



Groot-Brittannië, herkauwers (geconsigneerde inrichtingen)

Code: **OVEUV-42** Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 15-09-2022

Eigenaar: NVWA O&O, team Import & export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	14-09-2022	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export van herkauwers (afkomstig van en bestemd voor geconsigneerde inrichtingen) naar Groot-Brittannië. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat beschrijven de eisen en de bijbehorende dekkingen voor het afgeven van dit certificaat.

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van herkauwers (afkomstig van en bestemd voor geconsigneerde inrichtingen) 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) 2016/429
- Gedelegeerde verordening (EU) 2020/688
- Verordening (EG) nr. 1/2005

2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en de 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). N.B.: 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.
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.
geconsigneerde inrichting	elke permanente, geografisch beperkte inrichting die op vrijwillige basis tot stand is gekomen en die is erkend met het oog op verplaatsingen, waar dieren:

Begrip	Definitie
(an approved body, institute or centre)	a) worden gehouden of gefokt met het oog op tentoonstellingen, onderwijs, de instandhouding van soorten of onderzoek; b) zijn ingesloten en afgezonderd van het omringende milieu; en c) zijn onderworpen aan diergezondheidsbewaking en biobeveiligingsmaatregelen.
antilopidae	gaffelantilopen
bovidae	holhoornigen
camelidae	kameelachtigen
cervidae	hertachtigen
giraffidae	girafachtigen
moschidae	muskusherten
tragulidae	dwergherten / dwergmuskusdieren

4 WERKWIJZE

De export van herkauwers (afkomstig van en bestemd voor geconsigneerde inrichtingen) 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.
- Verwijzingen naar Groot-Brittannië in de instructie en/of het certificaat omvatten tevens de export naar de Kanaaleilanden en het Isle of Man.
- Voor de export van levende dieren vanuit een EU-lidstaat naar Groot-Brittannië geldt dat per 01-01-2021 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 moeten per 01-01-2021 in het bezit zijn van een vergunning voor vervoerders, een getuigschrift van vakbekwaamheid en een certificaat van goedkeuring van het vervoermiddel die is afgegeven door Groot-Brittannië.
- Een lijst met erkende organen, instituten of centra is 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>).

Certificaat: zie bijlage

I, the undersigned official veterinarian responsible for the approved body, institute or centre/holding(1) of origin certify that the animals described in Part I meet the following requirements:

Verklaring 1:

They come from the Netherlands:

- a. Where the diseases referred to in this certificate are notifiable;*
- b. Which at the date of issuing this certificate has been free for 12 months from rinderpest;*

Deel (a) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

N.B.: Vesiculaire stomatitis is (sinds 21-04-2021) geen aangifteplichtige dierziekte meer in de EU. Voor wat betreft vesiculaire stomatitis wordt gesteld dat Nederland als 'historisch vrij' kan worden beschouwd. De OIE World Animal Health Information System (WAHIS) geeft aan dat vesiculaire stomatitis nooit is gerapporteerd in Nederland. Vesiculaire stomatitis komt alleen voor in Noord- en Zuid-Amerika. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

Deel (b) van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Runderpest is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Verklaring 2:

They come from the body, institute or centre/holding⁽¹⁾ described in Part II:

- a. Which is approved according to the requirements and conditions set out in Article 30 of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/692;*
- b. Which is not subjected to any restrictions relating to a national programme for the control of infectious diseases to which the animals referred to in Part I are susceptible;*
- c. Where there have been no clinical cases of the following diseases to which the animals referred to in Part I are susceptible:*
 - Anthrax for the last 30 days;*
 - Foot-and-mouth disease, bluetongue, Rift valley fever, vesicular stomatitis, rabies, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease, peste des petits ruminants, sheep pox, goat pox, contagious caprine pleuropneumonia for the past 6 months;*
- d. Where there have been no clinical or non-clinical cases of tuberculosis and brucellosis for the past 6 months;*
- e. Around which in an area of 10 km radius for the last 30 days, there has been no case of the following diseases to which the animals referred to in Part I are susceptible: foot-and-mouth disease, vesicular stomatitis, contagious bovine pleuropneumonia, peste des petits ruminants, sheep pox, goat pox, contagious caprine pleuropneumonia;*
- f. Around which in an area of 150 km radius for the last 30 days, there has been no case of the following diseases to which the animals referred to in Part I are susceptible: bluetongue, epizootic haemorrhagic disease, Rift valley fever, lumpy skin disease;*

