



# Diergezondheidscertificering voor verplaatsing van levende producten van paarden naar EU – lidstaten en derde landen

Code: K-LV-LP-PRD-01 Versie: 06

Ingangsdatum: 15-02-2024

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
04	21-03-2022	Bijlagen 1, 11 en 14 aangepast.
05	30-06-2023	Bijlagen 1, 2, 3, 4, 9 en 10 aangepast
06	14-02-2024	Bijlage 1 in de tabel horend bij II.2.9 de uitleg onder "verblijf" donor aangepast. In Bijlage 13 verduidelijkt dat het gaat om tests die voorafgaand aan een zending zijn gedaan.

## Inhoudsopgave

1	Onderwerp .....	2
2	Wet- en regelgeving.....	2
2.1	EU-Regelgeving .....	2
2.2	Nationale wetgeving .....	2
2.3	Beleidsregels.....	2
3	Begrippen en definities .....	2
4	Benodigdheden .....	3
5	Werkwijze .....	3
5.1	Model certificaat .....	3
<b>5.2</b>	<b>Diergezondheidscertificering .....</b>	<b>3</b>
6	Registratie en archivering .....	4
6.1	Registratie .....	4
6.2	Archivering .....	4
6.3	Toelichting op Afwijken van Voorschrift (TAV) .....	4
7	Interventies .....	4
8	Arbo, milieu en veiligheid.....	5
8.1	Veiligheidsbeleid biologische agentia.....	5
9	Bijlagen.....	5
9.1	Bijlage 1 invulvoorbeeld EQUI-SEM-A-INTRA.....	5
9.2	Bijlage 2 invulvoorbeeld EQUI-SEM-B-INTRA.....	5

# Diergezondheidscertificering voor verplaatsing van levende producten van paarden naar EU – lidstaten en derde landen

Code: K-LV-LP-PRD-01

Versie: 06

Ingangsdatum: 15-02-2024

---

9.3	Bijlage 3 invulvoorbeeld EQUI-SEM-C-INTRA.....	5
9.4	Bijlage 4 invulvoorbeeld EQUI-SEM-D-INTRA .....	5
9.5	Bijlage 5 invulvoorbeeld EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA .....	5
9.6	Bijlage 6 invulvoorbeeld EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA .....	5
9.7	Bijlage 7 invulvoorbeeld EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA .....	5
9.8	Bijlage 8 invulvoorbeeld EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA .....	5
9.9	Bijlage 9 invulvoorbeeld EQUI-GP-PROCESSING-INTRA .....	5
9.10	Bijlage 10 invulvoorbeeld EQUI-GP-STORAGE-INTRA.....	5
9.11	Bijlage 11 Formulier verklaring dierenarts van het centrum – sperma paardachtigen .....	5
9.12	Bijlage 12 Formulier verklaring teamdierenarts embryo's of oöcyten afkomstig van runderen, paardachtigen, schapen/geiten, varkens.....	5
9.13	Bijlage 13 Schema certificering paardensperma.....	5
9.14	Bijlage 14 Achtergrondinformatie certificering levende producten paardachtigen .....	5

## 1 Onderwerp

Dit werkvoorschrift vormt een aanvulling op het werkvoorschrift certificering levende producten erkende inrichtingen ([K-LV-LP-ALG01](#)). In dit voorschrift zijn specifieke aandachtspunten opgenomen voor het certificeren van levende producten afkomstig van paardachtigen.

## 2 Wet- en regelgeving

### 2.1 EU-Regelgeving

Zie: [K-LV-LP-ALG01](#) werkvoorschrift certificering levende producten erkende inrichtingen.

### 2.2 Nationale wetgeving

Zie: [K-LV-LP-ALG01](#) werkvoorschrift certificering levende producten erkende inrichtingen.

### 2.3 Beleidsregels

Zie: [K-LV-LP-ALG01](#) werkvoorschrift certificering levende producten erkende inrichtingen.

## 3 Begrippen en definities

Begrip	Definitie
--------	-----------

# Diergezondheidscertificering voor verplaatsing van levende producten van paarden naar EU – lidstaten en derde landen

Code: K-LV-LP-PRD-01

Versie: 06

Ingangsdatum: 15-02-2024

Verklaring van de dierenarts van het centrum	Zie bijlage 11
Verklaring teamdierenarts	Zie bijlage 12

## 4 Benodigheden

Zie: [K-LV-LP-ALG01](#) werkvoorschrift certificering levende producten erkende inrichtingen.

## 5 Werkwijze

### 5.1 Model certificaat

In de onderstaande tabel is weergegeven wanneer welk model certificaat van toepassing is.

Tabel 1: Welk model certificaat van toepassing is op basis van winningsdatum en plaats van verzending.

