

1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED

Deze instructie geldt voor het certificeren van fokrunderen ten behoeve van de export naar Irak en beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Irak, 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 Irak 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
- Verordening (EG) nr. 1/2005

2.2 Nationale wetgeving

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

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Irak en Nederland.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van fokrunderen naar Irak is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage 1*

Toelichting bij het certificaat:

Algemeen

- Het certificaat is beschikbaar in Client.
- In verband met de aanwezigheid van het Schmallenbergvirus worden extra verklaringen geëist, zie bijlage 2.
De eerste verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aangeleverd door de belanghebbende.
De tweede verklaring kan na controle worden afgegeven. Bedoeld wordt dat dezelfde knuttenbeschermende maatregelen zijn genomen als bij de BT-uitbraken gebruikelijk waren (gebruik insecticiden en fijnmazig gaas voor ventilatieopeningen en deuren), waarbij rekening wordt gehouden met de welzijnsbeperkingen die het gebruik van fijnmazig gaas tot gevolg heeft.
De derde verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testresultaten, aangeleverd door belanghebbende.
De tekst moet worden geprint op NVWA-waardepapier en worden ondertekend door de certificerende dierenarts.
- 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.
- De pen wordt alleen nog maar gebruikt voor de handtekening, niet voor bijschrijvingen of doorhalingen, enz. Indien de exporteur en/of het derde land dit eist, dan moet contact worden opgenomen met TO Import/Export.
- Onder 'holding of origin' wordt verstaan de stal waar de runderen voor de export-, opfok-, satellietstal of verzamelplaats verbleven hebben.

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, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Vaccinatie tegen deze ziektes is niet toegestaan.

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 er een eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling. Met betrekking tot genoemde ziektes is het zo dat Nederland wel officieel vrij kan zijn, maar dat, met een maximale besmetting van 0,1% per jaar, er wel een aantal bedrijven besmet mag zijn. Gecontroleerd moet worden of het bedrijf van herkomst voorkomt op de lijst besmette bedrijven.

Vaccinatie tegen deze ziektes is verboden.

Verklaring 3:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland van de laatste 12 maanden. 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, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring 4:

De onderdelen a t/m d van deze verklaring kunnen worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Onderdeel e kan na controle aan de hand van instructie RNDA-006 (Controles op BSE bij export) worden afgegeven.

Verklaring 5:

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

Verklaring 6:

Deze verklaring kan worden afgegeven na raadpleging van de OIE-site, zie:

http://www.oie.int/wahis_2/public/wahid.php/Countryinformation/Animalsituation

en voor de recente meldingen, na raadpleging van de intranetsite van NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC).

Verklaring 7:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de veestapel(s). Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-Intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is direct opvraagbaar bij deze afdeling. Hier moet 'officieel vrij' gelezen worden als 'vrij van'.

Verklaring 8:

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 9:

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

Verklaring 10:

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. De exporteur moet aangeven welke optie van toepassing is. In Client wordt dit dan automatisch doorgehaald.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een IBR-vrij certificaat van de GD voor het herkomstbedrijf en op basis van een verklaring van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus waaruit blijkt dat de dieren gevaccineerd zijn.

Het tweede deel van de verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen aangeleverd door belanghebbende en na controle van de vaccinatiegegevens.

Verklaring 11:

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

Als Nederland niet vrij is van bluetongue dan is het tweede deel van deze verklaring van toepassing. Dit deel kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door de belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering. De exporteur geeft aan welke optie van toepassing is. De andere optie wordt automatisch doorgehaald. Dit moet wel worden gecontroleerd. Het derde deel van deze verklaring (...were protected...) kan na controle van de knuttenbeschermende maatregelen, deels aangeleverd door belanghebbende, worden afgegeven.

Verklaring 12:

Betreffende paratuberculose: het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van achterliggende verklaringen met gelijke strekking van de aan de bedrijven verbonden dierenartspractici, aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering. Het tweede deel deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door de belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering.

Verklaring 13:

Betreffende BVD: het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus waaruit blijkt dat de betreffende behandeling is uitgevoerd, aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering. Het tweede deel deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door de belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering.

Verklaring 14:

Deze verklaring is alleen van toepassing voor mannelijke dieren. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering.

Verklaring 15:

Deze verklaring kan na klinische controle van de runderen door de certificerende dierenarts ter plekke worden afgegeven.

Verklaring 16:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus waaruit blijkt dat de betreffende behandeling is uitgevoerd, aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

6 TOELICHTING

- Vanaf maart 2015 is het certificaat beschikbaar in Client. Tevens is de instructie geactualiseerd.

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF BREEDING CATTLE FROM THE NETHERLANDS TO IRAQ

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Product no.	No. eartag (4 digits)	Identification no.	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 export stable	Name and address of the export stable ⁽¹⁾

Name and address of the exporter :

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, hereby 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 Terrestrial Animal Health Code of the International Office of Epizootics (OIE), the Netherlands is recognised as a country free from 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 Terrestrial Animal Health Code of the International Office of Epizootics (OIE), the Netherlands is officially free from bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis. The exported animals have not been vaccinated against these diseases;
3. During the last twelve months, the Netherlands has been free from foot and mouth disease (FMD), vesicular stomatitis, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease and Rift Valley fever;
4. In the Netherlands:
 - a. 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;
 - b. BSE cases as well as:
 - All cattle which, during the first year of life, were reared with the BSE affected cattle during their first year of life, 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 cases, if alive in the country, are permanently identified, and their movements controlled, and, when slaughtered or at death, are completely destroyed;
 - c. A ban on movement is imposed on the herd, in case of BSE suspect;
 - d. According to the Terrestrial Animal Health Code of OIE, the Netherlands is a country with a negligible risk in regard to bovine spongiform encephalopathy (BSE);
 - e. 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 European Union legislation and this prohibition is effectively implemented since 1 January 2001;
6. In the Netherlands no cases of anaplasmosis, babesiosis and theileriosis have been diagnosed in the last 3 years.

HEALTH STATUS OF THE HERDS OF ORIGIN

7. The animals come from herds of origin, which have been for 3 years officially free from bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis;
8. The animals come from herds of origin, where no clinical case of IBR have been diagnosed during the last twelve months before dispatch;
9. During the last six months before dispatch, no clinical cases of bovine trichomoniasis, vibriosis and bovine genital campylobacteriosis in the herd have been diagnosed.

HEALTH STATUS OF THE BOVINE ANIMALS TO BE EXPORTED

10. Concerning Infectious Bovine Rhinotracheitis (IBR/IPV):
The animals come from farms free from 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 30 days before export, but before the transport to the export stable, the animals were tested with negative results for IBR/IPV with the serum neutralisation 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;
11. 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 from Bluetongue;
Or⁽²⁾ 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, during transportation to the place of shipment;
12. Concerning paratuberculosis (Johne's disease), the animals:
Come from farms where during the past five years before dispatch no clinical case of paratuberculosis have been diagnosed in the herd of origin;
And Were subjected to an Elisa test within 30 days before shipment with negative result;
13. Concerning Bovine Viral Diarrhea the animals:
Were vaccinated within 30 days before date of export;
And Were subjected to an Elisa antigen test, or a PCR test, with negative result;
14. Males only to be tested for trichomoniasis, vibriosis and bovine genital campylobacteriosis;
15. On the day of shipment the exported animals have been examined and found clinically free from infectious diseases such as bovine tuberculosis, bovine brucellosis, enzootic bovine leukosis, paratuberculosis, infectious rhinotracheitis (IBR/IPV), rabies, BVD, anaplasmosis, leptospirosis, trichomoniasis, babesiosis, bovine genital campylobacteriosis and skin diseases;
16. Before shipment the animals were subjected to veterinary treatments (indicate the method, date of treatment and dose of bioproduct) against pasteurelloses within 30 days.

Notes

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

certificaatnummer:

Annex

ADDITIONAL DECLARATION FOR BREEDING CATTLE IN REGARD TO
SCHMALLEMBERG DISEASE (SBV) /
AANVULLENDE VERKLARING VOOR FOKRUNDEREN IN HET KADER VAN DE ZIEKTE VEROORZAAKT DOOR
HET SCHMALLEMBERGVIRUS (SBV)

The undersigned official veterinarian certifies that the animals as described in the included veterinary animal passports: /

Ondergetekende, officieel dierenarts, bevestigt hiermede dat de in bijgevoegde veterinaire dierpaspoorten beschreven dieren:

1. Originate from herds from which no official case of the Schmallenberg virus has been notified for a period of three months prior to the shipment to Iraq; /
Afkomstig zijn uit veestapels waarin sinds ten minste de laatste drie maanden voorafgaande aan het moment dat zij werden ingeladen naar Irak, officieel geen geval (infectie of ziekte) van het Schmallenbergvirus bekend is geworden;
2. 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; /
Zijn onderworpen aan maatregelen, die er op gericht zijn hen gedurende de totale duur van hun verblijf op de verzamelplaats/in het quarantainestation te beschermen tegen vectoren die het Schmallenbergvirus kunnen overbrengen;
3. Are subject to a PCR-test performed on a blood sample taken seven days after the protective measures against insect vectors in the quarantine station have been taken, and the test results were found negative. /
Zijn onderworpen, 7 dagen nadat in het quarantainestation de beschermende maatregelen tegen vectoren zijn genomen, aan een bloedafname voor SBV-bepaling door middel van een PCR-test, met negatieve uitslag.