Either⁽¹⁾ g. In which they have remained since birth or for the past 6 months before dispatch to Great Britain;

Or⁽¹⁾ h. Have been introduced on(dd/mm/yyyy) into the territory described under point II.1.1, from the EU territory with code that at that date was authorised to import the animals into Great Britain and the animals has not been in contact with imported cloven-hoofed animals from countries not subject to transitional import arrangements for the last 30 days;

Deel (a) van deze verklaring kan worden afgegeven voor erkende geconsigneerde inrichtingen (zie: <https://www.nvwa.nl/onderwerpen/erkenningen-registraties-en-vergunningen/lijsten-bedrijven-met-een-erkenning-registratie-of-vergunning/inrichtingen-op-veterinair-gebied>).

Deel (b) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Deel (c) van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Miltvuur, mond-en-klauwzeer, blauwtong, Riftvalkoorts, rabiës, besmettelijke runderperipneumonie, nodulaire dermatose (lumpy skin disease), peste des petits ruminants (PPR), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten (CCPP) zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie in Nederland [hier](#) te vinden.

Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. De WOA World Animal Health Information System (WAHIS) geeft aan dat vesiculaire stomatitis nooit is gerapporteerd in Nederland. Vesiculaire stomatitis komt alleen voor in Noord- en Zuid-Amerika. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

Deel (d) van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Tuberculose (infectie met Mycobacterium tuberculosis-complex (M. bovis, M. caprae, M. tuberculosis)) en brucellose (infectie met Brucella abortus, B. melitensis, B. suis) zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie in Nederland [hier](#) te vinden.

Deel (e) van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland, België en Duitsland. Mond-en-klauwzeer, besmettelijke runderperipneumonie, peste des petits ruminants (PPR), schapenpokken en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten (CCPP) zijn aangifteplichtige dierziekten in de EU. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie in Nederland [hier](#) te vinden.

Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland (en de rest van de EU) als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. De WOA World Animal Health Information System (WAHIS) geeft aan dat vesiculaire stomatitis nooit is gerapporteerd in Nederland (en de rest van de EU). Vesiculaire stomatitis komt alleen voor in Noord- en Zuid-Amerika. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

Deel (f) van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland, België, Luxemburg en Duitsland. Blauwtong, epizoötische hemorrhagische ziekte, Riftvalkoorts en nodulaire dermatose (lumpy skin disease) zijn aangifteplichtige dierziekten in de EU. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie in Nederland [hier](#) te vinden.

Optie (g) of optie (h) van deze verklaring is van toepassing. De optie die niet van toepassing is, moet worden doorgehaald.

Optie (g) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de actuele gegevens die de geconsigneerde inrichting, conform artikel 30 e) van de Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, gedurende ten minste drie jaar moet bijhouden.

Het eerste deel van optie (h) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de actuele gegevens die de geconsigneerde inrichting, conform artikel 30 e) van de Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692, gedurende ten minste drie jaar moet bijhouden en waaruit blijkt dat de te exporteren dieren korter dan zes maanden hebben verbleven in de geconsigneerde inrichting en vanuit een EU-lidstaat Nederland zijn binnengebracht en op basis van de bijbehorende TRACES-certificaten.

Het tweede deel van optie (h) van deze verklaring ("... *that at that date was ... for the last 30 days*;) kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan de geconsigneerde inrichting verbonden dierenartspracticus.

Verklaring 3:

They:

- a. Have not come into contact with other animals not complying with at least the same health requirements as described in this certificate for the last 30 days and during their transportation from the approved body, institute or centre/holding (1) to the place of shipment;*
- b. Were examined by an official veterinarian within 24 hours of loading and showed no clinical sign of disease and are fit for the intended transport;*
- c. Are not animals to be killed under a national programme for the eradication of diseases;*

Deel (a) van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren dieren gedurende de laatste dertig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië hebben verbleven in een door de NVWA goedgekeurde pre-export isolatievoorziening (zie instructie "pre-export quarantaine en isolatie (HORQU-01)) (over de pre-export isolatie worden voorafgaand hieraan werkafspraken gemaakt tussen belanghebbende en de NVWA) en op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan de geconsigneerde inrichting verbonden dierenartspracticus, waaruit blijkt dat de te exporteren dieren ook tijdens het transport van de geconsigneerde inrichting naar de plaats van verzending niet in contact zullen komen met andere dieren die niet voldoen aan ten minste dezelfde gezondheidseisen als beschreven in dit certificaat.

