



Groot-Brittannië paardenembryo's

Code: **PRDEU-02** 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	23-08-2023	Naar aanleiding van de BREXIT is een certificaat ontwikkeld ten behoeve van de export paardenembryo's 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	01-04-2024	Aanpassing ten gevolge van wijzigingen in de Regeling erkenning veterinaire laboratoria (REVL).
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 het exporteren van paardenembryo's 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
- Verordening (EU) 2017/625
- Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882
- Gedelegeerde verordening (EU) 2020/686
- Uitvoeringsverordening (EU) 2020/999

2.2 Nationale wetgeving

- Wet 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.
embryowinningsteam (embryo collection team)	Een inrichting voor levende producten bestaande uit een groep beroepsbeoefenaars of een structuur die door de bevoegde autoriteit is erkend voor de winning, de verwerking, de opslag en het vervoer van in vivo verkregen embryo's van runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen die voor verplaatsing naar een andere lidstaat bestemd zijn.
embryoproduktieteam (embryo production team)	Een inrichting voor levende producten bestaande uit een groep beroepsbeoefenaars of een structuur die door de bevoegde autoriteit is erkend voor de winning, de verwerking, de opslag en het vervoer van oöcyten alsook de in-vitroproductie, in voorkomend geval met opgeslagen sperma, de verwerking, de opslag en het vervoer van embryo's van runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen die in beide gevallen voor verplaatsing naar een andere lidstaat bestemd zijn.
teamdierenarts	De dierenarts die verantwoordelijk is voor de activiteiten van een embryowinningsteam of een embryoproduktieteam.
WOAH Manual	Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de WOAH.

4 WERKWIJZE

De export naar Groot-Brittannië van paardenembryo's, na 30-09-2014 gewonnen of geproduceerd conform (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG en verzonden door een erkend embryowinningsteam of embryoproduktieteam door wie de paardenembryo's werden gewonnen of geproduceerd, 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.
- Diagnostische laboratoriumtesten dienen te worden uitgevoerd door een laboratorium welk conform het [werkvoorschrift K-O&O-IE-WV05](#) is toegestaan.
- Verwijzingen naar Groot-Brittannië in dit certificaat omvatten tevens de invoer op de Kanaaleilanden en het Isle of Man.
- 'Date of collection' dient te worden aangegeven in het volgende formaat: dd/mm/jjjj.

Certificaat: zie bijlage

ANIMAL HEALTH

I, the undersigned, official veterinarian, of the Netherlands certify that:

Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Equidae' (te vinden via de link: [EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk/data/eu-and-efta-countries-approved-to-export-animals-and-animal-products-to-great-britain)) bevat een lijst met EU-lidstaten en EFTA-landen die toestemming hebben gekregen om eicellen en embryo's van paardachtigen naar Groot-Brittannië te exporteren, op voorwaarde dat de eicellen of embryo's zijn gewonnen of geproduceerd in het in kolom 2 'Country' en in kolom 4 'Territory Description' vermelde land of deel van het grondgebied van dat land, waaruit de import van eicellen en embryo's van paardachtigen is toegestaan zoals aangegeven in kolom 14 'ImpOE' van dat document. Indien na controle blijkt dat Nederland staat vermeld op de lijst 'Equidae', mogen eicellen en embryo's van paardachtigen vanuit Nederland naar Groot-Brittannië worden geëxporteerd.

AH/E353D Establishment requirement (collection centre)

The embryos described above were conceived by artificial insemination^() / as a result of in vitro fertilisation^(*) using semen meeting the GB requirements and coming from semen collection centres approved in accordance with GB requirements and located respectively in Great Britain or in a third country or parts thereof listed on gov.uk^(*);*

Deze verklaring is alleen van toepassing op paardenembryo's. Indien de zending alleen eicellen bevat, dient deze verklaring te worden doorgehaald.

