

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het certificeren van fokvee ten behoeve van de export naar Egypte en beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Egypte, 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 fokvee naar Egypte 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
- Beschikking 2003/467/EG

2.2 Nationale wetgeving

- Gezondheids- en welzijnswet voor dieren, artikel 79
- Wet dieren

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Egypte en Nederland.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

- De export van fokvee naar Egypte is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage 1*

Toelichting bij het certificaat:

Algemeen:

- Het certificaat is beschikbaar in Client.
- Onder 'holding of origine' wordt verstaan het bedrijf/de bedrijven van herkomst.
- Indien de export plaatsvindt vanaf een niet-erkende exportplaats, dan dient in Client op het niveau "Orderregel" bij "Erkenning buitenland" het volgende te worden ingevuld:
 - In het eerste vak: not applicable
 - In het tweede vak: NAW-gegevens van de exportplaats.LET OP: Niet naast dit item op opslaan drukken, maar uitsluitend onder aan de pagina van de orderregel.
- Wanneer de export plaatsvindt vanaf een erkende verzamelplaats, kan deze op de gebruikelijke wijze bij "Erkenning binnenland" worden aangegeven.
- Raadpleeg vooraf de instructie Tijdelijke Maatregelen Derde Landen (TMDL-01) op mogelijke exportbeperkingen. Als in de TMDL-01 informatie staat die in strijd is met een landeninstructie dan is de informatie vermeld in de TMDL-01 leidend.
- Indien dieren verzameld worden en in isolatie worden geplaatst, kan dit in een erkend verzamelcentrum of in een stal die voldoet aan de voorwaarden van instructie Pré-export quarantaine en isolatie (HORQU-01). Daarnaast worden er bij plaatsing van dieren in dergelijke stallen ook eisen gesteld op basis van EU- en nationale regelgeving zoals de 21-dagen regeling. Hieraan moet uiteraard ook worden voldaan.
Indien voor isolatie geen gebruik wordt gemaakt van een erkend verzamelcentrum dan moet in het certificaat bij hoofdstuk II in het vakje 'Approval number of the assembly centre' komen te staan: 'not mentioned'.
- Schmallenbergvirus:
Verklaring 1: indien het gaat om veestapels en/of boerderijen waar de dieren vóór 1 augustus 2012 hebben verbleven dan is de dierziektesituatie te controleren op de website van de afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is direct opvraagbaar bij deze afdeling. Indien het gaat om veestapels en/of boerderijen waar de dieren verbleven hebben na 1 augustus 2012 dan kan de verklaring worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de

dierenartspracticus van de herkomstbedrijven waar de dieren hebben verbleven.
Verklaring 2 is af te geven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de genoemde twee testen.

Verklaring 3 is af te geven na controle van de maatregelen tegen SBV-vectoren, die genomen zijn tijdens de quarantaineperiode.

Verklaring 1:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Client controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. De genoemde dierziekten zijn aangifteplichtig. Als er een eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vinden op NVWA-Intranet, op de website van de afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer en runderpest is niet toegestaan in Nederland.

Verklaring 2:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Client controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. De genoemde dierziekten zijn aangifteplichtig. Als een eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vinden op NVWA-Intranet, op de website van de afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Nederland is door de EU sinds 1999 officieel vrij verklaard met betrekking tot genoemde aandoeningen. Vaccinatie tegen brucellose, leucose en rundertuberculose is niet toegestaan.

Verklaring 3:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Client controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. De genoemde dierziekten zijn aangifteplichtig. Als een eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vinden op NVWA-Intranet, op de website van de afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring 4:

De delen 4.1, 4.2 en 4.3 van deze verklaring kunnen worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Deel 4.4 van deze verklaring kan worden afgegeven. In overeenstemming met hoofdstuk 11.4 van de Terrestrial Code van de OIE is Nederland gekwalificeerd als "negligible BSE risk".

Deel 5 van deze verklaring kan worden afgegeven na controle aan de hand van instructie 'Controles i.v.m BSE', RND-006.

Verklaring 5:

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

Verklaring 6:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een onderliggende verklaring van gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aangeleverd door belanghebbende.