Deel (b) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

Deel (c) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 4:

Foot and Mouth Disease:

Either⁽¹⁾ a. They come from the Netherlands which has been free for the past 12 months from

- foot-and-mouth disease with or without vaccination; and*
- Or⁽¹⁾ a. *They have been subjected to the following tests:*
- *A serological test for evidence of foot-and-mouth disease virus infection carried out in accordance with one of the prescribed tests for international trade laid down in the OIE Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (OIE Terrestrial Manual), with negative results, taken within 10 days prior to dispatch to Great Britain;*
 - *A probang test for evidence of foot-and-mouth disease virus infection carried out in accordance with the procedures described in the OIE Terrestrial Manual with negative results(1)(2), [taken 10 days prior to dispatch to Great Britain] (1)(3) [taken on two occasions 15 days apart, the second of which must have been taken 10 days prior to dispatch to Great Britain] (1)(4); and*
- b. ⁽¹⁾*They have not been vaccinated against foot-and-mouth disease;*

De niet van toepassing zijnde optie van deel (a) van deze verklaring moet worden doorgehaald.

De eerste optie van deel (a) van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Mond-en-klauwzeer is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie in Nederland [hier](#) te vinden. Ook volgens de website van de WOA (<https://www.woah.org/en/disease/foot-and-mouth-disease/#ui-id-2>) is Nederland vrij van mond-en-klauwzeer zonder vaccinatie.

De tweede optie van deel (a) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van het van de te exporteren dieren, aan te leveren door belanghebbende.

Indien deel (b) van deze verklaring niet van toepassing is, moet deze worden doorgehaald.

Deel (b) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer is niet toegestaan in de EU. Import van tegen mond-en-klauwzeer gevaccineerde dieren is eveneens niet toegestaan.

Verklaring 5:

Bluetongue and Epizootic haemorrhagic disease (EHD):

Either⁽¹⁾ *They come from the Netherlands which has been free for 24 months from bluetongue/EHD in accordance with the OIE Terrestrial Animal Health Code (OIE Terrestrial Code);*

Or⁽¹⁾ *They were held in a vector-protected facility in the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾ for at least 30 days prior to shipment and were subjected to a serology test according to the OIE Terrestrial Manual, with negative results, carried out at least 28 days after introduction into the approved body, institute or centre;*

Or⁽¹⁾ *They were held in a vector-protected facility in the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾ for at least 30 days prior to shipment and were subjected to a PCR test according to the OIE Terrestrial Manual, with negative results, carried out at least 14 days after introduction into the approved body, institute or centre;*

Or⁽¹⁾ *They come from a seasonally free area and were subjected during that period to a serology test according to the OIE Terrestrial Manual, with negative results, carried out at least 28 days after introduction into the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾;*

Or⁽¹⁾ *They come from a seasonally free area and were subjected during that period to a PCR test according to the OIE Terrestrial Manual, with negative results, carried out at least 14 days after introduction into the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾;*

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van Nederland. Blauwtong en epizoötische hemorragische ziekte (EHD) zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie van Nederland is [hier](#) te vinden.

Overigens komt blauwtong sinds februari 2012 niet meer voor in Nederland en heeft Nederland daarom vanaf 21 april 2021 een officiële EU-vrijstatus.

Het eerste deel van de tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren dieren ten minste dertig dagen voorafgaand aan de export hebben verbleven in een vector-beschermde faciliteit in de geconsigneerde inrichting. Hierop moet worden gecontroleerd tijdens de aanvangscontrole van de pre-export isolatie, de tussentijdse controle van de pre-export isolatie en tijdens het certificeren.