Het eerste deel van deze verklaring ("... using semen meeting the GB requirements ...") kan worden afgegeven indien de te exporteren paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving (het gebruikte sperma dient te voldoen aan de voorwaarden van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG).

Het tweede deel van deze verklaring ("... semen collection centres approved in accordance with GB requirements ...") kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (het gebruikte paardensperma dient afkomstig te zijn van een overeenkomstig artikel 11, lid 2 of artikel 17, lid 3, onder b, van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG erkend spermawinningscentrum, dat is opgenomen in een lijst overeenkomstig artikel 11, lid 4 of artikel 17, lid 3, onder b, van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG).

De door Groot-Brittannië gepubliceerde documenten 'Equidae' (te vinden via de links:

[EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk/data/eu-and-efta-countries-approved-to-export-animals-and-animal-products-to-great-britain) en

[Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk/data/non-eu-countries-approved-to-export-animals-and-animal-products-to-great-britain)) bevatten een lijst met EU-lidstaten en EFTA-landen en respectievelijk een lijst met derde landen die toestemming hebben gekregen om sperma van paardachtigen naar Groot-Brittannië te exporteren, op voorwaarde dat het sperma is gewonnen in het in kolom 4 'Territory Description' vermelde deel van het grondgebied van dat land en afkomstig is van een donorhengst behorende tot een van de categorieën paardachtigen die staan vermeld in kolom 11 (geregistreerde paarden), kolom 12 (geregistreerde paardachtigen) of kolom 13 (fok- en gebruikspaardachtigen). Het derde deel van deze verklaring ("... located in ...") kan worden afgegeven indien het paardensperma dat wordt gebruikt voor de kunstmatige inseminatie van donormerries of het paardensperma dat wordt gebruikt voor de in vitro fertilisatie van eicellen afkomstig is van een spermawinningscentrum dat is gelegen in Groot-Brittannië of in een EU-lidstaat, EFTA-land of derde land (of een deel van het grondgebied van dat land) die toestemming hebben gekregen om sperma van paardachtigen naar Groot-Brittannië te exporteren. Het derde deel kan worden afgegeven na controle door de certificerende NVWA-dierenarts.

The ova used for in vitro production of the embryos described above comply with the GB requirements and in particular the requirements set up in points a. to n. of this certificate^();*

Deze verklaring is alleen van toepassing op in vitro geproduceerde paardenembryo's. Indien de zending geen in vitro geproduceerde paardenembryo's bevat, dient deze verklaring te worden doorgehaald.

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren in vitro geproduceerde paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving (Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG).

AH/E373A Establishment requirement

The ova^()/embryos^(*) described above:*

Verklaring a.:

Were collected^() / produced^(*) by the team described in Part II. of this certificate, which has been approved and supervised in accordance with GB requirements and is subject to inspection by an official veterinarian at least once every calendar year;*

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam (opgenomen in een lijst overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b, van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG), op basis van EU- en nationale regelgeving (Hoofdstuk I(III) van Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG).

Verklaring b.:

Were collected^() / produced^(*), processed and stored in accordance with the GB requirements;*

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving (Hoofdstuk III(II) van Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG).

Verklaring c.:

Were collected at a place separated from other parts of the premises or holding which is in good repair and was cleaned and disinfected prior to the collection;

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring d.:

Were examined, processed and packed in laboratory facilities which are not situated in a zone subject to prohibition or quarantine measures as set out in points e. to l., in a section which is separated from the section for storing equipment and materials used in contact with donor animals and from the area where the donor animals are handled;

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring e.:

Come from donor mares which were continuously resident for a period of 3 months (or since entry if they were directly imported from Great Britain during the 3 months period) in the Netherlands or, in the case of regionalisation in accordance with GB requirements, in that part of the territory of the Netherlands which was during that period:

- i. Not considered to be infected with African horse sickness in accordance with GB requirements;*
- ii. Free from Venezuelan equine encephalomyelitis for a period of at least 2 years;*
- iii. Free from glanders and dourine for a period of at least 6 months;*

Conform artikel 13 van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 2009/156/EG kan eventueel worden beslist dat bovengenoemde vereisten slechts voor een gedeelte van het grondgebied van een derde land gelden.

