



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

Code: K-LV-LP-RND-01 Versie: 04

Ingangsdatum: 29-09-2023

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
02	11-10-2021	Fouten hersteld in BOV-SEM-C-intra en IBR – eisen donor embryo/oöcyt
03	22-10-2021	Fouten hersteld: BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA: ontbrekende verklaringen aangevuld, oöcyt uit andere lidstaat toegevoegd, uitvoeringsverordening 2021/605 (lidstaten erkend vrij van IBR) toegevoegd, BOV-EMB-B-INTRA naam gewijzigd.
04	27-09-2023	Aanpassing layout naar nieuw sjabloon, Sperma uit Canada nader geduid, bijlagen aangepast: invulvoorbeelden deel II certificaatteksten en nieuwe bijlage waarin de achtergrondinformatie terug te vinden is toegevoegd. Basisvoorschrift aangepast aan genoemde wijzigingen.

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	Benodigheden	2
5	Werkwijze	3
5.2	Diergezondheidscertificering	3
6	Registratie en archivering	3
6.1	Registratie	3
6.2	Archivering	3
6.3	Toelichting op Afwijken van Voorschrift (TAV)	4
7	Interventies	4
8	Arbo, milieu en veiligheid.....	4
8.1	Veiligheidsbeleid biologische agentia.....	4
9	Bijlagen.....	4

1 Onderwerp

Dit werkvoorschrift vormt een aanvulling op het werkvoorschrift certificering levende producten erkende inrichtingen ([K-LV-LPALG01](#)). In dit voorschrift zijn specifieke aandachtspunten opgenomen voor deze dier- en productsoort.

2 Wet- en regelgeving

2.1 EU-Regelgeving

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

- BESCHIKKING VAN DE COMMISSIE van 4 april 2005 betreffende vereenvoudigde certificaten voor de invoer van rundersperma en vers varkensvlees uit Canada en tot wijziging van Beschikking 2004/639/EG
- UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/620 VAN DE COMMISSIE van 15 april 2021 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de goedkeuring van de ziektevrjje en non-vaccinatiestatus van bepaalde lidstaten of zones of compartimenten daarvan ten aanzien van bepaalde in de lijst opgenomen ziekten en de goedkeuring van uitroeiingsprogramma's voor die in de lijst opgenomen ziekten

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
Verklaring van de dierenarts van het centrum	Zie bijlage 8
Verklaring teamdierenarts	Zie bijlage 9

4 Benodigdheden

Niet van toepassing.

5 Werkwijze

5.1 Model certificaat

In de onderstaande tabel is weergegeven 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	BOV-SEM-A-INTRA
Na 31 december 2004 en voor 21 april 2021	Spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen	BOV-SEM-B-INTRA
Voor 1 januari 2005	Spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen	BOV-SEM-C-INTRA
Na 20 april 2021	Embryowinningsteam of Embryoproductieteam	BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA
Voor 21 april 2021	Embryowinningsteam of Embryoproductieteam	BOV-EMB-B-INTRA
N.v.t.	Verwerkingsinrichting	BOV-GP-PROCESSING-INTRA
N.v.t.	Opslagcentrum	BOV-GP-STORAGE-INTRA

5.2 Diergezondheids certificering

In bijlagen 1 tot en met 7 zijn van de in tabel 1 genoemde modellen voorbeelden opgenomen van deel II van de desbetreffende certificaatteksten, met invulhulp. In bijlagen 8 en 9 zijn de formulieren opgenomen welke dienen als basis voor de OD voor het kunnen afgeven van diverse verklaringen. In bijlage 10 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

Bijlage 1 Voorbeeld deel II TRACESNT certificaat BOV-SEM-A-INTRA

Bijlage 2 Voorbeeld deel II TRACESNT certificaat BOV-SEM-B-INTRA

Bijlage 3 Voorbeeld deel II TRACESNT certificaat BOV-SEM-C-INTRA

Bijlage 4 Voorbeeld deel II TRACESNT certificaat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Bijlage 5 Voorbeeld deel II TRACESNT certificaat BOV-EMB-B-INTRA

Bijlage 6 Voorbeeld deel II TRACESNT certificaat BOV-GP-PROCESSING-INTRA

Bijlage 7 Voorbeeld deel II TRACESNT certificaat BOV-GP-STORAGE-INTRA

Bijlage 8 Formulier verklaring dierenarts van het centrum – sperma rund

Bijlage 9 Formulier verklaring teamdierenarts embryo's of oöcyten afkomstig van runderen

Bijlage 10 Achtergrondinformatie certificering levende producten rund