



Moldavië, fok- en gebruiksrunderen

Code: **RNDUV-39** Versie: 1.1.0

Ingangsdatum: 12-09-2023

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.8	14-11-2019	De uitleg over voetnoot (4) bij verklaring 8 is verduidelijkt.
1.0.9	20-06-2023	De Europese Commissie is een nieuw certificaat overeengekomen met Moldavië.
1.1.0	12-09-2023	Ten gevolge van de recente uitbraken van blauwtong is de instructie bij verklaring 3 aangepast. Verwijderd is dat Nederland een officiële EU-vrijstatus heeft voor blauwtong.

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van fok- en gebruiksrunderen naar Moldavië. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Moldavië, 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 fok- en gebruiksrunderen naar Moldavië 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
- Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882
- Gedelegeerde verordening (EU) 2020/688
- Verordening (EG) nr. 1/2005

2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Moldavië en Nederland.

3 DEFINITIES

Begrip	Definitie
beslag ("herd of origin")	Op een bedrijf als een epidemiologische eenheid gehouden dier of groep dieren; als er op een bedrijf meer beslagen zijn, moeten ze een afzonderlijke eenheid met eenzelfde gezondheidsstatus vormen.
fok- en gebruiksrunderen	Runderen (met inbegrip van de soorten Bison bison en Bubalus bubalus), waaronder fokdieren en dieren die bestemd zijn voor de melk- en vleesproductie of om als trekkracht of voor manifestaties of tentoonstellingen te worden gebruikt, met uitzondering van dieren die deelnemen aan culturele en sportieve manifestaties.

4 WERKWIJZE

De export van fok- en gebruiksrunderen naar Moldavië 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.

Certificaat: zie bijlage

Verklaring 1.:*Origin of animals*

Conform artikel 10, lid 1, onder a) van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 mogen exploitanten gehouden runderen alleen verplaatsen naar een andere EU-lidstaat als de dieren gedurende ten minste dertig dagen voor het vertrek of, indien zij jonger zijn dan dertig dagen, sedert hun geboorte, ononderbroken in de inrichting hebben verbleven.

Conform artikel 243, lid 1 van de Verordening (EU) 2016/429 moeten de EU-lidstaten passende maatregelen treffen om ervoor te zorgen dat de uitvoer en de wederuitvoer uit de Unie naar een derde land of gebied van dieren en producten plaatsvindt in overeenstemming met de regels voor de verplaatsingen van dieren en producten tussen lidstaten als bedoeld in deel IV (artikelen 84 tot en met 228).

Runderen mogen dus alleen worden geëxporteerd naar Moldavië als de dieren gedurende ten minste dertig dagen voor het vertrek of, indien zij jonger zijn dan dertig dagen, sedert hun geboorte, ononderbroken in de inrichting hebben verbleven.

Met uitzondering van verklaring 5 geldt dan ook dat wanneer in verklaringen termen staan als "country", "country of origin", "premises", "herd of origin", "administrative territories", etc. deze termen betrekking hebben op Nederland, Nederlandse bedrijven (herkomstbedrijven in Nederland) of Nederlandse provincies.

Verklaring 1.1.:*Place and date of quarantine:*

Plaats en begin- en einddatum van de pre-export isolatie dienen te worden ingevuld.

Verklaring 1.2.:*Administrative-territorial unit:*

Administrative-territorial unit = provincie

I, the undersigned State/official veterinarian, certify that:

Verklaring 2.:

Animals exported to the territory of the Republic of Moldova are clinically healthy, originate from premises or administrative territories that are free from the following contagious diseases, according to official findings:

- *contagious pleuropneumonia;*
- *foot-and-mouth disease;*
- *lumpy skin disease;*
- *brucellosis and bovine tuberculosis;*
- *enzootic bovine leucosis;*
- *Anthrax*

Het eerste deel van deze verklaring ("... *clinically healthy* ...") kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, uitgevoerd door de certificerende NVWA-dierenarts.

Het tweede deel van deze verklaring ("... *free from the following contagious diseases* ...") kan voor wat betreft besmettelijke runderperipneumonie, mond-en-klauwzeer, nodulaire dermatose en miltvuur worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Besmettelijke runderperipneumonie, mond-en-klauwzeer, nodulaire dermatose en miltvuur zijn aangifteplichtige dierziekten. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Ten aanzien van brucellose, tuberculose ten gevolge van Mycobacterium tuberculosis-complex (Mycobacterium bovis, Mycobacterium caprae, Mycobacterium tuberculosis) en enzoötische boviene leukose geldt dat een land officieel vrij kan zijn van deze dierziekten volgens EU-regelgeving. Het land blijft de officiële vrij status behouden zolang het aantal besmette UBN's onder de 0,1% van het totale aantal runder-UBN's blijft. Dit wil dus niet zeggen dat ook automatisch alle bedrijven in zo'n land vrij zijn. Als geëist wordt dat een bedrijf in Nederland vrij is, moet gecontroleerd worden of het bedrijf waarvan de runderen afkomstig zijn niet voorkomt op de 'lijst geblokkeerde bedrijven'. De 'lijst geblokkeerde bedrijven' is [hier](#) te vinden.