In geval van een dergelijke regionalisering dienen voor wat betreft Afrikaanse paardenpest ten minste de in artikel 5, lid 2, onder (a) en (b), van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 2009/156/EG genoemde maatregelen in acht te worden genomen.

Het eerste deel van deze verklaring ("... resident for a period of 3 months ...") kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de teamdierenarts, waaruit blijkt dat de donormerries gedurende drie maanden (of sinds binnenkomst in Nederland, indien de donormerries gedurende deze periode van drie maanden rechtstreeks zijn geïmporteerd vanuit Groot-Brittannië) voorafgaand aan de winning van de te exporteren eicellen of paardenembryo's continu hebben verbleven in Nederland.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Afrikaanse paardenpest, Venezolaanse paardenencefalomyelitis, infectie met Burkholderia mallei (kwade droes) en dourine zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Verklaring f.:

Vesicular stomatitis - come from donor mares which:

- either^(*) i. Originated from the Netherlands which was on the day of collection free from vesicular stomatitis (VS) for a period of at least 6 months;*
- or^(*) ii. Were subjected to a virus neutralisation test for vesicular stomatitis (VS) carried out with a negative result at a serum dilution of 1 in 32 or a VS ELISA carried out with a negative result in accordance with the WOAH Manual on a blood sample taken on (see annex I.) within 30 days prior to the collection of the ova^(*)/embryos^(*);*

De niet van toepassing zijnde optie dient te worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de teamdierenarts, waaruit blijkt dat de donormerries gedurende drie maanden (of sinds binnenkomst in Nederland, indien de donormerries gedurende deze periode van drie maanden rechtstreeks zijn geïmporteerd vanuit Groot-Brittannië) voorafgaand aan de winning van de te exporteren eicellen of paardenembryo's continu hebben verbleven in Nederland en op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd.

De tweede optie van deze verklaring is van toepassing indien Nederland niet als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd.

De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van door belanghebbende aan te leveren negatieve laboratoriumuitslagen van de donormerries (virusneutralisatie-test bij een serumverdunding van 1:32 of een ELISA, uitgevoerd op een bloedmonster dat is afgenomen binnen dertig dagen voorafgaand aan de winning van de te exporteren eicellen of paardenembryo's).

De monsternamedatum dient te worden ingevuld.

Verklaring g.:

Holding requirements - come from donor mares which:

- either^(*) During a period of the past 30 days prior to the date of the collection were located in holdings under veterinary supervision which fulfilled, from the day of the collection of the ova^(*)/embryos^(*) until the date of their dispatch the GB requirements for a holding, and in particular:*
- or^(*) In the case of frozen ova^(*)/embryos^(*), during a period of the past 30 days prior to the date of the collection were kept in holdings under veterinary supervision which fulfilled, from the day of the collection of the ova^(*)/embryos^(*) until the end of the period of 30 days mandatory storage at approved premises, the GB requirements for a holding, and in particular:*

- either^(*) i. Following a case of a disease mentioned below not all the animals of species susceptible to that disease located in the holding were slaughtered or killed and the holding has been free:*
- 1. From any type of equine encephalomyelitis for a period of at least 6 months, beginning on the day on which the equidae suffering from the disease are slaughtered;*
 - 2. From equine infectious anaemia for at least the period required to obtain a negative result in an agar gel immunodiffusion test (AGID or Coggins tests) carried out on samples taken after the infected animals were slaughtered on two occasions 3 months apart from each of the remaining equidae;*
 - 3. From vesicular stomatitis for a period of at least 6 months from the last recorded case;*
 - 4. From rabies for a period of at least one month from the last recorded case;*
 - 5. From anthrax for a period of at least 15 days from the last recorded case;*
- or⁽¹⁾ ii. Following a case of a disease mentioned below all the animals of species susceptible to that disease located in the holding were slaughtered or killed and the premises disinfected, the holding was free for a period of at least 30 days from any type of equine encephalomyelitis, equine infectious anaemia, vesicular stomatitis and rabies or a period of at least 15 days in the case of anthrax, beginning on the day on which following the destruction of the animals the disinfection of the premises was satisfactorily completed;*

In het eerste deel van deze verklaring dient de niet van toepassing zijnde optie te worden doorgehaald.

