



Zuid-Afrika, honden

Code: **OVEUV-09** Versie: 1.1.5

Ingangsdatum: 01-04-2024

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.1.3	29-03-2023	Aanvullende informatie over de eventuele terugkeer naar de EU.
1.1.4	14-11-2023	Aangegeven is dat het voor belanghebbende in sommige gevallen mogelijk is een officiële dispensatie aan te vragen bij de autoriteiten van Zuid-Afrika.
1.1.5	01-04-2024	Aanpassing ten gevolge van wijzigingen in de Regeling erkenning veterinaire laboratoria (REVL).

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van honden naar Zuid-Afrika. De instructie beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Zuid-Afrika, de controles die de NVWA hiervoor moet uitvoeren, en de gegevens die het bedrijfsleven moet aanleveren aan de NVWA. Over de certificeringseisen die gelden voor de export van honden naar Zuid-Afrika zijn officiële bilaterale afspraken gemaakt. Deze afspraken zijn bindend, van deze afspraken kan dus niet worden afgeweken.

2 WETTELIJKE BASIS

2.1 EU-regelgeving

- Verordening (EU) 2016/429
- Verordening (EG) nr. 1/2005

2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Zuid-Afrika en Nederland.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van honden naar Zuid-Afrika is toegestaan.

Toelichting bij het certificaat:

4.1 Algemeen:

- 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.
- Belanghebbende moet rekening houden met het volgende:
 - Belanghebbende moet over een importpermit van Zuid-Afrika beschikken. De importpermit moet door belanghebbende op het moment van certificering worden overhandigd aan de

- certificerend NVWA-dierenarts. De certificerend NVWA-dierenarts controleert of de permit geldig is en dat de exporzending met de permit wordt afgedekt. Na controle vult de certificerend NVWA-dierenarts het importpermitnummer in op het certificaat.
- Belanghebbende moet beschikken over een klantnummer, zie: https://formdesk.minlnv.nl/kcdv/Verlening_aanvraag_klantnummer_A
 - Belanghebbende moet een verzoek tot certificeren bij de NVWA indienen. Dit moet digitaal gebeuren, zie: <https://www.nvwa.nl/onderwerpen/keuring-aanvragen-veterinair>.
 - De certificering dient bij de eigenaar/belanghebbende plaats te vinden, dus niet bij een kantoor van de NVWA.
 - De tarieven die in rekening zullen worden gebracht, zijn conform de tarieven voor werkzaamheden op verzoek.
 - Zuid-Afrika is een land met een hoog risico op rabiës. Bij eventuele terugkeer vanuit Zuid-Afrika naar Nederland of een andere EU-lidstaat dient minimaal dertig dagen na een geldige rabiësvaccinatie door middel van een bloedtest te worden aangetoond dat het dier voldoende antilichamen tegen rabiës heeft (groter dan of gelijk aan 0,5 IE/ml). Na een gunstig resultaat van de bloedtest moet minimaal drie kalendermaanden worden gewacht voordat het dier terug kan keren naar Nederland of een andere EU-lidstaat. Echter, de wachttijd van minimaal drie kalendermaanden is niet nodig indien het dier voor vertrek in de EU een bloedtest heeft ondergaan. De bloedtest blijft namelijk het hele leven van het dier geldig mits de rabiësvaccinatie steeds op tijd wordt herhaald, dus voordat de vorige vaccinatie verloopt. Daarom wordt geadviseerd voorafgaand aan de export naar Zuid-Afrika een bloedtest te laten uitvoeren. Voor meer informatie over de geldende invoereisen van de EU, kijk op: <https://www.nvwa.nl/onderwerpen/huisdieren-en-reizen/hond-kat-of-ander-huisdier-van-buiten-de-eu-meenemen>.
- Indien door omstandigheden niet kan worden voldaan aan de eisen van het certificaat, is het voor belanghebbende in sommige gevallen mogelijk een officiële dispensatie aan te vragen bij de autoriteiten van Zuid-Afrika. Wanneer een dispensatie door de autoriteiten van Zuid-Afrika wordt afgegeven, dient deze altijd voorafgaand aan de keuring te worden voorgelegd aan de NVWA (per mail via: nvwacoacertificeringveterinair@nvwa.nl). De dispensatie dient daarbij middels het importpermitnummer en/of de identificatiegegevens van het/de te exporteren hond(en) te kunnen worden gekoppeld aan de specifieke zending. Pas indien door team Export van de afdeling O&O een akkoord is afgegeven op de dispensatie, kan er worden gecertificeerd. Tijdens de certificering dient de betreffende dispensatie tezamen met het akkoord van team Export te worden overlegd aan de certificerend NVWA-dierenarts.
 - Diagnostische laboratoriumtesten dienen te worden uitgevoerd door een laboratorium welk conform het [werkvoorschrift K-O&O-IE-WV05](#) is toegestaan.

Certificaat: zie bijlage

I, the undersigned government veterinarian of the Veterinary Administration of the exporting country, certify that the animals described in section I:

Verklaring 1:

Have either been continuously resident in the exporting country since birth, or have been continuously resident in the European Union or South Africa for the last six months;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de eigenaar en op basis van de gegevens in het paspoort.

Verklaring 2:

Originate from an area which is not under official veterinary restrictions by the Veterinary Administration of the exporting country for any disease to which carnivores are susceptible;

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring 3:

Did not come into contact with animals infected with rabies;

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring 4:

Have a valid rabies vaccination, as stipulated below or have been exempted from having rabies vaccination⁽¹⁾;

Vaccination date of animal being exported to be completed for animals over 3 months:

<i>Product no.</i>	<i>Date of vaccination</i>	<i>Type of vaccine</i>	<i>Batch no.</i>

Or Vaccination date of dam/mother of animal being exported to be completed for animals under 3 months:

<i>Product no.</i>	<i>Date of vaccination</i>	<i>Type of vaccine</i>	<i>Batch no.</i>

Indien de te exporteren hond ouder is dan 3 maanden, kan deze verklaring worden afgegeven op basis van de vaccinatiegegevens van de hond, aangeleverd door belanghebbende. Indien de te exporteren hond jonger is dan 3 maanden, kan deze verklaring worden afgegeven op basis van de vaccinatiegegevens van het moederdier.

Indien er meer dan één hond wordt geëxporteerd dan moeten de vaccinatiegegevens per hond of per moederdier worden ingevuld. De invulgegevens mogen dus per hond variëren.

Per certificaat geldt dat alle dieren ofwel ouder of wel jonger dan 3 maanden oud moeten zijn.

Verklaring 5:

The animals have been tested, with negative results, within 30 days of export, for the following conditions⁽²⁾:

<i>Disease</i>	<i>Test method</i>	<i>Test date</i>
<i>Brucella canis</i>	<i>Serum agglutination / rapid agglutination test</i>	
<i>Trypanosoma evansi</i>	<i>Card agglutination test and giemsa blood smear</i>	
<i>Babesia gibsoni</i>	<i>Immunofluorescence antibody test and giemsa blood smear</i>	
<i>Dirofilaria immitis</i>	<i>Microfilarial filtration test</i>	
<i>Leishmaniasis</i>	<i>Indirect fluorescent antibody Or ELISA Or Direct agglutination test Or Western blot / membrane immunoassay</i>	

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

Hier geldt dat alle te exporteren honden dezelfde test op dezelfde datum moeten hebben ondergaan. In de kolom 'Test date' dient de monsternamedatum te worden ingevuld.

Verklaring 6:

The animals have been treated for the following conditions:

Dirofilaria immitis: from the date of negative testing until export the animals have been treated at the required intervals with:

Diethylcarbamazine (5-6 mg / kg per os daily);

Or Ivermectin (6 micrograms / kg per os monthly);

Or Milbemycin oxime (0,5 mg / kg per os monthly);

Or Moxidectin (3 micrograms / kg per os monthly);

<i>Date of treatment</i>	<i>Name of product</i>	<i>Dose</i>

Treatment for Dirofilaria must continue for 6 months after arrival in South Africa⁽⁴⁾. I have informed the owner / person in custody of the dog of this condition and I confirm that this person has sufficient amounts of the drug used in possession to carry out the required therapy;

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven op basis van een onderliggende verklaring met gelijke strekking van de dierenartspracticus, aangeleverd door belanghebbende. Dit geldt zowel voor de behandeling van de dieren voor de export, als ook voor de hoeveelheid medicijnen die nodig zijn om de dieren nog 6 maanden na export te behandelen voor *Difilaria immitis*. Dit laatste houdt in dat de medicamenten tegelijkertijd met de dieren meegeleverd moeten worden omdat deze medicamenten in Zuid-Afrika niet verkrijgbaar zijn.

De behandeling van de dieren moet starten direct nadat bloed is afgenomen.

Hier geldt dat alle te exporteren honden dezelfde behandeling (product en dosis) op dezelfde data volgens bijsluiter moeten hebben ondergaan.

Verklaring 7:

Have been examined clinically by an official veterinarian within 10 days of export and were found to be clinically free of internal and external parasites, contagious and infectious diseases to which the species is susceptible and fit to travel;

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle door de certificerende dierenarts.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY HEALTH CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF DOGS FROM THE NETHERLANDS
TO THE REPUBLIC OF SOUTH AFRICA

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Product no.	Breed	Sex	Age	Colour	Microchip number ⁽³⁾	Microchip location

South African Veterinary Import Permit No :

II. ORIGIN OF THE ANIMALS

Product no.	Address of premises of origin of animal(s)

Name and address of the exporter :

III. DESTINATION OF THE ANIMALS

Means of conveyance :

Identification of the means of conveyance :

Physical address of premises at final destination :

Name and address of consignee :

IV. HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned government veterinarian of the Veterinary Administration of the exporting country, certify that the animals described in section I:

- Have either been continuously resident in the exporting country since birth, or have been continuously resident in the European Union or South Africa for the last six months;
- Originate from an area which is not under official veterinary restrictions by the Veterinary Administration of the exporting country for any disease to which carnivores are susceptible;
- Did not come into contact with animals infected with rabies;
- Have a valid rabies vaccination, as stipulated below or have been exempted from having rabies vaccination⁽¹⁾;

Vaccination date of animal being exported to be completed for animals over 3 months:

Product no.	Date of vaccination	Type of vaccine	Batch no.

Or Vaccination date of dam/mother of animal being exported to be completed for animals under 3 months:

Product no.	Date of vaccination	Type of vaccine	Batch no.

- The animals have been tested, with negative results, within 30 days of export, for the following conditions⁽²⁾:

Disease	Test method	Test date
Brucella canis	Serum agglutination / rapid agglutination test	
Trypanosoma evansi	Card agglutination test and giemsa blood smear	
Babesia gibsoni	Immunofluorescence antibody test and giemsa blood smear	
Dirofilaria immitis	Microfilarial filtration test	
Leishmaniasis	Indirect fluorescent antibody	

	Or ELISA Or Direct agglutination test Or Western blot / membrane immunoassay	
--	--	--

6. The animals have been treated for the following conditions:
 Dirofilaria immitis: from the date of negative testing until export the animals have been treated at the required intervals with:
- Diethylcarbamazine (5-6 mg / kg per os daily);
 - Or Ivermectin (6 micrograms / kg per os monthly);
 - Or Milbemycin oxime (0,5 mg / kg per os monthly);
 - Or Moxidectin (3 micrograms / kg per os monthly);

Date of treatment	Name of product	Dose

- Treatment for Dirofilaria must continue for 6 months after arrival in South Africa⁽⁴⁾. I have informed the owner / person in custody of the dog of this condition and I confirm that this person has sufficient amounts of the drug used in possession to carry out the required therapy;
7. Have been examined clinically by an official veterinarian within 10 days of export and were found to be clinically free of internal and external parasites, contagious and infectious diseases to which the species is susceptible and fit to travel.

Notes:

- (1) - The vaccine used must be a strain of anti-rabies conforming to a potency standard recognised by the World Health Organisation.
- The animal must have been vaccinated at least 30 days, but not longer than 12 months prior to export in the case of the primary vaccination.
- Animals under 3 months of age may not be vaccinated and are considered to have a valid vaccination, provided the dam of the animal concerned was vaccinated at least 30 days, but not more than 12 months prior to giving birth.
 NB: Such animals must be vaccinated at 3 months of age against rabies, in the Republic of South Africa and the owners must inform the South African Veterinary Authorities.
- In the case of dogs from the United Kingdom, Australia or New Zealand, vaccination for rabies is not required.
- (2) Animals subjected to post importation quarantine will, at the discretion of the Director of Veterinary Services of South Africa, be re-tested at the importer's expense.
- (3) As of July 1, 2005, all dogs presented for entry into the Republic of South Africa must bear an implanted microchip for identification purposes.
- (4) Heartworm drugs are not available in the Republic of South Africa and must be imported by the importer of the dog, at the time of the importation of the dog.