Vecor-beschermende maatregelen tijdens de pré-export isolatieperiode zijn onder andere:

- In de pre-export isolatieruimte zijn alle openingen afgedekt met fijnmazig gaas, de diameter van het gaas is maximaal 3 millimeter;

- De pre-export isolatieruimte is, de dag voordat de dieren erin geplaatst worden, behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen. Belanghebbende moet aantonen welk middel is gebruikt;
- De dieren zijn direct na plaatsing in de pre-export isolatieruimte behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen. Belanghebbende moet aantonen welk middel is gebruikt;
- Beide behandelingen dienen herhaaldelijk te worden toegepast, conform de voorschriften van de bijsluiter;
- Alle behandelingen dienen te worden vastgelegd in het logboek van de pré-export isolatie, met vermelding van het gebruikte insecticide / insectwerende middel en een kopie van de aankoopnota van de gebruikte insecticiden / insectwerende middelen.

Het tweede deel van de tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van GD of het WBVR) van de te exporteren dieren, aan te leveren door belanghebbende.

Het eerste deel van de derde optie van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren dieren ten minste dertig dagen voorafgaand aan de export hebben verbleven in een vector-beschermde faciliteit in de geconsigneerde inrichting. Hierop moet worden gecontroleerd tijdens de aanvangscontrole van de pre-export isolatie, de tussentijdse controle van de pre-export isolatie en tijdens het certificeren.

Vecor-beschermende maatregelen tijdens de pré-export isolatieperiode zijn onder andere:

- In de pre-export isolatieruimte zijn alle openingen afgedekt met fijnmazig gaas, de diameter van het gaas is maximaal 3 millimeter;
- De pre-export isolatieruimte is, de dag voordat de dieren erin geplaatst worden, behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen. Belanghebbende moet aantonen welk middel is gebruikt;
- De dieren zijn direct na plaatsing in de pre-export isolatieruimte behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen. Belanghebbende moet aantonen welk middel is gebruikt;
- Beide behandelingen dienen herhaaldelijk te worden toegepast, conform de voorschriften van de bijsluiter;
- Alle behandelingen dienen te worden vastgelegd in het logboek van de pré-export isolatie, met vermelding van het gebruikte insecticide / insectwerende middel en een kopie van de aankoopnota van de gebruikte insecticiden / insectwerende middelen.

Het tweede deel van de derde optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van GD of het WBVR) van de te exporteren dieren, aan te leveren door belanghebbende.

De vierde en vijfde optie van deze verklaring moeten worden doorgehaald, aangezien Nederland momenteel geen "seasonally vector free periods" voor blauwtong kent (op de EU-website staan de vectorvrije perioden binnen de beperkingsgebieden van de EU vermeld:

https://ec.europa.eu/food/animals/animal-diseases/control-measures/bluetongue_en).

Verklaring 6:

Rift valley fever:

Either⁽¹⁾ They come from the Netherlands which has been free for 48 months from Rift valley fever and have not been vaccinated against that disease;

Or⁽¹⁾ They were held in a vector-protected facility in the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾ for at least 30 days prior to shipment during which the animals showed no clinical signs of Rift valley fever and were protected from vectors between the vector-protected facility and the place of shipment to Great Britain, as well as at the place of shipment;

Or⁽¹⁾ They have been subjected to a virus neutralisation test with negative results for evidence of Rift valley fever, as laid down and prescribed for international trade by the OIE Terrestrial Manual, taken at the beginning of the isolation/quarantine period and at least 42 days later on, the second of which must have been taken within 10 days prior to dispatch to Great Britain;

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald.

Het eerste deel van de eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Riftdalkoorts is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie in Nederland [hier](#) te vinden.

Het tweede deel van de eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen Riftdalkoorts is niet toegestaan in de EU. Import van tegen Riftdalkoorts gevaccineerde dieren is eveneens niet toegestaan.

Het eerste deel van de tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren dieren ten minste dertig dagen voorafgaand aan de export hebben verbleven in een vector-beschermde faciliteit in de geconsigneerde inrichting. Hierop moet worden gecontroleerd tijdens de aanvangscontrole van de pre-export isolatie, de tussentijdse controle van de pre-export isolatie en tijdens het certificeren.