De eerste optie van het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de teamdierenarts, waaruit blijkt dat de donormerries gedurende een periode van dertig dagen voorafgaand aan de datum van de winning onder veterinaire toezicht werden gehouden op

bedrijven die vanaf de dag van de winning van de te exporteren eicellen of paardenembryo's tot de datum van verzending voldeden aan de voorwaarden voor een bedrijf, zoals beschreven in EU- en nationale regelgeving (artikel 4, lid 5, van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 2009/156/EG).

De tweede optie van het eerste deel van deze verklaring is van toepassing op ingevroren eicellen of paardenembryo's. De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de teamdierenarts, waaruit blijkt dat de donormerries gedurende een periode van dertig dagen voorafgaand aan de datum van de winning onder veterinaire toezicht werden gehouden op bedrijven die vanaf de dag van de winning van de te exporteren eicellen of paardenembryo's tot het einde van de dertig dagen verplichte opslagperiode voldeden aan de voorwaarden voor een bedrijf, zoals beschreven in EU- en nationale regelgeving (artikel 4, lid 5, van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 2009/156/EG).

In het tweede deel van deze verklaring dient de niet van toepassing zijnde optie te worden doorgehaald.

De eerste optie van het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving (artikel 4, lid 5, van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 2009/156/EG).

De tweede optie van het tweede deel van deze verklaring dient standaard te worden doorgehaald.

Verklaring h.:

Come from donor mares which during a period of the past 30 days prior to the collection of the ova^()/embryos^(*) were kept in holdings in which none of the equidae has shown clinical signs of contagious equine metritis for a period of at least 60 days;*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de teamdierenarts, waaruit blijkt dat de donormerries gedurende een periode van dertig dagen voorafgaand aan de datum van de winning van de te exporteren eicellen of paardenembryo's werden gehouden op bedrijven waar geen van de aanwezige paardachtigen gedurende een periode van ten minste zestig dagen klinische symptomen van besmettelijke baarmoederontsteking (CEM) hebben vertoond.

Verklaring i.:

Come from donor mares which were not used for natural breeding during a period of at least 30 days prior to the date of the collection of the ova^()/embryos^(*) and between the date of the first samples referred to in (j)(i) and (j)(ii) and the date of the collection of the ova^(*)/embryos^(*);*

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring j.:

Come from donor mares which have undergone the tests, which meet at least the requirements of the WOA Manual carried out in a laboratory which is recognised by the competent authority and has the tests referred to hereinafter included in its accreditation equivalent to GB requirements, as follows:

- i.^(*) For equine infectious anaemia (EIA), an agar-gel immuno-diffusion test (AGID or Coggins test) or an enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) with a negative result carried out on a blood sample taken on (see annex I.), being not less than 14 days following the date of commencement of the period referred to in point i., and the test was last carried out on a blood sample taken on (see annex I.); being not more than 90 days prior to the date of the collection of the ova^(*)/embryos^(*) intended for imports into Great Britain);*
- ii. For contagious equine metritis (CEM) an agent identification test carried out with a negative result on at least two specimens (swabs) taken during the period referred to in point h. from at least the mucosal surfaces of the clitoral fossa and the clitoral sinuses of the donor mare;*
- either^(*) iii. On two occasions with an interval of not less than 7 days on (see annex I.) and on (see annex I.), in the case of isolation of Taylorella equigenitalis after cultivation under microaerophilic conditions for a period of at least 7 days, set up within 24 hours after taking the specimens from the donor animal, or 48 hours where the specimens are kept cool during transport;*

and/or^(*) iv. *On one occasion on (see annex I.), in the case of detection of genome of Taylorella equigenitalis by a polymerase chain reaction (PCR) or real-time PCR, carried out within 48 hours after taking the specimens from the donor animal,*

