



Kenia, rundersperma

Code: **RNDSU-62** Versie: 1.0.2

Ingangsdatum: 01-04-2024

Eigenaar: NVWA O&O, team Import & export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	11-11-2021	Met Kenia zijn afspraken gemaakt over de export van rundersperma. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat vormen de weerslag van deze afspraken.
1.0.1	09-06-2022	Toevoeging ontbrekende Annex I en Annex II.
1.0.2	01-04-2024	Aanpassing ten gevolge van wijzigingen in de Regeling erkenning veterinaire laboratoria (REVL).

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van rundersperma naar Kenia. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Kenia, de controles die de NVWA hiervoor moet uitvoeren, en de gegevens die het bedrijfsleven moet aanleveren aan de NVWA.

Over de certificeringseisen die gelden voor de export van rundersperma naar Kenia zijn officiële bilaterale afspraken gemaakt. Deze afspraken zijn bindend, van deze afspraken kan dus niet worden afgeweken.

2 WETTELIJKE BASIS

2.1 EU-regelgeving

- Verordening (EU) 2016/429
- Gedelegeerde verordening (EU) 2020/686
- Gedelegeerde verordening (EU) 2020/689
- Uitvoeringsverordening (EU) 2020/999

2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Kenia en Nederland.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van rundersperma naar Kenia 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.
- Diagnostische laboratoriumtesten dienen te worden uitgevoerd door een laboratorium welk conform het [werkvoorschrift K-O&O-IE-WV05](#) is toegestaan.

Certificaat: zie bijlage

Verklaring 1:

The Netherlands is, based on the criteria of the OIE, free of foot-and-mouth disease, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease and Rift Valley fever, and, based on the criteria of the OIE and the legislation of the European Union, free of bovine brucellosis, bovine tuberculosis and enzootic bovine leucosis;

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Mond-en-klauwzeer (MKZ), runderpest, besmettelijke bovine pleuropneumonie, nodulaire dermatose (lumpy skin disease), Rift Valley koorts, brucellose, tuberculose ten gevolge van Mycobacterium tuberculosis complex en endemische leukose bij runderen zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Verklaring 2:

The semen centre is approved under Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686 and under permanent supervision of a veterinarian;

Deze verklaring kan worden afgegeven voor een erkend spermawinningscentrum, op grond van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Verklaring 3:

The semen collection centre has been free from rabies during 12 months prior to collection and clinically free from leptospirosis (Leptospira hardjo), Trichomonas fetus, Campylobacter fetus venerealis and IBR/IPV during the last 6 months prior to collection;

Het eerste deel van deze verklaring ("...free from rabies...") kan voor een spermawinningscentrum in Nederland worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Rabiës is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden. Voor een spermawinningscentrum in het buitenland kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een onderliggende verklaring met gelijke strekking van de officiële dierenarts uit het land van oorsprong. Het tweede deel van deze verklaring ("... free from leptospirose...") kan voor een spermawinningscentrum in Nederland worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum van herkomst verbonden dierenartspracticus op grond van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686. Voor een spermawinningscentrum in het buitenland kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een onderliggende verklaring met gelijke strekking van de officiële dierenarts uit het land van oorsprong.

Verklaring 4:

The donor bulls have remained at the semen collection centre for at least 3 months and have not been used for natural services since entering the semen collection centre;

Het eerste deel van deze verklaring ("The donor bulls.....3 months...") kan voor een spermawinningscentrum in Nederland worden afgegeven na controle van het dierregister van het spermawinningscentrum van herkomst. Voor een spermawinningscentrum in het buitenland kan deze verklaring worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de officiële dierenarts uit het land van oorsprong.