Datum winning	Plaats van verzending	Model certificaat
Na 20 april 2021	Spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen	EQUI-SEM-A-INTRA
Na 30 september 2014 en voor 21 april 2021	Spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen	EQUI-SEM-B-INTRA
Na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014	Spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen	EQUI-SEM-C-INTRA
Voor 1 september 2010	Spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen	EQUI-SEM-D-INTRA
Na 20 april 2021	Embryowinningsteam of Embryoproductieteam	EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA
Na 30 september 2014 en voor 21 april 2021	Embryowinningsteam of Embryoproductieteam	EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA
Na 31 augustus 2010 en voor 1 oktober 2014	Embryowinningsteam of Embryoproductieteam	EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA
Voor 1 september 2010	Embryowinningsteam of Embryoproductieteam	EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA
N.v.t.	Verwerkingsinrichting	EQUI-GP-PROCESSING-INTRA
N.v.t.	Opslagcentrum	EQUI-GP-STORAGE-INTRA

### 5.2 Diergezondheidscertificering

In bijlagen 1 tot en met 10 zijn van de in tabel 1 genoemde modellen voorbeelden opgenomen van deel II van de desbetreffende certificaatteksten, met invulhulp. *Bijlagen 9 en 10 zijn nog niet gereed, deze behoeven eerst nog nadere afstemming.*

In bijlagen 11 en 12 zijn de formulieren opgenomen welke dienen als basis voor de OD voor het kunnen afgeven van diverse verklaringen indien wordt gecertificeerd vanaf het centrum of team waar de winning of productie plaats had gevonden.

In bijlage 1 van K-LV-LP-ALG01 is het formulier opgenomen wat als basis dient voor de OD voor het kunnen afgeven van diverse verklaringen in EQUI-GP-PROCESSING-INTRA en EQUI-GP-STORAGE-INTRA.

In bijlage 14 is aanvullende informatie opgenomen hoe de verklaringen in de verschillende certificaatteksten kunnen worden gewaarborgd door de OD.

## **6 Registratie en archivering**

### **6.1 Registratie**

Zie: [K-LV-ALDIU-01](#).

### **6.2 Archivering**

Zie: [K-LV-ALDIU-01](#).

### **6.3 Toelichting op Afwijken van Voorschrift (TAV)**

Als hoofdregel geldt dat van het NVWA interventiebeleid en/of de procedures en werkvoorschriften niet wordt afgeweken. Indien afwijken door specifieke feiten en omstandigheden ter plaatse door de toezichthouder als noodzakelijk wordt beoordeeld, dient altijd een [TAV \(Toelichting op Afwijken van Voorschrift\)](#) opgemaakt te worden, zoals beschreven in [procedure K-ALG03](#). Bij afwijken van het interventiebeleid wordt de TL geïnformeerd. De TL is bevoegd om afwijken van het interventiebeleid al dan niet goed te keuren.

## **7 Interventies**

Het algemene en specifieke interventiebeleid (te vinden zijn op de NVWA – Werkwijzer) is er op gericht duidelijkheid te geven over hoe de NVWA intervenueert als zij overtredingen constateert. De NVWA verstaat onder een interventie: elk instrument dat de NVWA gebruikt om naleving van wettelijke voorschriften te bevorderen.

Zie: [K-LV-ALDIU-01](#).

## **8 Arbo, milieu en veiligheid**

Zie [NVWA - Werkwijzerpagina over ARBO](#).

### **8.1 Veiligheidsbeleid biologische agentia**

Op de pagina [Veiligheidsbeleid biologische agentia](#) is informatie en werkvoorschriften te vinden over dit onderwerp. In de rechterkolom is per specifieke doelgroep het mogelijke risico beschreven en de maatregel die moet worden genomen.

## **9 Bijlagen**

- 9.1** Bijlage 1 invulvoorbeeld EQUI-SEM-A-INTRA
- 9.2** Bijlage 2 invulvoorbeeld EQUI-SEM-B-INTRA
- 9.3** Bijlage 3 invulvoorbeeld EQUI-SEM-C-INTRA
- 9.4** Bijlage 4 invulvoorbeeld EQUI-SEM-D-INTRA
- 9.5** Bijlage 5 invulvoorbeeld EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA
- 9.6** Bijlage 6 invulvoorbeeld EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA
- 9.7** Bijlage 7 invulvoorbeeld EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA
- 9.8** Bijlage 8 invulvoorbeeld EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA
- 9.9** Bijlage 9 invulvoorbeeld EQUI-GP-PROCESSING-INTRA
- 9.10** Bijlage 10 invulvoorbeeld EQUI-GP-STORAGE-INTRA
- 9.11** Bijlage 11 Formulier verklaring dierenarts van het centrum – sperma paardachtigen
- 9.12** Bijlage 12 Formulier verklaring teamdierenarts embryo's of oöcyten afkomstig van runderen, paardachtigen, schapen/geiten, varkens
- 9.13** Bijlage 13 Schema certificering paardensperma
- 9.14** Bijlage 14 Achtergrondinformatie certificering levende producten paardachtigen