The samples referred to in points j.iii. and j.iv. were in no case taken earlier than 7 days (systemic treatment) or 21 days (local treatment) after antimicrobial treatment of the donor mare and were placed in transport medium with activated charcoal, such as Amies medium, before dispatch to the laboratory;

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving.

Voor deel i. van deze verklaring geldt dat de agargel-immunodiffusietest (AGID- of Coggins-test) of Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie (EIA) niet zijn vereist indien de donormerries sinds hun geboorte onafgebroken op IJsland hebben verbleven, op voorwaarde dat IJsland officieel vrij is gebleven van EIA en dat er geen paardachtigen en hun sperma, eicellen en embryo's IJsland zijn binnengebracht voorafgaand aan en tijdens de spermawinningsperiode. Alleen in dat geval kan deze verklaring worden doorgehaald.

Deel i. van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donormerries, aan te leveren door belanghebbende.

De monsternamedata dienen te worden ingevuld. Het bloedmonster dient te zijn genomen niet eerder dan veertien dagen na de aanvang van de periode van ten minste dertig dagen als bedoeld in verklaring i. en ten hoogste negentig dagen voorafgaand aan de winning van de eicellen of paardenembryo's bestemd voor de export naar Groot-Brittannië.

N.B.: Er dient dus twee keer dezelfde monsternamedatum te worden ingevuld.

Deel ii. van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donormerries, aan te leveren door belanghebbende.

Op basis van een verklaring van de teamdierenarts dient de niet van toepassing zijnde optie (optie iii. of optie iv.) te worden doorgehaald.

Bij optie iii. dienen de monsternamedata en bij optie iv. dient de monsternamedatum te worden ingevuld.

Verklaring k.:

Come from donor mares which to the best of my knowledge and as far as I could ascertain, were not in contact with equidae suffering from an infectious or contagious disease during the period of 15 days immediately preceding the collection;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de teamdierenarts, waaruit blijkt dat de donormerries gedurende een periode van vijftien dagen onmiddellijk voorafgaand aan de winning niet in contact zijn geweest met paardachtigen die leden aan een infectieuze of besmettelijke dierziekte.

Verklaring l.:

Come from donor mares which on the day of the collection of the ova^()/embryos^(*) did not show clinical signs of an infectious or contagious disease;*

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring m.:

Were collected^()/produced^(*) after the date on which the embryo collection^(*)/production^(*) team described in Part II. of this certificate was approved by the competent authority of the Netherlands;*

Deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam.

Verklaring n.:

Were processed and stored under approved conditions for a period of at least 30 days immediately after their collection^()/production^(*), and were transported in accordance with GB requirements;*

Het eerste deel van deze verklaring (“... *for a period of at least 30 days* ...”) kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving. Het tweede deel van deze verklaring (“... *transported* ...”) kan worden afgegeven indien de te exporteren eicellen of paardenembryo's afkomstig zijn van een Nederlands erkend embryowinningsteam of embryoproductieteam, op basis van EU- en nationale regelgeving (Hoofdstuk III(II) van Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG).