Verklaring 7:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het bedrijf van oorsprong. Hier moet 'officieel vrij' gelezen worden als 'vrij'. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-Intranet, op de website van de afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is direct opvraagbaar bij deze afdeling. Let op dat hier zowel de blokkadelijst dierziekten als de lijst besmette bedrijven van de laatste drie jaar gecontroleerd moeten worden.

Verklaring 8:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een onderliggende verklaring van gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aangeleverd door belanghebbende.

Verklaring 9:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een onderliggende verklaring van gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aangeleverd door belanghebbende.

Verklaring 10:

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een onderliggende verklaring van gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aangeleverd door belanghebbende. Het 2e deel (Heifers that have been...) van deze verklaring kan (indien de dieren natuurlijk gedekt zijn) worden afgegeven na controle van de laboratoriumuitslagen, aangeleverd door belanghebbende. Indien de dieren door middel van inseminatie gedekt zijn, aantoonbaar te maken door belanghebbende, kan het laboratoriumonderzoek achterwege blijven.

Verklaring 11:

De niet van toepassing zijnde optie moet worden doorgehaald.
Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de laboratoriumuitslagen en de vaccinatiegegevens, aangeleverd door belanghebbende.
In het geval gebruik gemaakt wordt van de eerste optie dient de vrij-status aangetoond te worden met behulp van het IBR-vrij certificaat afkomstig van de GD.

Verklaring 12:

Deze verklaring kan worden ingevuld en afgegeven op basis van een onderliggende verklaring van gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aangeleverd door belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering.
De gegevens met betrekking tot de behandeling dienen via een upload in Client als annex te worden toegevoegd.

Verklaring 13:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de laboratoriumuitslagen, aangeleverd door belanghebbende.

Verklaring 14:

Het eerste deel van de verklaring kan worden afgegeven als Nederland vrij is van Bluetongue. Client controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Bluetongue is aangifteplichtig. Als een eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vinden op NVWA-Intranet, op de website van de afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.
Het tweede deel kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen, aangeleverd door belanghebbende. Laboratoriumtesten moeten dus altijd worden uitgevoerd.
Gezien de verklaring betekent dit dat twee PCR-testen moeten worden uitgevoerd met een tussentijd van 14 dagen. Als isolatieperiode moet 21 dagen worden aangehouden.
De datum van de PCR-test dient op de bijlage, die ge-upload wordt in Client, vermeld te worden.

Verklaring 15:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de gegevens in het paspoort van de te exporteren dieren.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

6 TOELICHTING

Vanaf januari 2015 is het certificaat beschikbaar in Client. De instructie is geactualiseerd.
Nadien is het invullen in Client verduidelijkt.

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORTATION OF BREEDING CATTLE FROM
THE NETHERLANDS TO THE ARAB REPUBLIC OF EGYPT

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Product no.	Identification no.	No. eartag (4 digits)	Sex	Breed	Date of birth

Number of animals :
Description of commodity :
L/C number :

II. ORIGIN OF THE ANIMALS

Product no.	Approval no. of the assembly centre	Name and address of the assembly centre ⁽¹⁾

Product no.	Additional approvals	Registration no.	Name and address
	Holding of origin		

Name and address of the exporter :
Dispatched from :

III. DESTINATION OF THE ANIMALS

Means of conveyance :
Identification of the means of
conveyance :
Name and address consignee :

IV. HEALTH ATTESTATION

I the undersigned official veterinarian, certify that the animals described in the accompanying passports meet the following requirements:

HEALTH STATUS OF THE NETHERLANDS

1. In accordance with the standards of the International Animal Health Code of the International Office of Epizootics (OIE), the Netherlands is recognised as a country free of foot and mouth disease (FMD), vesicular stomatitis, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease and rift valley fever. The exported animals have not been vaccinated against foot and mouth disease and rinderpest;
2. In accordance with the standards of the International Animal Health Code of the International Office of Epizootics (OIE) and the regulations of the European Union the Netherlands is free of bovine tuberculosis, bovine brucellosis, and enzootic bovine leukosis. The exported animals have not been vaccinated against these diseases;
3. During the last twelve months, the Netherlands has been free of foot and mouth disease (FMD), vesicular stomatitis, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease and rift valley fever;
4. In the Netherlands:
 - 4.1. All bovine animals are identified by a permanent identification system that records all movements of any individual bovine animal from birth to death and that enables them to be traced back to dam and herd of origin;
 - 4.2. BSE affected cattle as well as:
 - all cattle which, during the first year of live, were reared with the BSE affected cattle and, which investigation showed consumed the same potentially contaminated feed during that period,
 - Or if the results of the investigation are inconclusive, all cattle born in the same herd as, and within 12 months of the birth of, the BSE affected cattle, if alive in the country, are permanently identified, and their movements controlled, and, when slaughtered or at death, are completely destroyed;
 - 4.3. A ban on movement is imposed on the herd, in case of BSE suspect;
 - 4.4. According to the International Animal Health Code of OIE, the Netherlands is a country with a negligible risk in regard to bovine spongiform encephalopathy (BSE);

- 4.5. No BSE case has occurred in the herd in the past seven years;
5. The feeding of ruminants with proteins obtained from mammals is prohibited (except those proteins determined to be safe) in accordance with the European Union legislation and this prohibition is effectively implemented since 1 January 2001.

HEALTH STATUS OF THE HERD OF ORIGIN

6. During the past five years before dispatch no clinical case of paratuberculosis have been diagnosed in the herd of origin;
7. The animals come from a herd of cattle which has been for three years officially free of bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis;
8. The animals come from a herd of origin, where no clinical case of IBR have been diagnosed during the last twelve months before dispatch;
9. The animals come from a herd of origin on which during the last twelve months before dispatch no clinical cases of bovine viral diarrhoea (BVD) have been diagnosed;
10. During the last six months before dispatch, no clinical cases of bovine trichomoniasis and bovine genital campylobacteriosis in the herd have been diagnosed. Heifers that have been naturally served have been tested negative for bovine trichomoniasis and bovine genital campylobacteriosis by examination of their vaginal mucus.

HEALTH STATUS OF THE BOVINE ANIMALS TO BE EXPORTED

11. Concerning Infectious Bovine Rhinotracheitis (IBR/IPV)
The animals come from farms free of IBR/IPV and the animals were vaccinated against IBR/IPV with an inactivated marker vaccine during the last 30 days before export;
Or⁽²⁾ During the last 44 days before export, but before the transport to the assembly centre, the animals were tested with negative results for IBR/IPV with the serum neutralization test or ELISA (gE negative), and the animals were vaccinated against IBR/IPV with an inactivated marker vaccine during the last 30 days before export;
12. The animals have been treated against ectoparasites and endoparasites with approved medication;
Type of treatment and name of medication : See annex
against ectoparasites and endoparasites
Date of treatment : See annex
13. The animals are tested for BVD/MD with Elisa virus antigen test or virus isolation with negative result;
14. Concerning Bluetongue:
In accordance with the standards of the Terrestrial Animal Health Code of the Office of Epizootics (OIE), the territory of the Netherlands is recognized as a country free of Bluetongue;
And The animals were subjected twice [a) at the farm and b) at the assembly centre] 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 date of shipment;
Date of PCR-test : See annex
15. The animals are not older than 28 months.

Notes

- ⁽¹⁾ The breeding cattle are shipped from the following assembly centre without having come into contact with animals for breeding or production of a different health status.
- ⁽²⁾ Delete as appropriate

Bijlage 2: verklaring Schmallenbergvirus

certificaatnummer:

Annex I

**ADDITIONAL DECLARATION FOR BREEDING CATTLE IN REGARD TO
SCHMALLEMBERG DISEASE (SBV)**

I the undersigned, official veterinarian, certify that the animals listed in the abovementioned certificate:

1. Originate from herds and farms from which no case of the Schmallenberg virus (SBV) has been officially notified;
2. Were tested with negative results on SBV using two PCR tests within the quarantine;
3. Are subject to measures, during their entire stay at the collection centre/quarantine station, aimed to protect them against insect vectors, which can transmit the SBV.