



## **Diergezondheidscertificering voor verplaatsing van levende producten van runderen naar EU – lidstaten en derde landen – Bijlage 9 – Formulier verklaring dierenarts – oöcyten en/of embryo's van runderen**

Code: K-LV-LP-RND-01B09

Dierenartsverklaring voor binnen de Europese Unie te verplaatsen oöcyten en/of embryo's van runderen gewonnen na 20 april 2021

Ondergetekende,

Naam en nummer teamdierenarts: \_\_\_\_\_

Naam en erkenningsnummer plaats van verzending: \_\_\_\_\_

Verklaart de verplaatsing van de zending(en) oöcyten/embryo's met verzenddatum \_\_\_\_\_ te hebben goedgekeurd.

Type levend product:

- in vivo verkregen embryo's
- oöcyten
- in vitro geproduceerde embryo's
- gemicromanipuleerde embryo's

De levende producten zijn afkomstig van donordieren die gehouden zijn in inrichtingen welke voldoen aan de volgende diergezondheidsgaranties (zie deel II van het certificaat, s.v.p. aanvinken welke optie van toepassing is/zijn):

### **Leukose**

- die vrij waren van enzoötische boviene leukose, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden
- die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose en de voor de inrichting van oorsprong verantwoordelijke officiële dierenarts heeft verklaard dat zich daar ten minste in de drie voorafgaande jaren geen klinisch geval van enzoötische boviene leukose heeft voorgedaan

### **IBR**

- die vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden
- die niet vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis en:
  - Er is een practicusverklaring aanwezig van het UBN waar de donorkoe op het moment van winning verbleef, waarin deze practicus verklaart dat er in tenminste de twaalf maanden voorafgaand aan de winning zich geen klinisch geval van IBR op dit UBN heeft voorgedaan
  - De donorkoe was aantoonbaar volledig beschermd tegen IBR op het moment van winning van het levend product middels een volledige vaccinatie, uitgevoerd conform het wettelijk gebruiksvoorschrift;
  - Voorafgaand aan het moment van winning van het levend product heeft de donorkoe een volledige periode van isolatie doorlopen inclusief bloedonderzoek, op een erkende quarantaine, conform de eisen die zijn gesteld aan de eisen waar levende runderen aan moeten voldoen voordat zij verplaatst kunnen worden vanuit Nederland naar een IBR – vrije lidstaat. De winning heeft plaatsgevonden na de volledige isolatieperiode van 30 dagen met bloedonderzoek, en voordat het dier de isolatie verlaat.

**Diergezondheidscertificering voor verplaatsing van levende producten van runderen naar EU – lidstaten en derde landen – Bijlage 9 – Formulier verklaring dierenarts – oöcyten en/of embryo's van runderen**

Code: K-LV-LP-RND-01B09

---

- De donorkoe verbleef op een UBN met een GD status erkend IBR – vrij;
- De donorkoe verbleef op een UBN met GD status "IBR – onverdacht", waarbij de donor nog een bloedonderzoek heeft ondergaan, waarbij het monster minimaal 15 dagen na de winningsdatum is afgenomen. Het uitgevoerde bloedonderzoek betreft een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) voor de detectie van antilichamen tegen het volledige BoHV-1-virus.

**Surra (Trypanosoma evansi)**

- in de inrichtingen is in de laatste twee jaar voor de winning/productie van de oöcyten/embryo's geen melding gemaakt van surra
- in de laatste twee jaar voor de winning/productie van de oöcyten/embryo's is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot
  - de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en
  - de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra (Trypanosoma evansi), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen.

**Mond-en-klauwzeer**

- zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer
- zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning of productie van de embryo's tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd en zij zijn niet tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerd in de periode van ten minste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van de embryo's; het voor de bevruchting gebruikte sperma is gewonnen van een mannelijke donor die voldoet aan de voorwaarden van punt 1, onder b), of het sperma voldoet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 5, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686; de embryo's zijn voor het invriezen overeenkomstig de aanbevelingen van het handboek van de IETS(4) met trypsine gewassen; de embryo's werden gedurende een periode van ten minste 30 dagen na de datum van winning diepgevroren opgeslagen en het donordier heeft gedurende deze periode geen klinische tekenen van mond-en-klauwzeer vertoond.

**Bluetonguevirus (typen 1 – 24)** (enkel van toepassing indien het gaat om oöcyten of in vitro geproduceerde embryo's)

- Windatum na 06/07/2023*: zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een lidstaat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie
- zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);
- zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan waarvan de bevoegde autoriteit van de

**Diergezondheidscertificering voor verplaatsing van levende producten van runderen naar EU – lidstaten en derde landen – Bijlage 9 – Formulier verklaring dierenarts – oöcyten en/of embryo's van runderen**

Code: K-LV-LP-RND-01B09

---

plaats van oorsprong van de zending oöcyten(1)/in vitro geproduceerde embryo's(1) de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrije zone en voor het aanvaarden van de zending oöcyten(1)/in vitro geproduceerde embryo's(1)

- zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden
- zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning van de oöcyten met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus serogroep 1-24.
- zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen op de dag waarop de oöcyten zijn gewonnen

**Virus van epizoötische hemorrhagische ziekte (serotypen 1-7) Enkel van toepassing indien het gaat om oöcyten of in vitro geproduceerde embryo's**

- zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten gehouden in een lidstaat of een zone daarvan waar EHDV 1-7 gedurende een periode van ten minste de twee voorafgaande jaren binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld
- zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van de oöcyten in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden
- zij verbleven in de lidstaat waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:
  - een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV 1-7 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat tussen 28 en 60 dagen na de datum van winning van de oöcyten is genomen, met negatief resultaat
  - een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor EHDV 1-7 die is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op de dag waarop de oöcyten zijn gewonnen, met negatief resultaat

**Nodulaire dermatose (op dit moment niet van toepassing in Nederland)**

- Levende producten zijn gewonnen van runderen die worden gehouden in vaccinatiezone I met betrekking tot beschermende noodvaccinatie tegen nodulaire dermatose
  - Levende producten zijn gewonnen van runderen die worden gehouden in vaccinatiezone II met betrekking tot beschermende noodvaccinatie tegen nodulaire dermatose
  - Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica is toegevoegd aan de winnings-, verwerkings-, was- of opslagmedia:
- 

\_\_\_\_\_  
(plaats)

\_\_\_\_\_  
(datum)

**Diergezondheidscertificering voor verplaatsing van levende producten van runderen naar EU – lidstaten en derde landen – Bijlage 9 – Formulier verklaring dierenarts – oöcyten en/of embryo's van runderen**

Code: K-LV-LP-RND-01B09

---

---

(handtekening teamdierenarts of diens gemachtigde)

Dit formulier dient door belanghebbende bij de diergezondheidscertificering overhandigd te worden aan de certificerend NVWA-dierenarts.

Art. 225 Wetboek van strafrecht Hij die een geschrift dat bestemd is om tot bewijs van enig feit te dienen, valselijk opmaakt of vervalst, met het oogmerk om het als echt en onvervalst te gebruiken of door anderen te doen gebruiken, wordt als schuldig aan valsheid in geschrift gestraft, met gevangenisstraf van ten hoogste zes jaren of geldboete van de vijfde categorie.