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 OVA AND EMBRYOS OF EQUIDAE FROM THE
NETHERLANDS
TO GREAT BRITAIN, COLLECTED OR PRODUCED AFTER 30 SEPTEMBER 2014 AND DISPATCHED BY AN
APPROVED EMBRYO COLLECTION OR PRODUCTION TEAM OF ORIGIN OF THE OVA OR EMBRYOS

I. IDENTIFICATION OF THE EMBRYOS

Product no.	Identification of donor	Species (Scientific name)	Category

Batch no.	Date of collection	Quantity

Number of containers :
 Container number :
 Seal number :

II. ORIGIN OF THE EMBRYOS

Product no.	Approval no.	Name and address

Product no.	Additional approvals	Approval no.	Name and address

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

III. DESTINATION OF THE EMBRYOS

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 hereby certify that:

AH/E353D Establishment requirement (collection centre)

The embryos described above were conceived by artificial insemination^(*)/as a result of in vitro fertilisation^(*) using semen meeting the GB requirements and coming from semen collection centres approved in accordance with GB requirements and located respectively in Great Britain or in a third country or parts thereof listed on gov.uk^(*);
 The ova used for in vitro production of the embryos described above comply with the GB requirements and in particular the requirements set up in points a. to n. of this certificate^(*);

AH/E373A Establishment requirement

The ova^(*)/embryos^(*) described above:

- a. Were collected^(*)/produced^(*) by the team described in Part II. of this certificate, which has been approved and supervised in accordance with GB requirements and is subject to inspection by an official veterinarian at least once every calendar year;

- b. Were collected^(*)/produced^(*), processed and stored in accordance with the GB requirements;
- c. Were collected at a place separated from other parts of the premises or holding which is in good repair and was cleaned and disinfected prior to the collection;
- d. Were examined, processed and packed in laboratory facilities which are not situated in a zone subject to prohibition or quarantine measures as set out in points e. to l., in a section which is separated from the section for storing equipment and materials used in contact with donor animals and from the area where the donor animals are handled;
- e. Come from donor mares which were continuously resident for a period of 3 months (or since entry if they were directly imported from Great Britain during the 3 months period) in the Netherlands or, in the case of regionalisation in accordance with GB requirements, in that part of the territory of the Netherlands which was during that period:
 - i. Not considered to be infected with African horse sickness in accordance with GB requirements;
 - ii. Free from Venezuelan equine encephalomyelitis for a period of at least 2 years;
 - iii. Free from glanders and dourine for a period of at least 6 months;
- f. Vesicular stomatitis - come from donor mares which:
 - either^(*) i. Originated from the Netherlands which was on the day of collection free from vesicular stomatitis (VS) for a period of at least 6 months;
 - or^(*) ii. Were subjected to a virus neutralisation test for vesicular stomatitis (VS) carried out with a negative result at a serum dilution of 1 in 32 or a VS ELISA carried out with a negative result in accordance with the WOAHP Manual on a blood sample taken on (see annex I.) within 30 days prior to the collection of the ova^(*)/embryos^(*);
- g. Holding requirements - come from donor mares which:
 - either^(*) During a period of the past 30 days prior to the date of the collection were located in holdings under veterinary supervision which fulfilled, from the day of the collection of the ova^(*)/embryos^(*) until the date of their dispatch the GB requirements for a holding, and in particular:
 - or^(*) In the case of frozen ova^(*)/embryos^(*), during a period of the past 30 days prior to the date of the collection were kept in holdings under veterinary supervision which fulfilled, from the day of the collection of the ova^(*)/embryos^(*) until the end of the period of 30 days mandatory storage at approved premises, the GB requirements for a holding, and in particular:
 - i. Following a case of a disease mentioned below not all the animals of species susceptible to that disease located in the holding were slaughtered or killed and the holding has been free:
 1. From any type of equine encephalomyelitis for a period of at least 6 months, beginning on the day on which the equidae suffering from the disease are slaughtered;
 2. From equine infectious anaemia for at least the period required to obtain a negative result in an agar gel immunodiffusion test (AGID or Coggins tests) carried out on samples taken after the infected animals were slaughtered on two occasions 3 months apart from each of the remaining equidae;
 3. From vesicular stomatitis for a period of at least 6 months from the last recorded case;

