



Ecuador, rundersperma

Code: **RNDSU-56** Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 01-04-2024

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	29-06-2017	In juni 2017 zijn met Ecuador afspraken gemaakt over de export van rundersperma. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat vormen de weerslag van deze afspraken.
1.0.1	01-04-2024	Aanpassing ten gevolge van wijzigingen in de Regeling erkenning veterinaire laboratoria (REVL).

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het certificeren van rundersperma ten behoeve van de export naar Ecuador en beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Ecuador, de controles die ten behoeve van de certificering moeten worden uitgevoerd door de NVWA, en de gegevens die het bedrijfsleven ter controle aan de NVWA moet aandragen.

Over de certificeringseisen ten behoeve van de export van rundersperma naar Ecuador zijn officiële bilaterale afspraken gemaakt. Deze afspraken zijn BINDEND. Van deze instructie kan derhalve niet worden afgeweken.

2 WETTELIJKE BASIS

2.1 EU-regelgeving

- Richtlijn 88/407/EEG
- Richtlijn 90/425/EEG

2.2 Nationale wetgeving

- Gezondheid- en welzijnswet voor dieren, artikel 79
- Wet dieren
- Regeling handel levende dieren en levende producten
- Regeling rundersperma
- Besluit eisen dierlijk sperma en spermawincentra

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Ecuador en Nederland.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van rundersperma naar Ecuador is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage*

Toelichting bij het certificaat:

Algemeen:

- Het certificaat is beschikbaar in e-CertNL.
- Vanwege het Schmallenberg-virus is met Ecuador een aanvulling op het certificaat afgesproken. De tekst van bijlage 2 moet als bijlage bij het certificaat worden gevoegd.
- Verklaring 1 kan worden afgegeven wanneer het sperma in deze zending is gewonnen voor 01-06-2011. De datum van spermawinning staat op het certificaat.
- Het eerste deel van verklaring 2 kan, wanneer het sperma in deze zending is gewonnen op of na 01-06-2011 (de datum van spermawinning staat op het certificaat), worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen, aan te leveren door belanghebbende. Het tweede deel van verklaring 2 kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermacentrum verbonden dierenartspracticus.
- 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.
- Diagnostische laboratoriumtesten dienen te worden uitgevoerd door een laboratorium welk conform het [werkvoorschrift K-O&O-IE-WV05](#) is toegestaan.

Verklaring 1:

Besmettelijke bovine pleuropneumonia, mond-en-klauwzeer, Rift Valley koorts, runderpest, nodulaire dermatose (lumpy skin disease), brucellose en tuberculose ten gevolge van Mycobacterium tuberculosis complex zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer is verboden in Nederland.

Verklaring 2:

Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van erkende spermawincentra, gelegen in Nederland, op grond van het vereiste in Richtlijn 88/407/EEG.

Verklaring 3:

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van erkende spermawincentra, gelegen in Nederland, op grond van het vereiste in Richtlijn 88/407/EEG. Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven indien de spermadonoren in Nederland zijn geboren en opgefokt of legaal in Nederland zijn ingevoerd/geïmporteerd, hetgeen is af te leiden uit het I&R-nummer van de spermadonoren.

Verklaring 4:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawincentrum verbonden dierenartspracticus.

Verklaring 5:

Deze verklaring kan worden afgegeven voor erkende spermawincentra, gelegen in Nederland, op grond van het vereiste in Bijlage B, Hoofdstuk II, art. 1 van Richtlijn 88/407/EEG.

Verklaring 6:

Deze verklaring kan worden afgegeven voor erkende spermawincentra, op grond van het vereiste in Bijlage B, Hoofdstuk I, art. 1d van Richtlijn 88/407/EEG.

Verklaring 7:

Deze verklaring kan grotendeels worden afgegeven voor erkende spermawincentra, op grond van het vereiste in Bijlage B, Hoofdstuk I, art. 1e van Richtlijn 88/407/EEG. Volgens Bijlage B, Hoofdstuk I, art. 1e van Richtlijn 88/407/EEG moeten bij alle runderen die tot een spermawincentrum worden

toegelaten in de quarantaineperiode van ten minste 28 dagen tests zijn uitgevoerd voor: runderbrucellose, IBR/IPV, BVD, Campylobacter fetus ssp. venerealis en Trichomonas foetus. In de Richtlijn 88/407/EEG staat echter niet aangegeven dat deze runderen in de quarantaineperiode van ten minste 28 dagen getest moeten worden op leptospirose. Voor wat betreft de ziekte leptospirose kan deze verklaring dan ook alleen worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen, afkomstig van een officieel laboratorium en aan te leveren door belanghebbende.

Verklaring 8:

Deze verklaring kan worden afgegeven voor erkende spermawincentra, op grond van het vereiste in Bijlage B, Hoofdstuk I, art. 1e van Richtlijn 88/407/EEG.

