

1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED

Deze instructie geldt voor het certificeren van fokrunderen ten behoeve van de export naar Bahrein en beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Bahrein, de controles die ten behoeve van de certificering moeten worden uitgevoerd door de NVWA, en de gegevens die het bedrijfsleven ter controle aan de NVWA moet aandragen.

Over de certificeringseisen ten behoeve van de export van fokrunderen naar Bahrein zijn officiële bilaterale afspraken gemaakt. Deze afspraken zijn BINDEND. Van deze instructie kan derhalve niet worden afgeweken.

2 WETTELIJKE BASIS

2.1 EU-regelgeving

- Richtlijn 64/432/EEG

2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Bahrein en Nederland.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van fokrunderen naar Bahrein is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage*

Toelichting bij het certificaat:

Verklaring 1.1:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (zie ook verklaring 2.4).

Verklaring 1.2:

Alle hier genoemde ziekten zijn aangifteplichtig of ze zijn hier nog nooit voorgekomen. Op grond hiervan kan deze verklaring worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-Intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring 1.3:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-Intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring 1.4:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 1.5:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 1.6:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 1.7:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 2.1:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-Intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring 2.2:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring met gelijke strekking van de dierenartspracticus, aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering.

Verklaring 2.3:

Deze verklaring kan na controle aan de hand van instructie RNDA-006 (Controles op BSE bij export) worden afgegeven.

Verklaring 2.4:

Deze ziekte is aangifteplichtig. De verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-Intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring 3.1:

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de I&R-gegevens. Het tweede deel van deze verklaring kan standaard worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 3.2:

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de I&R-gegevens. In februari 2013 is de leeftijd opgetrokken van 30 naar 32 maanden. De runderpaspoorten moeten bij de zending zijn gevoegd.

Verklaring 3.3:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 3.4:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 3.5:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen deze ziekten is verboden.

Verklaring 3.6:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring met gelijke strekking van de dierenartspracticus, aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering. De relevante gegevens moeten hier worden ingevuld (of als bijlage bij het certificaat worden gevoegd).

Verklaring 3.7:

Als Nederland vrij is van bluetongue dan kan testen achterwege blijven. Dit kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is te vinden op NVWA-Intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Dieren moeten worden behandeld tegen culicoides gedurende 14 dagen vóór export en tijdens transport. Insecticidenbehandeling met betrekking tot de 14 dagen voorafgaand aan de export kan aangetoond worden met een eigen verklaring van de veehouder of van het verzamelcentrum waarop datum en insecticidenmiddel vermeld staan. De insecticidenbehandeling tijdens transport wordt uitgevoerd in aanwezigheid van de certificerend dierenarts tijdens de exportcertificering (klepkeuring).

Indien Nederland niet vrij is van bluetongue dan moeten de dieren een virusisolatietest hebben ondergaan (PCR) met negatief resultaat. Export moet plaatsvinden binnen 7 dagen na monsternamen.

Verklaring 3.8:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door de belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering. De testen kunnen achterwege blijven wanneer Nederland vrij is van genoemde ziekten. Zie hiervoor de informatie over de dierziektesituatie in Nederland. Deze is te vinden op NVWA-Intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

De ziektes genoemd bij d, e en f zijn niet aangifteplichtig. Er kan dus niet verklaard worden dat Nederland hiervan vrij is. Op deze ziektes moet dus altijd worden getest.

Verklaring 3.9:

Deze verklaring kan worden afgegeven na klinische controle bij de exportcertificering.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

De NVWA-dierenarts is bevoegd en verantwoordelijk voor het afgeven van het certificaat.

6 TOELICHTING

In september 2014 zijn met Bahrein afspraken gemaakt over de export van fokrunderen. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat vormen de weerslag van deze afspraken.

Bijlage 1: certificaat

Veterinary certificate for the export of breeding cattle from
the Netherlands to the Kingdom of Bahrain

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Number of animals (in words) :

Identification of the animals :

Official ear tag	No. identification & registration	Date of birth	Sex	Breed	Stage of gestation of heifers

II. ORIGIN OF THE ANIMALS

Name(s) and address(es) of holding(s) of origin :

Full address of place of loading :

Name and address of consignor

Approval number of the assembly centre :

III. DESTINATION OF THE ANIMALS

The breeding cattle are shipped directly to Bahrain from the following assembly centre/quarantine centre without any contact with animals for breeding or production of a different health status till they have left the territory of the Netherlands

Name and address of consignee :