Vecor-beschermende maatregelen tijdens de pré-export isolatieperiode zijn onder andere:

- In de pre-export isolatieruimte zijn alle openingen afgedekt met fijnmazig gaas, de diameter van het gaas is maximaal 3 millimeter;
- De pre-export isolatieruimte is, de dag voordat de dieren erin geplaatst worden, behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen. Belanghebbende moet aantonen welk middel is gebruikt;
- De dieren zijn direct na plaatsing in de pre-export isolatieruimte behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen. Belanghebbende moet aantonen welk middel is gebruikt;
- Beide behandelingen dienen herhaaldelijk te worden toegepast, conform de voorschriften van de bijsluiter;
- Alle behandelingen dienen te worden vastgelegd in het logboek van de pré-export isolatie, met vermelding van het gebruikte insecticide / insectwerende middel en een kopie van de aankoopnota van de gebruikte insecticiden / insectwerende middelen.

Het tweede deel van de tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van het logboek van de pré-exportisolatie en op basis van een klinische inspectie door een NVWA-dierenarts van de te exporteren dieren tijdens de aanvangscontrole van de pré-exportisolatie en een tussentijdse controle van de pré-exportisolatie en op basis van een klinische inspectie van de te exporteren dieren door de certificerende NVWA-dierenarts.

Het derde deel van de tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de Knuttenbeschermende maatregelen die tijdens het transport worden genomen.

Knuttenbeschermende maatregelen ten tijde van het transport zijn:

- De dieren moeten binnen 24 uur voor het geplande vertrek worden behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen. De certificerende NVWA-dierenarts hoeft geen toezicht te houden op de behandeling. Belanghebbende moet aantonen welk insecticide / insectwerende middel is gebruikt. Hiervoor moet door belanghebbende aan de certificerende NVWA-dierenarts een verklaring worden aangeleverd.
- Het vervoermiddel moet, conform de gebruiksvoorschriften van het insecticide / insectwerende middel, binnen 24 uur voor het geplande vertrek worden behandeld en het vervoermiddel is daarna niet meer gebruikt en/of gereinigd en ontsmet. De certificerende NVWA-dierenarts hoeft geen toezicht te houden op de behandeling. Belanghebbende moet aantonen welk insecticide / insectwerende middel is gebruikt. Hiervoor moet door belanghebbende aan de certificerende NVWA-dierenarts een verklaring worden aangeleverd.

De derde optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van het WBVR) van de te exporteren dieren, aan te leveren door belanghebbende.

Verklaring 7:

Brucellosis:

Either⁽¹⁾ They come from the Netherlands which has been free for the past 12 months from brucellosis and which have not been vaccinated against that disease;

Or⁽¹⁾ They have been subjected to a test as laid down and prescribed for international trade by the OIE Terrestrial Manual, in the 30 days prior to dispatch to Great Britain;

Or⁽¹⁾ They are castrated males of any age;

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald.

Het eerste deel van de eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Brucellose (infectie met *Brucella abortus*, *Brucella melitensis* en *Brucella suis*) is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie in Nederland [hier](#) te vinden.

Het tweede deel van de eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen Brucellose is niet toegestaan in de EU. Import van tegen Brucellose (infectie met *Brucella abortus*, *Brucella melitensis* en *Brucella suis*) gevaccineerde dieren is eveneens niet toegestaan.

De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van GD of het WBVR) van de te exporteren dieren, aan te leveren door belanghebbende.

De derde optie van deze verklaring kan worden afgegeven voor gecastreerde mannelijke dieren.

Verklaring 8:

Other vaccinations:

a. *They have not been vaccinated against vesicular stomatitis;*

b. *They have been vaccinated against⁽⁵⁾:*

*Anthrax on the(dd/mm/yyyy) (date(s)) with the following vaccine(s)
.....(name of vaccine(s) used)⁽¹⁾;*

*Rabies on the(dd/mm/yyyy) (date(s)) with the following vaccine(s)
.....(name of vaccine(s) used) and a blood test performed on
.....(dd/mm/yyyy) (date(s)) shows a protective immune response⁽¹⁾;*

Deel (a) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan de geconsigneerde inrichting verbonden dierenartspracticus.

Deel (b) van deze verklaring: De niet van toepassing zijnde optie moet worden doorgehaald.

Deel (b) van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan de geconsigneerde inrichting verbonden dierenartspracticus. Indien de te exporteren dieren zijn gevaccineerd tegen miltvuur en/of rabiës moeten de gevraagde gegevens (vaccinatiedatum, vaccinnaam) worden ingevuld.

