

## **1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED**

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

## **3 DEFINITIES**

n.v.t.

## **4 WERKWIJZE**

De export van fokrunderen naar Mongolië is toegestaan.

Kopieën van de schetsen van alle runderen moeten als bijlagen bij het certificaat gevoegd worden, zie de voetnoot.

- *Certificaat: zie bijlage*

### **Toelichting bij het certificaat:**

#### Verklaring I.1:

Het betreft hier aangifteplichtige ziekten.

Deze verklaring is af te geven na controle van de dierziektesituatie. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

#### Verklaring I.2:

De hier genoemde ziekten zijn niet aangifteplichtig in Nederland, maar komen niet voor in Nederland. Op grond hiervan kan deze verklaring worden afgegeven.

#### Verklaring I.3:

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

#### Verklaring I.4:

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

#### Verklaring I.5:

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

#### Verklaring I.6:

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

#### Verklaring I.7:

Mongolië eist dat de dieren getest worden op SBV met negatief resultaat.

Verder is deze verklaring af te geven na controle van de dierziektesituatie. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring II.1:

Voor de genoemde ziektes (tuberculose, brucellose en leukose), welke alle drie aangifteplichtig zijn, is deze verklaring af te geven na controle van de dierziektesituatie. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling. Of er zich geen andere besmettelijke dierziektes hebben voorgedaan is af te geven op basis van verklaringen van de aan de herkomstbedrijven verbonden dierenartspractici.

Verklaring II.2:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van dierenartsverklaringen van de herkomstbedrijven dat er de laatste drie jaar geen paratuberculose voor is gekomen. Daarnaast moeten negatieve laboratorium uitslagen overlegd worden door belanghebbende.

Verklaring II.3:

Deze verklaring is af te geven na controle van de dierziektesituatie. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling

Verklaring II.4:

Deze verklaring is af te geven na controle van de dierziektesituatie van het bedrijf. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring II.5:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan de herkomstbedrijven verbonden dierenartspractici.

Verklaring III.1:

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

Verklaring III.2:

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

Verklaring III.3:

Deze verklaring kan na controle ter plekke door de certificerend dierenarts worden afgegeven.

Verklaring III.4:

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie. Informatie over de dierziektesituatie is 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. Het niet van toepassing zijnde deel moet worden doorgehaald.

Het derde deel van de verklaring (were protected) is altijd van toepassing en kan worden afgegeven als de dieren in het bijzijn van de dierenarts voorafgaand aan de reis preventief tegen Culicoides met een goedgekeurd insecticide worden behandeld.

Verklaring IV.1:

Deze verklaring kan na controle of de laboratoria erkend zijn worden afgegeven.

Verklaring IV.2:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren dieren, aan te leveren door belanghebbende.

Verklaring	Raadpleeg NVIC	Verklaring dierenarts-p.	Laboratorium- uitslag	EU- en nat. regelgeving	Na controle	Geen actie
I.1	<b>X</b>					
I.2						<b>X</b>
I.3				<b>X</b>		
I.4				<b>X</b>		
I.5				<b>X</b>		
I.6				<b>X</b>		
I.7	<b>X</b>		<b>X(!)</b>			
II.1	<b>X</b>	<b>X</b>				
II.2		<b>X</b>	<b>X</b>			
II.3	<b>X</b>					
II.4	<b>X</b>					
II.5		<b>X</b>				
III.1				<b>X</b>		
III.2				<b>X</b>		
III.3					<b>X</b>	
III.4	<b>X</b>		<b>(x)</b>		<b>X</b>	
IV.1					<b>X</b>	
IV.2 (a t/m e)			<b>X</b>			

## **5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN**

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

## **6 TOELICHTING**

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

Bijlage 1: certificaat

Health certificate for the export of breeding cattle from the Netherlands to Mongolia

Name and address of consignor :

Name and address of consignee :

Place of loading :

Place of destination :

Identification of means of  
transportation :

Identification number*	Date of birth	Herd number	Breed	Sex
------------------------	---------------	-------------	-------	-----

#### HEALTH ATTESTATION

I the undersigned, official veterinarian, certify that:

##### I. COUNTRY AND ZONE OF ORIGIN

1. The Netherlands is free from foot and mouth disease, vesicular stomatitis, bovine contagious pleuropneumonia, lumpy skin disease, Rift Valley fever, Rinderpest and peste des petits ruminants in compliance with the OIE Terrestrial Animal Health Code;
2. The Netherlands is free from theileriasis, Surra (*trypanosoma evansi*), heartwater and new world screwworm;
3. The Netherlands is carrying out an epidemiological programme for Bovine Spongiform Encephalopathy (BSE) surveillance and eradication in accordance with the O.I.E. 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;
  - c. The use of mammalian protein (except from milk and milk products) is forbidden for feeding ruminants, and this measure is applied in compliance with the European Union regulation.
4. The Netherlands 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 the dam and the herd of origin;
5. The Netherlands has a compulsory system of prophylaxis with a herd classification in accordance with the Terrestrial Animal Health Code of the OIE for bovine tuberculosis, bovine brucellosis and bovine enzootic leukosis;
6. The use of anabolic or hormonal growth promoters is officially forbidden for feeding ruminants;
7. The exporting country, administrative territories and/or premises are recognized free from Schmallenberg disease.

##### II. HERDS OF ORIGIN

1. No outbreak of any contagious disease (including tuberculosis, brucellosis and bovine leukosis) has been declared for at least 6 months in the herds of origin;
2. No clinical outbreaks of paratuberculosis has been declared for at least 3 years;
3. No case of bluetongue has been recorded in the herd of origin for a period of at least 60 days prior to the date of export;

4. The herds of origin are free from BSE;
5. No clinical sign of the following diseases has been found in the herd of origin for at least 6 months:
  - a. bovine genital campylobacteriosis;
  - b. trichomoniasis;
  - c. infectious bovine rhinotracheitis.

**III. EXPORTED ANIMALS**

1. The exported animals are not to be culled under a national eradication program of contagious diseases especially BSE;
2. The animals have not been fattened on any food containing meat and bone meal or any animal proteins (except from milk);
3. They show no clinical evidence of any contagious disease at the time of loading and in particular of diseases mentioned in section II in relation with the herd of origin;
4. Regarding 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;  
OR (\*\*)  
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;

**IV. REQUIRED TESTS**

1. Analysis are carried out by approved laboratories;
2. Exported cattle have been submitted with negative results to the following tests in the last 30 days prior to shipment:
  - 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. Infectious bovine rhinotracheitis by virus neutralisation or ELISA, except for animals originating from herds regularly vaccinated against this disease;
  - e. BVD/MD by ELISA.

\* Copies of identification cards are attached to the present certificate.

\*\* Delete if not appropriate.

**THIS CERTIFICATE IS VALID FOR 30 DAYS**

Gedaan te / Done at / Ausgefertigt in / Fait à / Hecho en  
Op / On / Am / Le / El

Handtekening officiële dierenarts / Signature of the official veterinarian /  
Unterschrift des amtlichen Tierarztes / Signature du vétérinaire officiel /  
Firma veterinario oficial

Naam in hoofdletters / Name in capital letters / Name in Grossbuchstaben /  
Nom en lettres capitales / Nombre en letras capitales