Means of transport :

Flight number (airway bill) or name of the vessel :

IV. HEALTH INFORMATION

I, the undersigned official veterinarian, certify that:

1. Health status of the Netherlands:

- 1.1 Anthrax is a notifiable disease in the Netherlands.
- 1.2 In accordance with the standards of the Terrestrial animal Health Code of the International Office of Epizootics (OIE), the continental territory of the Netherlands is recognized as a country free of foot and mouth disease (FMD), rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease, bovine brucellosis, bovine tuberculosis, vesicular stomatitis, and Rift Valley fever.
- 1.3 In accordance with the legislation of the European Union and the standards of the Terrestrial animal Health Code of OIE, the Netherlands is free of bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis.
- 1.4 The country of origin has put in place a cattle tracing system (CTS) for identification of all cattle, their registration and their movements from birth to death, allowing to trace back their dam and herd of origin.
- 1.5 The Netherlands is listed by OIE as a "negligible BSE risk" country complying with chapter 11.5 of its Terrestrial animal Health Code.
- 1.6 The country of origin is carrying out an epidemiological program for BSE surveillance and eradication in accordance with the OIE recommendations, in particular:
 - a) In case of BSE suspicion, all cattle movements are prohibited for the concerned herd;
 - b) The infected animal and the cohort of animals at risk are fully destroyed and incinerated when a confirmed BSE case occurs.
- 1.7 The feeding of ruminants with proteins obtained from mammals is prohibited (except those proteins determined to be safe, such as milk and milk products) in accordance with European Union legislation and this prohibition is effectively implemented since 8 January 2001.

2. Health status of the herds of origin of the animals:
 - 2.1 The herds of origin have been, for the past 12 months, free of bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis.
 - 2.2 The herds of origin has been, for the past 90 days, clinically free of leptospirosis (*Leptospira hardjo*).
 - 2.3 No case of BSE have been declared for the last 7 years in the herds of origin.
 - 2.4 The animals originate from a property or properties free from anthrax for the twenty (20) days prior to export.
3. Health status of the bovine animals to be exported:
 - 3.1 The animals are born and raised in the Netherlands and are not progeny of BSE cases.
 - 3.2 The animals are under 32 months of age, are identified with a permanent tag, have an individual identification number and are accompanied by the copy of their original identification card.
 - 3.3 The animals have not been fed with meat-and-bone meals and greaves derived from ruminants in accordance with EC and national legislation.
 - 3.4 The animals did not receive thyreostatic, oestrogenic, androgenic or gestagenic substances for fattening purpose in accordance with EC and national legislation.
 - 3.5 The animals have not been vaccinated against Rift Valley fever, foot and mouth disease, bovine tuberculosis, bovine brucellosis or enzootic bovine leucosis.
 - 3.6 The animals were injected with inactivated vaccine against IBR/IPV within 10 days prior to shipment.
Date of injection :
Name of the vaccine :
 - 3.7 Concerning Bluetongue:
The animals were subjected to an agent identification test (polymerase chain reaction) in accordance with the Terrestrial Manual of the OIE, with negative results, and that test was carried out on blood samples taken not more than 7 days before the day of shipment;
AND
the animals were protected from attack from Culicoides, likely to be competent bluetongue vectors,
(Test is not required when the country is free of this disease)
 - 3.8 During transportation to the place of shipment;The animals have been submitted with negative results to the following tests prior to shipment:
(Test is not required when the country is free of this disease)
 - a) Intradermo-tuberculin test in accordance with the official method.
 - b) Bovine brucellosis by buffered Brucella antigen test (BBAT) or ELISA.
 - c) Bovine enzootic leukosis by agar gel immunodiffusion (AGID) or ELISA.
 - d) Bovine genital campylobacteriosis by culture of genital mucus (only the male animals).
 - e) Infectious bovine rhinotracheitis by virus neutralization or ELISA, except for animals originating from herds regularly vaccinated against this disease.
 - f) Paratuberculosis by ELISA test.
 - 3.9 The day of shipment the animals have been examined and found clinically free of infectious diseases such as anthrax, bovine tuberculosis, bovine brucellosis, enzootic bovine leucosis, infectious bovine rhinotracheitis (IBR/IPV), bovine virus diarrhoea, rabies, Q fever, leptospirosis, trichomoniasis, bovine genital campylobacteriosis, vibriosis, listeriosis, internal/external parasites and Johne's disease (paratuberculosis), and free of physical abnormalities especially concerning the mammary and the genital tracts.