Verklaring 9:

Het eerste deel van deze verklaring kan (grotendeels) worden afgegeven voor erkende spermawincentra, gelegen in Nederland, op grond van het vereiste in Bijlage B, Hoofdstuk II, art. 1 van Richtlijn 88/407/EEG. In de Richtlijn 88/407/EEG staat echter niet aangegeven dat runderen die in een spermawincentrum verblijven ten minste één keer per jaar (met negatief resultaat) getest moeten worden op leptospirose. Voor wat betreft de ziekte leptospirose kan deze verklaring dan ook alleen worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen met tussenpozen van twaalf maanden, afkomstig van een officieel laboratorium en aan te leveren door belanghebbende. Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven voor erkende spermawincentra, op grond van het vereiste in Richtlijn 88/407/EEG.

Verklaring 10:

Deze verklaring kan worden afgegeven voor erkende spermawincentra, op grond van het vereiste in Richtlijn 88/407/EEG.

Verklaring 11:

Bluetongue is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de zone waarin het spermawincentrum zich bevindt, gedurende ten minste de laatste 100 dagen voorafgaand aan de aanvang van en gedurende het winnen van het sperma in de zending. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de in het spermawincentrum aanwezige donorstieren, aan te leveren door belanghebbende.

Het derde deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de in het spermawincentrum aanwezige donorstieren, aan te leveren door belanghebbende.

Bluetongue kwam voorheen niet voor in Nederland. Echter, op 17 augustus 2006 werd de ziekte voor het eerst definitief vastgesteld in Nederland (informatie website GD). Het vierde deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de informatie van de GD-website en op basis van de spermawindatum van het sperma in de zending.

Verklaring 12:

Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van erkende spermawincentra, op grond van het vereiste in Richtlijn 88/407/EEG.

Verklaring 13:

Deze verklaring kan (grotendeels) worden afgegeven voor erkende spermawincentra, gelegen in Nederland, op grond van het vereiste in Bijlage B, Hoofdstuk II, art. 1 van Richtlijn 88/407/EEG. In de Richtlijn 88/407/EEG staat echter niet aangegeven dat runderen die in een spermawincentrum verblijven ten minste één keer per jaar (met negatief resultaat) getest moeten worden op leptospirose. Voor wat betreft de ziekte leptospirose kan deze verklaring dan ook alleen worden

afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen met tussenpozen van twaalf maanden, afkomstig van een officieel laboratorium en aan te leveren door belanghebbende.

Verklaring 14:

Indien uit een verklaring van de aan het spermawincentrum verbonden dierenartspracticus (b.v.: logboek) blijkt dat de donorstier seronegatief voor BVD was op het moment van toelating tot het spermawincentrum, kan deel a van deze verklaring worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen zonder seroconversie, aan te leveren door belanghebbende.

Indien uit een verklaring van de aan het spermawincentrum verbonden dierenartspracticus (b.v.: logboek) blijkt dat de donorstier seropositief voor BVD was op het moment van toelating tot het spermawincentrum, kan deel b van deze verklaring worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van een spermamonster, aan te leveren door belanghebbende.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

Bijlage 1: certificaat

HEALTH CERTIFICATE FOR BOVINE SEMEN FOR EXPORT FROM THE NETHERLANDS TO ECUADOR

I. IDENTIFICATION OF THE SEMEN

Product no.	Product (Name donor bull)	Identification code	Breed	Date of birth

Import permit no. :

Batch no.	Date(s) of semen collection	Number of straws	Straw identification

II. ORIGIN OF THE SEMEN

Product no.	Approval no. of the semen collection centre	Name and address of the semen collection centre

Name and address exporter :

Dispatched from :

III. DESTINATION OF THE SEMEN

Means of conveyance :

Identification of the means of conveyance :

Place of destination :

Name and address consignee :

IV. HEALTH INFORMATION

I, the undersigned official veterinarian, declare that the above mentioned semen meets the following requirements:

1. The Netherlands are free from contagious bovine pleuropneumonia, Foot and mouth disease, Rift Valley fever, Rinderpest, Lumpy skin disease, bovine brucellosis and bovine tuberculosis, in accordance with the OIE Terrestrial Animal Health Code. All these diseases are notifiable in the Netherlands. Vaccination against foot and mouth disease is prohibited in the Netherlands;
2. The semen collection centre from which the semen originated is approved by the Official Veterinary Service of the Netherlands to collect, handle, process and export semen;
3. The semen originated from donor bulls in good health that were born and raised in the Netherlands or from legally imported bulls;
4. At the time of semen collection, and in three months before semen collection, the donor bulls were free from clinical signs of infectious and parasitic diseases, including contagious bovine pleuropneumonia, foot and mouth disease, Rift Valley fever, rinderpest, Lumpy skin disease, bovine brucellosis, bovine tuberculosis, infectious bovine rhinotracheitis (IBR), paratuberculosis, enzootic bovine leucosis, campylobacteriosis/vibriosis (*Campylobacter fetus venerealis*), trichomoniasis (*Trichomonas fetus*), leptospirosis and bovine viral diarrhoea (BVD);
5. At the time of semen collection, and at least 6 months before semen collection, all the bulls in the semen collection centre were free from bovine tuberculosis, infectious bovine rhinotracheitis (IBR), enzootic bovine leucosis, campylobacteriosis/vibriosis (*Campylobacter fetus venerealis*), trichomoniasis (*Trichomonas fetus*) and bovine viral diarrhoea (not persistently infected);

