

1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED

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

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van fokrunderen naar Oman is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage 1*

Toelichting bij het certificaat:

Algemeen

- Het certificaat is beschikbaar in Client
- 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, moet er 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.
- Inzake het Schmallenbergvirus moet een extra verklaring worden afgegeven, zie bijlage 2. De tekst moet worden geprint op NVWA-waardepapier en bij het certificaat worden gevoegd. Verklaring 1 kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus. Voor de periode tot 1 augustus 2012 is dit te controleren op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling. Voor de periode ná 1 augustus 2012 is deze verklaring af te geven op basis van een verklaring van gelijke strekking van de aan het bedrijf (waar de dieren hebben verbleven) verbonden dierenartspracticus, aangeleverd door belanghebbende. Verklaring 2 kan worden afgegeven op basis van negatieve testresultaten, aangeleverd door belanghebbende via een upload in Client tijdens de aanvraag. Verklaring 3 kan worden afgegeven na controle van de knuttenbeschermende maatregelen.

Verklaring 1, 2 en 3:

Deze verklaringen kunnen 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. Er wordt niet gevaccineerd tegen genoemde ziektes.

Verklaring 4:

Verklaring a, b, c en d kunnen worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Verklaring e kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het bedrijf.

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 verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus. Let op, deze verklaring gaat over de 'herd of origin' en heeft gedeeltelijk overlap met verklaring 12.

Verklaring 7:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het bedrijf. De hier genoemde ziekten zijn aangifteplichtig. Meldingen van aangifteplichtige dierziekten zijn te vinden op NVWA-Intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of zijn rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling. Client controleert geen bedrijven. Hoewel Nederland vrij is van tuberculose, brucellose en leucose volgens OIE-normen, wil dit niet zeggen dat ook automatisch alle bedrijven in Nederland vrij zijn. Er mag een bepaald aantal gevallen per jaar voorkomen zonder dat de vrij-status van het land verloren gaat.

Verklaring 8:

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven op grond van een onderliggende verklaring, dat het bedrijf van oorsprong meedoet aan het Leptospirose hardjo certificeringsprogramma van de GD, aangeleverd door belanghebbende door middel van een upload in Client tijdens de aanvraag. Let hierbij op de data: het bedrijf moet minimaal 90 dagen vrij zijn.

Een andere mogelijkheid is dat er een dierenartsverklaring overlegd wordt.

Verklaring 9:

Deze verklaring is af te geven na controle aan de hand van instructie RNDA-006 (BSE-controles bij export van runderen). Zie ook verklaring 4e.

Verklaring 10:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus.

Verklaring 11:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus.

Verklaring 12:

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

Het tweede deel van de verklaring, betreffende anaplasrose en babesiose, kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het bedrijf van oorsprong verbonden dierenartspracticus. Deze verklaring is gedeeltelijk overlappend met verklaring 6.

Verklaring 13:

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. De exporteur moet aangeven welke optie van toepassing is. In Client wordt dit vervolgens 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 14:

De exporteur moet aangeven welke optie van toepassing is. In Client wordt dit vervolgens automatisch doorgehaald.

Wanneer Nederland vrij is van bluetongue kan de verklaring worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van Nederland. Client controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. De genoemde dierziekte is aangifteplichtig. Als deze eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vin-

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

De tweede optie wordt standaard doorgehaald.

Wanneer Nederland niet vrij is van bluetongue kan de derde optie worden afgegeven op basis van gegevens betreffende de vaccinatie en ge-upload door belanghebbende. Vaccinatie tegen bluetongue is in Nederland toegestaan.

De laatste zin van de derde optie (behandeling met insecticiden) kan worden afgegeven na controle hiervan.

Verklaring 15:

Het eerste deel van de verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus.

Het tweede deel van de verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen, ge-upload door belanghebbende.

Verklaring 16:

Het eerste deel van de verklaring kan worden afgegeven wanneer het bedrijf een door de GD afgegeven BVD-vrij certificaat heeft, aan te leveren door belanghebbende.

Het tweede deel van de verklaring kan worden afgegeven op basis van de vaccinatiegegevens en negatieve laboratoriumuitslagen, beide aan te leveren door middel van een upload in Client door belanghebbende. Ook al betreft het een or-verklaring, er staat geen voetnoot of asterisk bij, dus er hoeft niks doorgehaald te worden.

Verklaring 17:

Deze verklaring is alleen van toepassing voor mannelijke dieren en kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren partij, ge-upload door belanghebbende.