-
- 4. From rabies for a period of at least one month from the last recorded case;
 - 5. From anthrax for a period of at least 15 days from the last recorded case;
- or(*) ii. Following a case of a disease mentioned below all the animals of species susceptible to that disease located in the holding were slaughtered or killed and the premises disinfected, the holding was free for a period of at least 30 days from any type of equine encephalomyelitis, equine infectious anaemia, vesicular stomatitis and rabies or a period of at least 15 days in the case of anthrax, beginning on the day on which following the destruction of the animals the disinfection of the premises was satisfactorily completed;
- h. Come from donor mares which during a period of the past 30 days prior to the collection of the ova(*)/embryos(*) were kept in holdings in which none of the equidae has shown clinical signs of contagious equine metritis for a period of at least 60 days;
 - i. Come from donor mares which were not used for natural breeding during a period of at least 30 days prior to the date of the collection of the ova(*)/embryos(*) and between the date of the first samples referred to in j.i. and j.ii. and the date of the collection of the ova(*)/embryos(*);
 - j. Come from donor mares which have undergone the tests, which meet at least the requirements of the WOA Manual carried out in a laboratory which is recognised by the competent authority and has the tests referred to hereinafter included in its accreditation equivalent to GB requirements, as follows:
 - i.(*) For equine infectious anaemia (EIA), an agar-gel immuno-diffusion test (AGID or Coggins test) or an enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) with a negative result carried out on a blood sample taken on (see annex I.), being not less than 14 days following the date of commencement of the period referred to in point i., and the test was last carried out on a blood sample taken on (see Annex I.); being not more than 90 days prior to the date of the collection of the ova(*)/embryos(*) intended for imports into Great Britain;
 - ii. For contagious equine metritis (CEM) an agent identification test carried out with a negative result on at least two specimens (swabs) taken during the period referred to in point h. from at least the mucosal surfaces of the clitoral fossa and the clitoral sinuses of the donor mare;
 - either(*) iii. On two occasions with an interval of not less than 7 days on (see annex I.) and on (see annex I.), in the case of isolation of *Taylorella equigenitalis* after cultivation under microaerophilic conditions for a period of at least 7 days, set up within 24 hours after taking the specimens from the donor animal, or 48 hours where the specimens are kept cool during transport;
 - and/or(*) iv. On one occasion on (see annex I.), in the case of detection of genome of *Taylorella equigenitalis* by a polymerase chain reaction (PCR) or real-time PCR, carried out within 48 hours after taking the specimens from the donor animal;

The samples referred to in points j.iii. and j.iv. were in no case taken earlier than 7 days (systemic treatment) or 21 days (local treatment) after antimicrobial treatment of the donor mare and were placed in transport medium with activated charcoal, such as Amies medium, before dispatch to the laboratory;

- k. Come from donor mares which to the best of my knowledge and as far as I could ascertain, were not in contact with equidae suffering from an infectious or contagious disease during the period of 15 days immediately preceding the collection;
- l. Come from donor mares which on the day of the collection of the ova^(*)/embryos^(*) did not show clinical signs of an infectious or contagious disease;
- m. Were collected^(*)/produced^(*) after the date on which the embryo collection^(*)/production^(*) team described in Part II. of this certificate was approved by the competent authority of the Netherlands;
- n. Were processed and stored under approved conditions for a period of at least 30 days immediately after their collection^(*)/production^(*), and were transported in accordance with GB requirements.

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/E373A

IV. AH/E373A f.ii. Test for vesicular stomatitis (virus neutralisation test)

Identification of donor	Sample date

IV. AH/E373A j.i. Test for equine infectious anaemia (AGID, Coggins test or ELISA)

Identification of donor	Sample date	Sample date

IV. AH/E373A j.iii. Test for contagious equine metritis (isolation of Taylorella equigenitalis after cultivation)

Identification of donor	First sample date	Second sample date

IV. AH/E373A j.iv. Test for contagious equine metritis (detection of genome of Taylorella equigenitalis by a polymerase chain reaction (PCR) or real-time PCR)

Identification of donor	Sample date