6. The donor bulls were tested and examined prior to the period of isolation for bovine brucellosis, bovine leucosis, bovine tuberculosis, infectious bovine rhinotracheitis and bovine viral diarrhea (BVD) in accordance with the requirements of the Official Veterinary Service of the Netherlands and found free from these diseases (in case of BVD not persistently infected);
7. The donor bulls were tested and examined during isolation before entering the semen collection center for bovine genital campylobacteriosis (*Campylobacter fetus venerealis*), bovine genital trichomoniasis (*Trichomonas fetus*), leptospirosis (in pre-isolation or isolation) (*Leptospira hardjo*) infectious bovine rhinotracheitis and bovine brucellosis, in accordance with the requirements of the Official Veterinary Service of the Netherlands and found free from these diseases.
8. The donor bulls were tested and examined during isolation before entering the semen collection centre for bovine virus diarrhea (BVD) with a virus isolation test, or a virus antigen Elisa test, or a PCR test, in accordance with the requirements of the Official Veterinary Service of the Netherlands, with negative results. During isolation the donor bulls have also been tested by an Elisa antibody test (in blood or serum), in accordance with the requirements of the Official Veterinary Service of the Netherlands, with positive or negative results;
9. Each donor bull was regularly tested as part of the Official Veterinary Service of the Netherlands testing program and is certified as negative for bovine brucellosis, bovine genital campylobacteriosis (*Campylobacter fetus venerealis*), bovine genital trichomoniasis (*Trichomonas fetus*), leptospirosis (in pre-isolation or isolation) (*Leptospira hardjo*) and bovine tuberculosis under this program. The Official Veterinary Service of the Netherlands carried out inspection of donor bulls and approval of the semen collection centers.
10. The collection, handling, and processing of semen was done in accordance with the requirements of the Official Veterinary Service of the Netherlands. The semen doses were identified and labelled in accordance with the national legislation of the Netherlands and includes the date of collection;
11. Additional requirements regarding Bluetongue
The donor bulls:
 - Were kept in a Bluetongue free zone in the Netherlands for at least 100 days before commencement of, and during, collection of the semen in this consignment;
 - Or(*) Were subjected to a serological test according to the Terrestrial Manual of the OIE to detect antibody to the Bluetongue group, with negative results, at least every 60 days throughout the collection period and between 21 and 60 days after the final collection for this consignment;
 - Or(*) Were subjected to an agent identification test according to the Terrestrial Manual of the OIE on blood samples collected at commencement and conclusion of, and at least every 7 days (virus isolation test) or at least every 28 days (PCR test) during, semen collection for this consignment, with negative results;
 - Or(*) The Netherlands were until May 1st 2006 free of Bluetongue (in accordance with article 2.2.13.2 of the OIE code) and all the semen in this consignment was collected before this date;
12. Additional requirements regarding bovine spongiform encephalopathy (BSE):
The semen in this consignment was collected, treated and processed in accordance with the recommendations of the Terrestrial Animal Health Code of the OIE;
13. Test requirements:
The donor bulls at the semen collection centre have been tested annually for the following diseases with negative results:

Disease	Test
Tuberculosis	Tuberculin intradermal test with bovine tuberculin
Brucellosis	a. Serum agglutination test. (titre < 30 iu/ml)
	b. Complement fixation test (titre < 20 iu/ml)
Bovine leucosis	A.G.I.D.T. or Elisa
IBR	Elisa
Leptospira Hardjo	Elisa or/o MAT
Campylobacter fetus venerealis	Culture
Trichomoniasis	Direct examination or culture

14. Test requirements in regard to bovine virus diarrhoea (BVD):
- a. If the donor bull was seronegative at the time of entering the semen collection centre the donor bull was tested serologically (Elisa) at least 21 days after the semen collection and no seroconversion was noted;
 - b. If the donor bull was seropositive at the time of entering the semen collection centre, once, a straw of the semen of the donor bull has been tested for bovine virus diarrhoea with negative results.

Note:

- (*) Delete as appropriate.

Bijlage 2: Schmallerbergverklaring

certificaatnummer:

Annex

ADDITIONAL DECLARATION FOR BOVINE SEMEN IN REGARD TO SCHMALLEMBERG DISEASE (SBV)

- The semen in this consignment was collected before 01 June 2011;
- Or(*) The semen in this consignment was collected on or after 1 June 2011 from donors that were negative to two serological tests (VNT or validated ELISA) for Schmallerberg virus, with the first performed within 30 days prior to collection and the second between 28 and 60 days after collection of the semen. No cases of SBV have occurred at the semen collection centre between 30 days before first collection of semen of this consignment and 30 days after the last collection of semen for this consignment.

Note:

- (*) Delete as appropriate.