propuesta, y solicitamos se considere que los requisitos sean de aplicación bilateral.

Cordial saludo,

DEYANIRA BARRERO LEON
GERENTE GENERAL

C.C.: Subg. De Protección Animal
Subg. De Protección Fronteriza
Dirección Técnica de Asuntos Internacionales
Dirección Técnica de Cuarentena
Elaboró: Bmch
Aprobado por: Pedro Miguel Gonzalez Garibello / Dirección Técnica de Cuarentena
Diego Ricardo Rojas Morea / Subg. De Protección Fronteriza