



Groot-Brittannië, commerciële export honden, katten en fretten

Code: **OVEUV-36** Versie: 1.0.2

Ingangsdatum: 29-04-2024

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	18-08-2021	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de commerciële export van honden, katten en fretten naar Groot-Brittannië. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat beschrijven de eisen en de bijbehorende dekkingen voor het afgeven van dit certificaat.
1.0.1	15-03-2023	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website www.gov.uk .
1.0.2	29-04-2024	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website www.gov.uk .

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor de commerciële export van honden, katten en fretten naar Groot-Brittannië. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Groot-Brittannië, de controles die de NVWA hiervoor moet uitvoeren, en de gegevens die het bedrijfsleven moet aanleveren aan de NVWA. Van deze instructie kan niet worden afgeweken.

2 WETTELIJKE BASIS

2.1 EU-regelgeving

- Verordening (EU) Nr. 576/2013
- Verordening (EU) 2016/429
- Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772

2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren
- Besluit houders van dieren

2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en EU.

3 DEFINITIES

Begrip	Definitie
Groot-Brittannië	Het complete eiland dat bestaat uit de landen Engeland, Schotland en Wales, inclusief de kleinere eilanden die direct om het hoofdeiland heen liggen (zoals de Orkney Islands, de Shetland Islands en het eiland Wight). De Kanaaleilanden en het Isle of Man horen niet bij Groot-Brittannië.
Verenigd Koninkrijk	De landen van Groot-Brittannië (Engeland, Schotland en Wales) plus Noord-Ierland. De volledige naam in het Engels is The United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland.

Begrip	Definitie
Kanaaleilanden en Isle of Man	De Kanaaleilanden (Channel Islands) horen officieel niet bij Groot-Brittannië of het Verenigd Koninkrijk. De eilanden Jersey, Guernsey, Herm, Alderney en Sark vormen een zogeheten 'crown dependency' (autonome bezitting van de Britse kroon). Dit geldt ook voor het Isle of Man in de Ierse Zee.
officieel erkende instelling, officieel erkend instituut of officieel erkend centrum	Iedere erkende geografisch begrensde permanente installatie waar doorgaans een of meer soorten dieren worden gehouden of gefokt, al dan niet voor commerciële doeleinden en uitsluitend met het oog op een of meer van de volgende doeleinden: <ul style="list-style-type: none"> - tentoonstelling van de dieren en educatie van het publiek, - instandhouding van de soorten, - fundamenteel of toegepast wetenschappelijk onderzoek of het fokken van dieren ten behoeve van dit onderzoek.
EFTA-lidstaten	IJsland, Liechtenstein, Noorwegen en Zwitserland

4 WERKWIJZE

De commerciële export van honden, katten en fretten naar Groot-Brittannië 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.
- Het certificaat dient niet te worden geprint op waardepapier, maar op blanco papier.
- Voor de export van levende dieren vanuit een EU-lidstaat naar Groot-Brittannië geldt dat vergunningen voor vervoerders, getuigschriften van vakbekwaamheid en certificaten van goedkeuring van vervoermiddelen die zijn afgegeven door een EU-lidstaat, niet geldig zijn voor het vervoer in Groot-Brittannië. Vervoerders die Groot-Brittannië binnenkomen of doorreizen dienen in het bezit te zijn van een vergunning voor vervoerders, een getuigschrift van vakbekwaamheid en een certificaat van goedkeuring van het vervoermiddel die is afgegeven door Groot-Brittannië.
- Onder 'commerciële export' valt het volgende:
 - eigendomsoverdracht van het dier;
 - als de eigenaar zelf niet naar Groot-Brittannië reist binnen vijf dagen voor of na de reis van het dier;
 - reizen met meer dan vijf dieren (met uitzondering van dieren ouder dan zes maanden, bestemd voor deelname aan wedstrijden, tentoonstellingen of sportactiviteiten, of aan trainingen voor deze evenementen).
- Voor niet-commerciële export van honden gelden de regels zoals op de website van de NVWA is terug te vinden: <https://www.nvwa.nl/onderwerpen/brexit/huisdieren-meenemen-van-en-naar-verenigd-koninkrijk-na-de-brexit>. Ook op de website voor overheidsinformatie in het Verenigd Koninkrijk is informatie te vinden over het meenemen van huisdieren: <https://www.gov.uk/bring-pet-to-great-britain>.
- Verwijzingen naar Groot-Brittannië in de instructie en/of het certificaat omvatten tevens de export naar de Kanaaleilanden en het Isle of Man.
- 'Place of destination': verplicht in te vullen indien de dieren zijn bestemd voor een instelling, instituut centrum dat is erkend overeenkomstig Bijlage C bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG.
- 'Commodity certified for' dient te worden aangegeven:

- 'Pets', indien honden (*Canis lupus familiaris*), katten (*Felis silvestris catus*) of fretten (*Mustela putorius furo*) worden verplaatst overeenkomstig artikel 5, lid 4, van Verordening (EU) Nr. 576/2013.
 - 'Approved bodies', indien honden, katten of fretten worden verplaatst naar een officieel erkende instelling, officieel erkend instituut of officieel erkend centrum overeenkomstig artikel 13 van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG.
 - 'others', indien honden, katten en fretten worden verplaatst overeenkomstig artikel 10 van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG.
- 'Identification system': selecteer 'transponder' of 'tatoeage'.
 - 'Identification number': vermeld de alfanumerieke code van de transponder of tatoeage.

Certificaat: zie bijlage

ANIMAL HEALTH

I, the undersigned official veterinarian of the Netherlands certify that the animals described in Part I. of this certificate:

AH/E501 Establishment requirements

Come from holdings or businesses described in Part II. of this certificate which meet GB requirements;

De bedrijven dienen te zijn geregistreerd door de bevoegde autoriteit en mogen niet zijn onderworpen aan een verbod om redenen van diergezondheid. De dieren op deze bedrijven dienen regelmatig te worden onderzocht en de bedrijven dienen te voldoen aan de eisen die het welzijn van de gehouden dieren garanderen.

Volgens het 'Besluit houders van dieren' dienen alle bedrijfsmatige houders van dieren middels een UBN te zijn geregistreerd.

Het eerste deel van deze verklaring ("... which are registered by the competent authority ...") kan worden afgegeven na controle van het UBN-nummer van het exportbedrijf. Het UBN-nummer van het exportbedrijf is onder andere te controleren via de App I&R Dier.

De overige delen van deze verklaring kunnen worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

AH/A102 Animal requirements (rabies)

- either^(*) a. *Are destined for a body, institute or centre described in Part III. of this certificate (Place of destination) which meets GB requirements;*
- or^(*) b. *Meet the relevant GB requirements for rabies vaccination, and details of the current anti-rabies vaccination are provided in columns 1 to 7 in the table in Annex I, and:*
- either^(*) i. *They come from an EU Member State, and in case of transit are scheduled to transit through EU Member States;*
 - or^(*) ii. *They come from or are scheduled to transit through, a territory or third country with a different GB listing, and a rabies antibody titration test has been carried out in accordance with GB requirements with any subsequent revaccination carried out within the period of validity of the preceding vaccination, and the date of sampling for testing the immune response are provided in column 8 in the table in Annex I;*

De niet van toepassing zijnde optie (optie a. of optie b.) dient te worden doorgehaald.

Optie a.:

Deze optie kan worden afgegeven indien de te exporteren dieren zijn bestemd voor een, overeenkomstig Bijlage C bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG, erkend orgaan, instituut of centrum vermeld in de 'List of bodies, institutes and centres approved for intra-community trade in animals' van de Animal and Plant Health Agency (zie: <https://www.gov.uk/government/publications/balai-directive-approved-premises/list-of-bodies-institutes-and-centres-approved-for-intra-community-trade-in-animals>) of

waarvan de autoriteiten van het Verenigd Koninkrijk (Animal and Plant Health Agency) hebben aangegeven dat deze is erkend.

Optie b.:

De te exporteren dieren dienen ten tijde van de rabiësvaccinatie ten minste twaalf weken oud te zijn en er dienen ten minste 21 dagen te zijn verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës, uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidseisen van Bijlage 3 bij Verordening (EU) Nr. 576/ 2013, en elke daaropvolgende hervaccinatie dient te zijn uitgevoerd binnen de geldigheidsduur van de voorgaande vaccinatie. Elke hervaccinatie dient te worden beschouwd als een primaire vaccinatie indien deze niet is uitgevoerd binnen de geldigheidsduur van een eerdere vaccinatie. Een gewaarmerkte kopie van de identificatie- en vaccinatiegegevens van de te exporteren dieren dient te worden gevoegd bij het certificaat (hiertoe kan een correct ingevuld Europese dierenpaspoort dienen). Dit is de verantwoordelijkheid van belanghebbende.

De identificatie van de te exporteren dieren door middel van implantatie van een transponder of door middel van een duidelijk leesbare tatoeage die vóór 3 juli 2011 is aangebracht, dient te worden geverifieerd voorafgaand aan de afgifte van het certificaat en dient altijd vooraf te gaan aan eventuele vaccinaties of, indien van toepassing, tests die op deze dieren worden uitgevoerd. Dit dient te blijken uit kolom 2 in de tabel in Annex I (zie bijlage 2).

Optie b. kan worden afgegeven na controle van de identificatie- en vaccinatiegegevens in het Europese dierenpaspoort van de te exporteren dieren. De gegevens van de laatste rabiësvaccinatie dienen te worden vermeld in de kolommen 1 tot en met 7 in de tabel in Annex I (zie bijlage 2).

Optie b. bestaat uit twee subopties (suboptie i. of suboptie ii.). De niet van toepassing zijnde suboptie dient te worden doorgehaald.

Suboptie i. kan worden afgegeven indien de te exporteren dieren afkomstig zijn uit EU-lidstaten of EFTA-lidstaten en, in geval van doorvoer, wordt getransporteerd via één of meerdere EU-lidstaten of EFTA-lidstaten. Deze dieren hoeven niet te worden onderworpen aan een titerbepaling voor het bepalen van de hoeveelheid rabiësentilichamen.

Suboptie ii. kan worden afgegeven indien de te exporteren dieren afkomstig zijn uit, en in geval van doorvoer wordt getransporteerd via, een land dat staat vermeld in het door Groot-Brittannië gepubliceerde document '*Fresh meat of ungulates*' of (zonder tijdslimiet) in het door Groot-Brittannië gepubliceerde document '*Equidae*' (te vinden via de links [EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#) en [Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)) en indien de te exporteren dieren aan een titerbepaling voor het bepalen van de hoeveelheid rabiësentilichamen zijn onderworpen. De monsternamedatum voor de titerbepaling dient te worden vermeld in kolom 8 in de tabel in Annex I (zie bijlage 2).

Dieren afkomstig uit een land dat niet staat vermeld in het door Groot-Brittannië gepubliceerde documenten '*Fresh meat of ungulates*' en '*Equidae*', kunnen niet worden geëxporteerd naar Groot-Brittannië. Ook doorvoer door dergelijke landen is niet mogelijk.

De incubatietijd van rabiës bij honden en katten is gemiddeld 2 maanden, met een spreiding van enkele weken tot langer dan een jaar (bron: Universiteit Utrecht). Om het risico op een mogelijke rabiësinfectie bij het te exporteren dier te beperken, wordt de term 'afkomstig uit' gedefinieerd als het land waar het te exporteren dier heeft verbleven gedurende één jaar voorafgaand aan de certificering. Middels een eigenaars- of houdersverklaring dient te worden aangetoond in welk(e) land(en) het te exporteren dier gedurende één jaar voorafgaand aan de certificering heeft verbleven.

De titerbepaling voor het bepalen van de hoeveelheid rabiësentilichamen dient te worden uitgevoerd op een bloedmonster dat ten minste dertig dagen na de voorafgaande vaccinatie en ten minste drie maanden voorafgaand aan de datum van afgifte van het certificaat is genomen door een daartoe door de bevoegde autoriteit geautoriseerde dierenarts. De titerbepaling dient een uitslag te hebben van 0,5 IE/ml of hoger en dient te worden uitgevoerd door een, overeenkomstig artikel 3 van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Beschikking 2000/258/EG, erkend laboratorium (lijst van erkende laboratoria beschikbaar op [Approved rabies serology laboratories \(europa.eu\)](#)). De titerbepaling hoeft niet opnieuw te worden uitgevoerd bij een dier dat, nadat het met bevredigend resultaat is onderworpen aan een titerbepaling, werd gehervaccineerd tegen rabiës binnen de geldigheidsperiode van een eerdere vaccinatie.

Een gewaarmerkte kopie van de officiële laboratoriumuitslag van de titerbepaling dient te worden gevoegd bij het certificaat. Dit is de verantwoordelijkheid van belanghebbende.

Door afgifte van het certificaat bevestigt de certificerende NVWA-dierenarts dat hij/zij, naar beste vermogen en waar nodig door contact opgenomen te hebben met het in de laboratoriumuitslag

vermelde laboratorium, de authenticiteit van de laboratoriumuitslag over de resultaten van de titerbepaling heeft geverifieerd.

AH/A103 Animal requirements (tapeworm)^()*

- either^(*) a. The consignment includes dogs destined for Great Britain and those dogs have been treated against Echinococcus multilocularis, and the details of the treatment carried out by the administering veterinarian in accordance with GB requirements are provided in the table in Annex I;*
- or^(*) b. The dogs forming part of the consignment have not been treated against Echinococcus multilocularis;*

Deze verklaring is alleen van toepassing op honden. Indien de zending alleen bestaat uit katten en/of fretten, dient deze verklaring in z'n geheel te worden doorgehaald.

De niet van toepassing zijnde optie (optie (a) of optie (b)) dient te worden doorgehaald.

Optie a. kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van een dierenartspracticus (ofwel de Europese dierenpaspoorten, waarin de gegevens van de behandeling tegen Echinococcus multilocularis dienen te zijn vermeld in Sectie VII.). Conform artikel 6 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2018/772 dienen de te exporteren honden binnen een periode van ten hoogste 120 uur en ten minste 24 uur voorafgaand aan het tijdstip van de geplande binnenkomst van de honden in Groot-Brittannië door een praktiserende dierenarts te worden behandeld tegen de volwassen en larvale intestinale vormen van de parasiet Echinococcus multilocularis met een geregistreerd diergeneesmiddel dat de geschikte dosis bevat van:

i) praziquantel,

of

ii) andere farmacologisch werkzame stoffen waarvan is aangetoond dat zij, zelfstandig of in combinatie, ten minste even doeltreffend als praziquantel de belasting van larvale en volwassen intestinale vormen van de parasiet Echinococcus multilocularis in honden verminderen.

N.B.: Details van de behandeling tegen Echinococcus multilocularis dienen te worden vermeld in de tabel in Annex II (zie bijlage 3).

N.B.: Details van eventuele verdere behandelingen, welke worden toegediend na de datum van ondertekening van het certificaat maar voorafgaand aan de geplande binnenkomst van de honden in Groot-Brittannië, dienen te worden vermeld in Sectie VII. van het Europese dierenpaspoort.

Optie b. kan worden afgegeven indien de te exporteren honden niet zijn behandeld tegen Echinococcus multilocularis.

AH/A251 Animal requirements (examination)

Showed no signs of diseases and were fit to be transported for the intended journey at the time of examination by a veterinarian authorised by the competent authority within 48 hours prior to the time of dispatch;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts en het vluchtschema. De klinische inspectie dient binnen 48 uur voorafgaand aan het vertrek naar Groot-Brittannië plaats te vinden. Bij het aanvragen van de keuring dient hiermee rekening te worden gehouden.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

Groot-Britannië, commerciële export honden, katten en frettenCode: **OVEUV-36**

Versie: 1.0.2

Ingangsdatum: 29-04-2024

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE COMMERCIAL EXPORT OF DOGS, CATS AND FERRETS FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN**I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS**

Product no.	Product	Species (Scientific name)	Identification system	Identification no.	Date of birth (dd/mm/yyyy)

Total quantity of animals :
 Number of packages :
 Commodity code : 010619
 Commodity certified for :
 Container number :
 Seal number :

II. ORIGIN OF THE ANIMALS

Product no.	Approval or registration no.	Name and address

Name and address consignor :
 Date of departure :
 Place of loading :

III. DESTINATION OF THE ANIMALS

Means of transport :
 Identification of the means of transport :
 Entry BCP :
 Place of destination :
 Name and address consignee :

IV. HEALTH ATTESTATION**ANIMAL HEALTH**

I, the undersigned official veterinarian of the Netherlands certify that the animals described in Part I. of this certificate:

- AH/E501 Establishment requirements
 Come from holdings or businesses described in Part II. of this certificate which meet GB requirements;
- AH/A102 Animal requirements (rabies)
 either^(*) a. Are destined for a body, institute or centre described in Part III. of this certificate (Place of destination) which meets GB requirements;
 or^(*) b. Meet the relevant GB requirements for rabies vaccination, and details of the current anti-rabies vaccination are provided in columns 1 to 7 in the table in Annex I, and:
 either^(*) i. They come from an EU Member State, and in case of transit are scheduled to transit through EU Member States;
 or^(*) ii. They come from or are scheduled to transit through, a territory or third country with a different GB listing, and a rabies antibody titration test has been carried out in accordance with GB requirements with any subsequent revaccination carried out within the period of validity of the preceding vaccination, and

- the date of sampling for testing the immune response are provided in column 8 in the table in Annex I;
- AH/A103 Animal requirements (tapeworm)^(*)
either^(*) a. The consignment includes dogs destined for Great Britain and those dogs have been treated against *Echinococcus multilocularis*, and the details of the treatment carried out by the administering veterinarian in accordance with GB requirements are provided in the table in Annex I;
- or^(*) b. The dogs forming part of the consignment have not been treated against *Echinococcus multilocularis*;
- AH/A251 Animal requirements (examination)
Showed no signs of diseases and were fit to be transported for the intended journey at the time of examination by a veterinarian authorised by the competent authority within 48 hours prior to the time of dispatch.

By signing this certificate, I certify that the requirements laid out above and in the accompanying notes for completion have been met.

Note:

^(*) Keep as appropriate.

Bijlage 2: Annex I

Annex I

DECLARATION IV. AH/A102 AND IV. AH/A103

IV. AH/A102 Anti-rabies vaccination details

Transponder or tattoo					Validity of vaccination		
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.
Identification no.	Date of implantation and/or reading (dd/mm/yyyy)	Date of vaccination (dd/mm/yyyy)	Name and manufacturer of vaccine	Batch number	From (dd/mm/yyyy)	To (dd/mm/yyyy)	Date of blood sampling (dd/mm/yyyy)

IV. AH/ A103 Anti-Echinococcus treatment

Transponder or tattoo	Anti-Echinococcus treatment	
	Name and manufacturer of the product	Date (dd/mm/yyyy) and time of treatment (00:00)

Note:

Section VII of the European pet passport, in accordance with Regulation (EU) No 577/2013, must be used to document the details of a further treatment if administered after the date the certificate was signed and prior to the scheduled entry into Great Britain.