Het tweede deel van deze verklaring ("...natural services...") kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in artikel 16d) van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Verklaring 5:

The donor bulls have been free from clinical symptoms of infectious and contagious diseases on the day of semen collection;

Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in artikel 16e) van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Verklaring 6:*The donor bulls:*

- were kept in a Bluetongue free zone in the Netherlands for at least 60 days before commencement of, and during, collection of the semen in this consignment;*
- Or** *were protected from attack from Culicoides likely to be competent Bluetongue vectors for at least 60 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** *originate from the Netherlands which was 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;*

De opties die niet van toepassing zijn moeten worden doorgehaald.

Belanghebbende moet dit aantonen en, in het geval dat de donoren afkomstig zijn van een spermawinningscentrum uit andere EU-lidstaten, op basis van een verklaring met gelijke strekking, betreffende het van toepassing zijnde deel van deze verklaring, van de officiële dierenarts uit het land van oorsprong.

De eerste optie van deze verklaring ("...a bluetongue free zone...") is van toepassing indien Nederland vrij is van blauwtong. Blauwtong is in Nederland een aangifteplichtige dierziekte. Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

De tweede optie van deze verklaring ("...protected from attack from Culicoides...") kan worden afgegeven wanneer het spermawinningscentrum voldoet aan de criteria voor tegen vectoren beschermde inrichting, conform bijlage V, deel II, hoofdstuk 3 bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689. De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, dat op grond van het vereiste in bijlage V, deel II, hoofdstuk 3 bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 is erkend als vectorbeschermd inrichting.

De derde optie van deze verklaring ("...subjected to a serological test..") kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorstieren, aan te leveren door belanghebbende.

De vierde optie van deze verklaring ("...subjected to an agent identification test...") kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorstieren, aan te leveren door belanghebbende.

De vijfde optie van deze verklaring ("...until May 1st 2006...") is van toepassing indien het sperma is gewonnen vóór 1 mei 2006. De vijfde optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de winningsdatum van het te exporteren sperma.

Verklaring 7:*The donor bulls have been tested annually for the following diseases with negative results (see Annex II);*

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle door de certificerend NVWA-dierenarts. Voor een spermawinningscentrum in Nederland moet belanghebbende dit aantonen op basis van de testresultaten van een erkend laboratorium. Voor een spermawinningscentrum in het buitenland moet belanghebbende dit aantonen op basis van een verklaring met vermelding van de data van de aangegeven testen van de officiële dierenarts uit het land van oorsprong.

Tuberculose: Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in Bijlage II, Deel 1, Hoofdstuk I, artikel 2a) bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Brucellose: Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in Bijlage II, Deel 1, Hoofdstuk I, artikel 2b) bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Leukose: Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in Bijlage II, Deel 1, Hoofdstuk I, artikel 2c) bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

IBR/IPV: Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in Bijlage II, Deel 1, Hoofdstuk I, artikel 2d) bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Leptospira hardjo: Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorstieren, aan te leveren door belanghebbende.

Campylobacter fetus venerealis: Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in Bijlage II, Deel 1, Hoofdstuk I, artikel 2f) bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Paratuberculose: Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorstieren, aan te leveren door belanghebbende.

Trichomonas fetus: Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in Bijlage II, Deel 1, Hoofdstuk I, artikel 2g) bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Verklaring 8:

The donor bulls were confirmed to be not persistently infected with BVD/MD;

Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in Bijlage II, deel 1, hoofdstuk I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Verklaring 9:

Collection, treatment, packing and storage of the semen have been carried out in premises especially suited for this purpose and under highest hygienic conditions in accordance with Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686;

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven voor een erkend spermawinningscentrum of een erkend spermaopslagcentrum op basis van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Verklaring 10:

Each individual dose is identified with the following indications: collection date, breed, identification of the donor bull, name or code of the centre, in accordance with Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686;

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven voor een erkend spermawinningscentrum of een erkend spermaopslagcentrum op basis van artikel 10, lid 1 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Verklaring 11:

The semen is derived from bulls showing no clinical signs of Bovine Spongiform Encephalopathy at the time of semen collection;

Deze verklaring kan worden afgegeven indien het sperma afkomstig is van een erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in artikel 16 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.