Indien sprake is van een vaccinatie tegen rabiës moet tevens een bloedtest (titerbepaling) worden uitgevoerd, om een beschermende immuunrespons aan te tonen. De datum waarop de bloedtest is uitgevoerd, moet worden ingevuld.

Verklaring 9:

Parasite treatment:

*They have been treated at least twice during the 40 days prior to dispatch to Great Britain against internal and external parasites with the following product(s)
Specify the active ingredients and the doses of the products used*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan de geconsigneerde inrichting verbonden dierenartspracticus. De gevraagde gegevens (productnaam, actieve bestanddelen, doses) moeten worden ingevuld.

Verklaring 10:

Loading on the means of transport:

They have been loaded for dispatch to Great Britain on(dd/mm/yyyy)⁽⁶⁾ in the means of transport described in Part III that were cleaned and disinfected before loading with an officially authorised disinfectant and so constructed that faeces, urine, litter or fodder could not flow or fall out of the vehicle or container during transportation;

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven als voldaan wordt aan de transportverordening (Vo (EU) 1/2005).

De datum moet in de vorm dd/mm/yyyy worden ingevuld.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF ANTILOCAPRIDAE, BOVIDAE, CAMELIDAE, CERVIDAE, GIRAFFIDAE, MOSCHIDAE, TRAGULIDAE ORIGINATING FROM AND INTENDED FOR AN APPROVED BODY, INSTITUTE OR CENTRE FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN, CHANNEL ISLANDS AND ISLE OF MAN

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Product no.	Species (Scientific name)	Identification system	Identification number	Age	Sex

Commodity code :
 Commodity certified for :
 Number of packages :
 Container number :
 Seal number :
 Unique notification number :

II. ORIGIN OF THE ANIMALS

Product no.	Approval no.	Name and address

Product no.	Additional approvals	Approval no.	Name and address

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

III. DESTINATION OF THE ANIMALS

Means of conveyance :
 Identification of the means of conveyance :
 Point of entry :
 Place of destination :
 Name and address of consignee :

IV. HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned official veterinarian responsible for the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾ of origin certify that the animals described in Part I. meet the following requirements:

1. They come from the Netherlands:
 - a. Where the diseases referred to in this certificate are notifiable;
 - b. Which at the date of issuing this certificate has been free for 12 months from rinderpest;
2. They come from the body, institute or centre/holding⁽¹⁾ described in Part II.:
 - a. Which is approved according to the requirements and conditions set out in Article 30 of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/692;
 - b. Which is not subjected to any restrictions relating to a national programme for the control of infectious diseases to which the animals referred to in Part I. are susceptible;
 - c. Where there have been no clinical cases of the following diseases to which the animals referred to in Part I are susceptible:
 - Anthrax for the last 30 days;
 - Foot-and-mouth disease, bluetongue, Rift valley fever, vesicular stomatitis, rabies, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease, peste des petits ruminants, sheep pox, goat pox, contagious caprine pleuropneumonia for the past 6 months;