Verklaring 18:

Deze verklaring kan na klinische inspectie van de te exporteren runderen ter plekke (maximaal 48 uur voor vertrek) worden afgegeven.

Verklaring 19:

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

Verklaring 20:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van gegevens omtrent behandeling, ge-upload door belanghebbende. Methode, datum van behandeling en dosering van het product dienen vermeld te worden en als annex bij het certificaat gevoegd te worden.

Verklaring 21:

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van gegevens, aangeleverd door belanghebbende. Het tweede deel van deze verklaring (and were...) kan worden afgegeven na controle van de dieren ter plekke door de NVWA-dierenarts.

Verklaring 22:

Deze verklaring kan na controle van het transportmiddel worden afgegeven. Het tweede deel van de verklaring kan worden afgegeven na controle van het reisschema.

Verklaring 23:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van het reisschema.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

6 TOELICHTING

Vanaf 15 april 2015 is het certificaat beschikbaar in Client. De instructies zijn hierop aangepast en geactualiseerd.

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF BREEDING CATTLE FROM
THE NETHERLANDS TO THE SULTANATE OF OMAN

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

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

Number of animals⁽¹⁾ :
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

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 :
Date of departure :
Name and address consignee :

IV. HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned official veterinarian, certify that:

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 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 the 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, such as milk and milk products) in accordance with European Union legislation and this prohibition is effectively implemented since 8 January 2001;
6. The animals come from herds of origin, where during the three years prior to export, no clinical symptoms of anaplasmosis and babesiosis and theileriosis have been seen.

HEALTH STATUS OF THE HERDS OF ORIGIN

7. The animals come from herds of origin, which have been for the past 12 months free from bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis;
8. The animals come from herds of origin, which have been for the past 90 days free from leptospirosis (*leptospira hardjo*);
9. The animals come from herds of origin, on which no case from BSE have been diagnosed for the last 7 years;
10. The animals come from herds of origin, which have been clinically free of paratuberculosis for the past 1 year;
11. The establishment of origin is clinically free from cattle ticks and ticks borne diseases and the cattle is clinically free from evidence of cattle ticks;
12. The animals come from herds of origin, which have been free of rabies and in which, during the two years prior to export, no clinical symptoms of anaplasmosis and babesiosis have been seen.

HEALTH STATUS OF THE BOVINE ANIMALS TO BE EXPORTED

13. 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^(*) During the last 44 days before export, but before the transport to the export stable, the animals were tested with negative results for IBR/IPV with a 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;
14. Concerning Bluetongue:
In accordance with the standards of the Terrestrial Animal Health Code of the Office from Epizootics (OIE), the territory of the Netherlands is recognized as a country free of Bluetongue;
Or The Netherlands are seasonally free from BTV;
Or A BTV infected country;
The animals are vaccinated against bluetongue serotype 8 and the animals are still within the immunity period of time guaranteed in the specifications of the vaccine;
And The vaccination of the animals against bluetongue serotype 8 took place more than 60 days before the date of shipment.
Type of vaccine : See annex
Date of vaccination : See annex
And The animals were protected from attacks from *Culicoides* likely to be competent bluetongue vectors during transportation to the place of shipment;
15. Concerning paratuberculosis (Johne's disease), the animals:
Come from farms where during the past three 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;
16. Concerning Bovine Viral Diarrhea the animals:
Come from officially declared free herds;
Or Were vaccinated within 30 days before the date of export and were subjected to an ELISA antigen test, or a PCR test, with negative result;
17. Only males have been tested for trichomoniasis, vibriosis and bovine genital campylobacteriosis;
18. Observation of the animals during last 48 hours prior to shipment by an Official Veterinarian and the animals have been found to be clinically healthy and free from diseases listed by the OIE;
19. 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;
20. Before shipment the animals were subjected to veterinary treatments (indicate the method, date of treatment and dose of bioproduct (See annex)) against pasteurelloses within 30 days;
21. The animals were treated with an acaricide prior to shipment and were completely free from internal and external parasites;
22. The animals were transported to the place of shipment in specially constructed vehicles previously cleansed and disinfected without any delay;
23. The animals should be transported directly to the Sultanate of Oman without transit through a third

country.

Notes

- (*) Delete as appropriate
- (1) A copy of the identification document must be accompanied.

Bijlage 2: Schmallebergverklaring

certificaatnummer:

Annex

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

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

1. Originate from herds and farms from which no case of the Schmalleberg virus (SBV) has been officially notified;
2. Were tested with negative results on SBV using a PCR test;
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.