

## 1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het certificeren van fokrunderen ten behoeve van de export naar Jemen en beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Jemen, 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 aandra-gen.

Over de certificeringseisen ten behoeve van de export van fokrunderen naar Jemen 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.

### 2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Jemen en Nederland.

## 3 DEFINITIES

n.v.t.

## 4 WERKWIJZE

De export van fokrunderen naar Jemen is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage*

### Toelichting bij het certificaat:

#### Verklaring 1.1:

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Het tweede deel van deze verklaring (niet vaccinatie) kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen deze ziektes is verboden.

#### Verklaring 1.2:

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Het tweede deel van deze verklaring (niet vaccinatie) kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen deze ziektes is verboden.

#### Verklaring 1.3:

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

#### Verklaring 1.4:

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 RNDV-006 (Controles op BSE bij export) worden afgegeven.

#### Verklaring 1.5:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Sinds 8 augustus 1994 is de feedban van kracht.

#### Verklaring 1.6:

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

[http://web.oie.int/wahis/public.php?page=country\\_status&year=2010](http://web.oie.int/wahis/public.php?page=country_status&year=2010)

#### Verklaring 2.1

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

#### Verklaring 2.2 en 2.3

---

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

Verklaring 3.1:

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. Het niet van toepassing zijnde deel van de verklaring moet worden doorgehaald.

Indien het laatste deel van de verklaring van toepassing is, dan kan dit deel van de verklaring worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door de belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering.

Verklaring 3.2:

Het eerste deel deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door de belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering.

Het tweede deel van deze verklaring kan na controle worden afgegeven.

Verklaring 3.3:

Het eerste deel van 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.

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 3.4:

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring van de 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 3.5:

Deze verklaring kan, indien van toepassing, worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door de belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering.

Verklaring 3.6:

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven.

Verklaring 3.7:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring van de 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**

In oktober 2012 zijn met Jemen afspraken gemaakt over de export van fokrunderen. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat vormen de weerslag van deze afspraken.

Bijlage: certificaat

Veterinary certificate for the export of breeding cattle from the Netherlands to the Republic of Yemen

I.	Identification of the animals	
	Number of bovine animals (cf. enclosed list)	:
II.	Origin of the animals	
	Name and address of the consignor	:
III.	Destination of the animals	
	The breeding cattle are shipped from the following premises of origin without having come into contact with animals for breeding or production of a different health status.	
	Name and address of the export stable	:
	Approval number of the export stable	:
	Type of means of transport	:
	Name and address of the consignee	:
IV.	Health information	
	I the undersigned, official veterinarian, hereby certify that the animals described in the accompanying passports meet the following requirements:	
	1.	Health status of the Netherlands
	1.1	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;
	1.2	In accordance with the standards of the International Animal Health Code of the International Office of Epizootics (OIE), The Netherlands is officially free of bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis. The exported animals have not been vaccinated against these diseases;
	1.3	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;
	1.4	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 International Animal Health Code of OIE, The Netherlands is a country with a controlled risk in regard to bovine spongiform encephalopathy (BSE);
	e.	No BSE case has occurred in the herd in the past seven years;
	1.5	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;
	1.6	In The Netherlands no cases of anaplasmosis, babesiosis and theileriosis have been diagnosed in the last 3 years.
	2.	Health status of the herds of origin:
	2.1	The animals come from herds of origin, which have been for 3 years officially free of bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis;
	2.2	The animals come from herds of origin, where no clinical case of IBR have been diagnosed during the last twelve months before dispatch;
	2.3	During the last six months before dispatch, no clinical cases of bovine trichomoniasis, vibriosis and

		bovine genital campylobacteriosis in the herd have been diagnosed.
	3.	Health status of the bovine animals to be exported
	3.1	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 (*) 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; (*) (*) delete as appropriate
	3.2	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, during transportation to the place of shipment;
	3.3	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;
	3.4	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;
	3.5	Males only to be tested for trichomoniasis, vibriosis and bovine genital campylobacteriosis;
	3.6	On the day of shipment the exported animals have been examined and found clinically free of 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;
	3.7	Before shipment the animals were subjected to veterinary treatments (indicate the method, date of treatment and dose of bioproduct) against pasteurelloses within 30 days.