- d. Where there have been no clinical or non-clinical cases of tuberculosis and brucellosis for the past 6 months;
- e. Around which in an area of 10 km radius for the last 30 days, there has been no case of the following diseases to which the animals referred to in Part I. are susceptible: foot-and-mouth disease, vesicular stomatitis, contagious bovine pleuropneumonia, peste des petits ruminants, sheep pox, goat pox, contagious caprine pleuropneumonia;
- f. Around which in an area of 150 km radius for the last 30 days, there has been no case of the following diseases to which the animals referred to in Part I are susceptible: bluetongue, epizootic haemorrhagic disease, Rift valley fever, lumpy skin disease;
- Either⁽¹⁾ g. In which they have remained since birth or for the past 6 months before dispatch to Great Britain;
- Or⁽¹⁾ h. Have been introduced on (dd/mm/yyyy) (see Annex) into the territory described under point IV.1., from the EU territory with code (see Annex) that at that date was authorised to import the animals into Great Britain and the animals has not been in contact with imported cloven-hoofed animals from countries not subject to transitional import arrangements for the last 30 days;
3. They:
- a. Have not come into contact with other animals not complying with at least the same health requirements as described in this certificate for the last 30 days and during their transportation from the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾ to the place of shipment;
- b. Were examined by an official veterinarian within 24 hours of loading and showed no clinical sign of disease and are fit for the intended transport;
- c. Are not animals to be killed under a national programme for the eradication of diseases;
4. Foot and Mouth Disease:
- Either⁽¹⁾ a. They come from the Netherlands which has been free for the past 12 months from foot-and-mouth disease with or without vaccination; and,
- Or⁽¹⁾ They have been subjected to the following tests:
- A serological test for evidence of foot-and-mouth disease virus infection carried out in accordance with one of the prescribed tests for international trade laid down in the WOAHP Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (WOAH Terrestrial Manual), with negative results, taken within 10 days prior to dispatch to Great Britain;
 - A probang test for evidence of foot-and-mouth disease virus infection carried out in accordance with the procedures described in the WOAHP Terrestrial Manual with negative results⁽¹⁾⁽²⁾, (taken 10 days prior to dispatch to Great Britain)⁽¹⁾⁽³⁾ (taken on two occasions 15 days apart, the second of which must have been taken 10 days prior to dispatch to Great Britain⁽¹⁾⁽⁴⁾); and,
- b. They have not been vaccinated against foot-and-mouth disease⁽¹⁾;
5. Bluetongue and Epizootic haemorrhagic disease (EHD):
- Either⁽¹⁾ They come from the Netherlands which has been free for 24 months from bluetongue/EHD in accordance with the WOAHP Terrestrial Animal Health Code (WOAH Terrestrial Code);
- Or⁽¹⁾ They were held in a vector-protected facility in the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾ for at least 30 days prior to shipment and were subjected to a serology test according to the WOAHP Terrestrial Manual, with negative results, carried out at least 28 days after introduction into the approved body, institute or centre;
- Or⁽¹⁾ They were held in a vector-protected facility in the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾ for at least 30 days prior to shipment and were subjected to a PCR test according to the WOAHP Terrestrial Manual, with negative results, carried out at least 14 days after introduction into the approved body, institute or centre;
- Or⁽¹⁾ They come from a seasonally free area and were subjected during that period to a serology test according to the WOAHP Terrestrial Manual, with negative results, carried out at least 28 days after introduction into the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾;

- Or⁽¹⁾ They come from a seasonally free area and were subjected during that period to a PCR test according to the WOAH Terrestrial Manual, with negative results, carried out at least 14 days after introduction into the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾;
6. Rift valley fever:
 Either⁽¹⁾ They come from the Netherlands which has been free for 48 months from Rift valley fever and have not been vaccinated against that disease;
 Or⁽¹⁾ They were held in a vector-protected facility in the approved body, institute or centre/holding⁽¹⁾ for at least 30 days prior to shipment during which the animals showed no clinical signs of Rift valley fever and were protected from vectors between the vector-protected facility and the place of shipment to Great Britain, as well as at the place of shipment;
 Or⁽¹⁾ They have been subjected to a virus neutralisation test with negative results for evidence of Rift valley fever, as laid down and prescribed for international trade by the WOAH Terrestrial Manual, taken at the beginning of the isolation/quarantine period and at least 42 days later on, the second of which must have been taken within 10 days prior to dispatch to Great Britain;
7. Brucellosis:
 Either⁽¹⁾ They come from the Netherlands which has been free for the past 12 months from brucellosis and which have not been vaccinated against that disease;
 Or⁽¹⁾ They have been subjected to a test as laid down and prescribed for international trade by the WOAH Terrestrial Manual, in the 30 days prior to dispatch to Great Britain;
 Or⁽¹⁾ They are castrated males of any age;
8. Other vaccinations:
 a. They have not been vaccinated against vesicular stomatitis;
 b. They have been vaccinated against⁽⁵⁾:
 Anthrax on the (dd/mm/yyyy) (see Annex) with the following vaccine(s) (see Annex) (name of vaccine(s) used)⁽¹⁾;
 Rabies on the (dd/mm/yyyy) (see Annex) with the following vaccine(s) (see Annex) (name of vaccine(s) used) and a blood test performed on (dd/mm/yyyy) (see Annex) shows a protective immune response⁽¹⁾;
9. Parasite treatment:
 They have been treated at least twice during the 40 days prior to dispatch to Great Britain against internal and external parasites with the following product(s) (see Annex). Specify the active ingredients and the doses of the products used (see Annex);
10. Loading on the means of transport:
 They have been loaded for dispatch to Great Britain on(dd/mm/yyyy)⁽⁶⁾ (see Part II.) in the means of transport described in Part III. that were cleaned and disinfected before loading with an officially authorised disinfectant and so constructed that faeces, urine, litter or fodder could not flow or fall out of the vehicle or container during transportation.

Notes:

- (*) Those countries subject to the transitional import arrangements include: an EU member State; Liechtenstein; Norway and Switzerland.
- References to European Union legislation within this certificate are references to legislation which has been retained in Great Britain as retained EU law as defined in the European Union (Withdrawal) Act 2018).
 - References to Great Britain in this certificate include the Channel Islands and the Isle of Man.
 - This certificate is to be used for live animals listed in the note for Part I of this certificate coming from an approved body, institute or centre in a third country, territory of part thereof, and destined to an approved body, institute or centre situated within Great Britain. Use one certificate per species.
 - Registration number (railway wagons or container and lorries), flight number (aircraft) or name (ship) is to be provided. In case of unloading and reloading, the consignor shall inform the BCP of entry into Great Britain.
 - Use appropriate HS code: 010613 or 010619.
 - Identification system: Specify the identification system (tag, tattoos, brand, chip, transponder). The identifier shall include the ISO code of the exporting country and permit tracing of their premises of origin.
- Age: Months.
 Sex: (M = male, F = female, C = castrated).
 Species: Select the species amongst those listed below:

Order	Family	Genera/species
Artiodactyla	Antilocapridae	Antilocapra
	Bovidae	Addax ssp., Aepyceros ssp., Alcelaphus ssp., Ammodorcas ssp., Ammotragus ssp., Antidorcas ssp., Antilope ssp., Bison ssp., Bos ssp. (including Bibos, Novibos, Poephagus), Boselaphus ssp., Bubalus ssp. (including anoa), Budorcas ssp., Capra ssp., Cephalophus ssp., Connochaetes ssp., Damaliscus ssp. (including Beatragus), Dorcatragus ssp., Gazella ssp., Hemitragus ssp., Hippotragus ssp., Kobus ssp., Litocranius ssp., Madoqua ssp., Naemorhedus ssp. (including Nemorhaedus and Capricornis), Neotragus ssp., Oreamnos ssp., Oreotragus ssp., Oryx ssp., Ourebia ssp., Ovibos ssp., Ovis ssp., Patholops ssp., Pelea ssp., Procapra ssp., Pseudois ssp., Pseudoryx ssp., Raphicerus ssp., Redunca ssp., Rupicapra ssp., Saiga ssp., Sigmoceros-Alecelaphus ssp., Sylvicapra ssp., Syncerus ssp., Taurotragus ssp., Tetracerus ssp., Tragelaphus ssp. (including Boocerus)
	Camelidae	Camelus ssp., Lama ssp., Vicugna ssp.c
	Cervidae	Alces ssp., Axis-Hyelaphus ssp., Blastocerus ssp., Capreolus ssp., Cervus-Rucervus ssp., Dama ssp., Elaphurus ssp., Hippocamelus ssp., Hydropotes ssp., Mazama ssp., Megamuntiacus ssp., Muntiacus ssp., Odocoileus ssp., Ozotoceros ssp., Pudu ssp., Rangifer ssp.
	Giraffidae	Giraffa ssp., Okapia ssp.
	Moschidae	Moschus ssp.
	Tragulidae	Hyemoschus ssp., Tragulus-Moschiola ssp.

- (1) Keep as appropriate.
- (2) This attestation is only applicable to Bovidae and Cervidae.
- (3) This attestation is only applicable to Bovidae and Cervidae other than African buffalo (*Syncerus caffer*).
- (4) This attestation is only applicable to African buffalo (*Syncerus caffer*).
- (5) Vaccination is not compulsory, but if the animals have been vaccinated, information on the vaccine(s) used and the time of vaccination shall be filled in.
- (6) Date of loading. Imports of these animals shall not be allowed when the animals were loaded either prior to the date of authorisation for exportation to Great Britain of the third country, territory or part thereof, or during a period where restrictive measures have been adopted by Great Britain against imports of these animals from that country, territory or part thereof.