Verklaring 12:

The semen has a minimum post thaw motility of 50% and a minimum concentration of 10 million and 2 million spermatozoa per straw for conventional and sexed semen respectively (see Annex II for the motility analysis);

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met betrekking tot de motiliteit (zie Annex II), welke is ondertekend door de dierenarts verbonden aan het spermacentrum.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR EXPORT OF BOVINE SEMEN FROM THE NETHERLANDS TO KENYA

I. IDENTIFICATION OF THE SEMEN

Product no.	Name donor animal	Identification of donor animal	Date of birth	Breed

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

Import permit number :

II. ORIGIN OF THE SEMEN

Product no.	Approval no. of the premises of export	Name and address of the premises of export

Product no.	Additional approvals	Approval no.	Name and address
	Semen collection centre		

Name and address of the exporter :

III. DESTINATION OF THE SEMEN

Means of conveyance :
 Identification of the means of conveyance :
 Name and address consignee :

IV. HEALTH INFORMATION

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that:

- The Netherlands is, based on the criteria of the OIE, free of foot-and-mouth disease, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease and Rift Valley fever, and, based on the criteria of the OIE and the legislation of the European Union, free of bovine brucellosis, bovine tuberculosis and enzootic bovine leucosis;
- The semen centre is approved under Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686 and under permanent supervision of a veterinarian;
- The semen collection centre has been free from rabies during 12 months prior to collection and clinically free from leptospirosis (*Leptospira hardjo*), *Trichomonas fetus*, *Campylobacter fetus venerealis* and IBR/IPV during the last 6 months prior to collection;
- The donor bulls have remained at the semen collection centre for at least 3 months and have not been used for natural services since entering the semen collection centre;
- The donor bulls have been free from clinical symptoms of infectious and contagious diseases on the day of semen collection;
- The donor bulls:
 - were kept in a Bluetongue free zone in the Netherlands for at least 60 days before commencement of, and during, collection of the semen in this consignment;
 - Or* were protected from attack from *Culicoides* likely to be competent Bluetongue vectors for at least 60 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* originate from the Netherlands which was 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;

7. The donor bulls have been tested annually for the following diseases with negative results (see Annex I);
8. The donor bulls were confirmed to be not persistently infected with BVD/MD;
9. Collection, treatment, packing and storage of the semen have been carried out in premises especially suited for this purpose and under highest hygienic conditions in accordance with Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686;
10. Each individual dose is identified with the following indications: collection date, breed, identification of the donor bull, name or code of the centre, in accordance with Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686;
11. The semen is derived from bulls showing no clinical signs of Bovine Spongiform Encephalopathy at the time of semen collection;
12. The semen has a minimum post thaw motility of 50% and a minimum concentration of 10 million and 2 million spermatozoa per straw for conventional and sexed semen respectively (see Annex II for the motility analysis).

Note:

- * Delete as appropriate.

Annex I

DECLARATION IV.7. DIAGNOSTIC TESTS

Identification of donor animal	Disease	Method of testing	Date of sampling
	Tuberculosis	Tuberculin intradermal test with bovine tuberculine	
	Brucellosis	serum agglutination test (titer < 15 iu/ml) Or* complement fixation test (titer < 20 iu/ml)	
	Leucosis	AGIDT Or* ELISA	
	IBR/IPV	ELISA	
	Leptospira hardjo	ELISA Or* MAT	
	Campylobacter fetus venerealis	Culture of semen and/or preputial specimens	
	Paratuberculosis	ELISA Or* complement fixation test Or* Culture	
	Trichomonas fetus	Direct examination Or* Culture	

Annex II

DECLARATION IV.12. MOTILITY ANALYSIS

Item no.	Name donor animal	Identification of donor animal	Number of straws	Straw identification	Quality marks	
					Spermatozoa per doses x10 ⁶	Post thaw motility (%)

Signature Centre Veterinarian
Name:
Signature: