

1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED

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

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van fokrunderen naar Pakistan is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage*

Toelichting bij het certificaat:

Algemeen:

- Het certificaat is beschikbaar in Client.
- Onder 'Holding of origine' wordt in dit geval verstaan het bedrijf/de bedrijven van herkomst
- 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.

Verklaring 1:

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

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

Verklaring 2:

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

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

Verklaring 3:

Deze verklaring is af te geven 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, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring 4:

Delen a, b, c, en d van deze verklaring kunnen worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Deel e kan worden afgegeven na controle van de I&R-gegevens van de dieren aan de hand van de instructie Controles i.v.m. BSE bij export, RND-006.

Deel f kan worden afgegeven er van uitgaande dat runderen geboren in of voor 1994 niet in aanmerking komen voor export.

Verklaring 5:

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

Verklaring 6:

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

http://web.oie.int/wahis/public.php?page=country_status&year=2013 plus, 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 veestapels van herkomst. Client controleert hier niet automatisch op.

Het kan zijn dat er wel gevallen van tuberculose, brucellose en/of leucose zijn geconstateerd, maar dat Nederland nog steeds officieel vrij is met een maximale besmetting van 0,1% van de bedrijven per jaar. Gecontroleerd moet worden of het bedrijf van herkomst voorkomt op de lijst besmette bedrijven.

Verklaring 8:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf/de bedrijven verbonden dierenartspracticus/practici.

Verklaring 9:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf/de bedrijven verbonden dierenartspracticus/practici.

Verklaring 10:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf/de bedrijven verbonden dierenartspracticus/practici.

Verklaring 11:

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

Verklaring 12:

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.

In de tabel aan het eind van het certificaat moet de niet van toepassing zijnde test worden doorgehaald en moet de datum van testen worden ingevuld. Deze tabel moet als bijlage ge-upload worden door belanghebbende.

Verklaring 13:

Als Nederland vrij is van bluetongue dan kan testen achterwege blijven en moet 'not applicable' in de tabel worden ingevuld. Client controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Bluetongue is 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.

Als Nederland niet vrij is van bluetongue dan is het tweede deel van toepassing. Dit deel kan worden afgegeven na controle van de testresultaten en na controle van de genomen knuttenwerende maatregelen bij het inladen (knuttenwerende spray).

In de tabel aan het eind van het certificaat moet de datum van testen worden ingevuld.

Verklaring 14:

Het eerste deel van 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. 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.

In de tabel aan het eind van het certificaat moet de niet van toepassing zijnde test worden doorgehaald en moet de datum van testen worden ingevuld.

Verklaring 15:

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 vaccinatie is uitgevoerd. 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.

In de tabel aan het eind van het certificaat moet de niet van toepassing zijnde test worden doorgehaald en moet de datum van testen worden ingevuld.

Verklaring 16:

Deze verklaring is uitsluitend van toepassing op mannelijke runderen.

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

In de tabel aan het eind van het certificaat moet de datum van testen worden ingevuld.

Verklaring 17:

East Coast Fever (Theileriosis) is niet aangifteplichtig in Nederland. Het is een ziekte die in Nederland nooit (tot 2014) is voorgekomen. Derhalve kan deze verklaring worden afgegeven na raadplegen van de OIE-website (zie: http://web.oie.int/wahis/public.php?page=country_status&year=2013) plus, voor de meest recente meldingen, na raadpleging van de internetsite van NVIC.

Indien zich gevallen hebben voorgedaan dan kan deze verklaring worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen, aan te leveren door belanghebbende.

In geval er getest moet worden dan moet in de tabel aan het eind van het certificaat de datum van testen worden ingevuld.

Verklaring 18:

In Nederland wordt geen onderzoek gedaan naar Malignant Catarrhal Fever Disease en de ziekte is ook niet aangifteplichtig, dus de dieren moeten hierop worden getest. Het eerste deel van de verklaring moet dus altijd worden doorgehaald. Het tweede deel van de verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen, aan te leveren door belanghebbende.

In de tabel aan het eind van het certificaat moet de niet van toepassing zijnde test worden doorgehaald en moet de datum van testen worden ingevuld.

Verklaring 19:

Deze verklaring kan na klinische inspectie van de dieren door de certificerend dierenarts worden afgegeven.

Verklaring 20:

Deze verklaring kan afgegeven worden op basis van een verklaring van de dierenartspracticus. Op een bij het certificaat te voegen annex moet, betreffende pasteurella, worden ingevuld welke behandelingsmethode is gebruikt, de datum van behandeling en de dosis van het gebruikte product.

Deze annex moet als bijlage ge-upload worden door belanghebbende.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

6 TOELICHTING

Met ingang van januari 2015 is het certificaat beschikbaar in Client. Verklaring 12 is verduidelijkt.

Bijlage 1: certificaat

**VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF BREEDING CATTLE
FROM THE NETHERLANDS TO PAKISTAN**

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

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

Number of animals :

II. ORIGIN OF THE ANIMALS

Product no.	Additional approvals	Registration no.	Name and address
	Holding of origin ⁽¹⁾		

Name and address of the exporter :

Dispatched from :

III. DESTINATION OF THE ANIMALS

Means of conveyance :

Identification of the means of conveyance :

Place of destination :

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 World Organisation for Animal Health (OIE) the Netherlands is recognized 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 World Organisation for Animal Health (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;
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:
 - 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 World Organisation for Animal Health (OIE), The Netherlands is a country with a negligible risk in regard to bovine spongiform encephalopathy (BSE);
 - e. The animals come from herds where no incidence of BSE was reported for the last eleven years;
 - f. The animals were born after the date from which the ban on the feeding of ruminants with meat-and-bone meal and greaves derived from ruminants was effectively enforced;
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 or Heartwater have been diagnosed in the last 3 years.

HEALTH STATUS OF THE HERD OF ORIGIN

7. The animals come from herds of origin, which have been for 3 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 has 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;
10. The animals come from herds of origin, which have been for the past 90 days free from Leptospirosis (Leptospira Hardjo);
11. The animals come from herds of origin, which are not under any kind of veterinary restrictions due to animal diseases.

HEALTH STATUS OF THE BOVINE ANIMALS TO BE EXPORTED

12. 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;
13. Concerning Bluetongue:
In accordance with Article 8.3.3. of the Terrestrial Animal Health Code (OIE) and the regulations of the European Union, the Netherlands is recognized Bluetongue (BTV) free from the 15th of February 2012;
Or(*) If the Netherlands is not recognized Bluetongue free, 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;
14. Concerning Paratuberculosis (Johne's disease):
The animals come from farms where during the past five years before dispatch no clinical case of Paratuberculosis has been diagnosed in the herd of origin;
And The animals were subjected to an Elisa test or Delayed type hypersensitivity (DTH) within 30 days before shipment with negative result;
15. Concerning Bovine Viral Diarrhea:
The animals were vaccinated within 30 days before date of export;
And The animals were subjected to an Elisa antigen test, or a PCR test, with negative result;
16. Males only to be tested for trichomoniasis and bovine genital campylobacteriosis by a direct microscopic and cultural examination of preputial specimens proved negative;
17. Concerning East Coast Fever (Theileriosis):
In the Netherlands no cases of East Coast Fever (Theileriosis) have been diagnosed in the last 3 years;
Or(*) If the Netherlands is not free of East Coast Fever (Theileriosis) the animals were subjected to a diagnostic test with negative results during 30 days prior to shipment;
18. Concerning Malignant Catarrhal Fever Disease:
In the Netherlands no cases of Malignant Catarrhal Fever Disease have been diagnosed

- in the last 3 years;
- Or (*) If the Netherlands is not free of Malignant Catarrhal Fever Disease the animals were subjected to a diagnostic test with negative results during 30 days prior to shipment;
19. 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 Bovine 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) against pasteurellosis within 30 days (see annex).

Disease	Test	Date of test (during pre-export quarantine)
IBR/IPV	VN/ELISA*	
BT	PCR	
Paratuberculosis	DTH/ELISA*	
Bovine viral diarrhoea (BVD)	Agent Id./Elisa*	
Bovine genital campylobacteriosis (only males)	Agent Id.	
Trichomoniasis (only males)	Agent Id.	
East Coast Fever (Theileriosis)	ELISA	
Malignant catarrhal fever	IFA/PCR*	

Notes:

- (1) 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.
- (*) Delete as appropriate.