Verklaring 3.:

For bluetongue:

- (1)(2)either the country or administrative territory is free from bluetongue in accordance with the recommendations of the WOAH Terrestrial Animal Health Code;*
- (1)or the country or administrative territory is not free from bluetongue;*
- And*
- (1)either the animals have been vaccinated with an inactivated vaccine, at least 60 days before the date of dispatch from the exporting country, in accordance with the WOAH Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals against all bluetongue serotype/s (insert serotype/s) which are those present in the source population as demonstrated through a surveillance program in accordance with the WOAH Terrestrial Animal Health Code and the animals are still within the immunity period of time guaranteed in the specifications of the vaccine;*
- (1)or during quarantine the animals were subjected to a serological test in accordance with the WOAH Terrestrial Animal Health Code using the method recommended by the WOAH Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals to detect antibodies to the bluetongue serotypes with negative result;*
- (1)or the animals were subjected to an agent identification test in accordance with the WOAH Terrestrial Animal Health Code using the method recommended by the WOAH Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals with negative result carried out at least 14 days prior to shipment;*
- And*
- (1)either during quarantine the animals were protected against culicoides;*
- (1)or the quarantine was carried out in a period of the year free from the presence of insects transmitting the infection.*

De niet van toepassing zijnde opties dienen te worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring ("... free from bluetongue ...") is van toepassing indien Nederland vrij is van blauwtong. De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Blauwtong is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

De tweede optie van deze verklaring ("... not free from bluetongue ...") is van toepassing indien Nederland niet vrij is van blauwtong. In dat geval dient door belanghebbende een keus te worden gemaakt uit de eerste suboptie van de tweede optie van deze verklaring ("the animals have been vaccinated ..."), de tweede suboptie van de tweede optie van deze verklaring ("... a serological test ...") of de derde suboptie van de tweede optie van deze verklaring ("... an agent identification test ..."), en dient een keus te worden gemaakt uit de eerste suboptie van het derde deel van deze verklaring ("... protected against culicoides") of de tweede suboptie van het derde deel van deze verklaring ("... a period of the year free from the presence of insects ..."). De niet van toepassing zijnde subopties dienen te worden doorgehaald.

De tweede optie van deze verklaring ("... not free from bluetongue ...") kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Blauwtong is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie in Nederland [hier](#) te vinden.

De eerste suboptie van de tweede optie van deze verklaring ("... the animals have been vaccinated ...") kan worden afgegeven op basis van de BT-vaccinatieverklaring van Royal GD. De te exporteren fok- en gebruiksrunderen dienen te zijn gevaccineerd met een geïnactiveerd vaccin, ten minste zestig dagen voorafgaand aan de datum van verzending naar Moldavië, tegen alle blauwtong-serotypes (de desbetreffende serotype(s) dienen te worden ingevuld) die op dat moment voorkomen in Nederland en

de te exporteren fok- en gebruiksrunderen dienen nog steeds te vallen binnen de immuniteitsperiode welke wordt omschreven in de specificaties (bijsluiter) van het vaccin.

De tweede suboptie van de tweede optie van deze verklaring ("*... a serological test ...*") kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende. De diagnostische test (getest moet worden op alle blauwtong-serotypes die op dat moment voorkomen in Nederland) dient, tijdens de pre-export isolatieperiode, te worden uitgevoerd door het WBVR of Royal GD. De te exporteren fok- en gebruiksrunderen dienen hiervoor gedurende ten minste de laatste 21 dagen voorafgaand aan de export naar Moldavië (zie verklaring 8) te hebben verbleven in een door de NVWA goedgekeurde pre-export isolatievoorziening (zie instructie "pre-export quarantaine en isolatie (HORQU-01)).

De derde suboptie van de tweede optie van deze verklaring ("*... an agent identification test ...*") kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende. De diagnostische test dient, ten minste veertien dagen voorafgaand aan de export naar Moldavië (tijdens de pre-export isolatieperiode), te worden uitgevoerd door het WBVR.

De eerste suboptie van het derde deel van deze verklaring ("*... protected against culicoides*") kan worden afgegeven wanneer de dieren gedurende de laatste 21 dagen voorafgaand aan de export naar Moldavië (zie verklaring 8) 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. Tijdens de pre-export isolatieperiode dienen namelijk knuttenbeschermende maatregelen te worden genomen.

Knuttenbeschermende maatregelen zijn:

- In de pre-export isolatievoorziening zijn alle openingen afgedekt met fijnmazig gaas, de diameter van het gaas is maximaal drie millimeter;
- De pre-export isolatievoorziening is, de dag voordat de te exporteren fok- en gebruiksrunderen erin geplaatst worden, behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen (zie bijlage 5). Belanghebbende dient aan te tonen welk middel is gebruikt;
- De te exporteren fok- en gebruiksrunderen zijn direct na plaatsing in de pre-export isolatievoorziening behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen (zie bijlage 5). Belanghebbende dient aan te tonen welk middel is gebruikt (zie bijlage 4);
- Beide behandelingen dienen herhaaldelijk te worden toegepast, conform de voorschriften van de bijsluiter;
- Alle behandelingen dienen te worden vastgelegd in het logboek van de pre-export isolatievoorziening, met vermelding van het gebruikte insecticide / insectwerende middel en een kopie van de aankoopnota van de gebruikte insecticiden / insectwerende middelen.

De tweede suboptie van het derde deel van deze verklaring ("*... a period of the year free from the presence of insects ...*") dient te worden doorgehaald, aangezien Nederland momenteel geen "bluetongue seasonally vector free periods" 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 4.:

Exported animals have not been vaccinated against brucellosis and foot-and-mouth disease.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 5.:

The animals come from a country or zone with a negligible or controlled BSE risk in accordance with Regulation (EC) No 999/2001.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen.

Aan de hand van de runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen dient te worden nagegaan in welk(e) land(en) de te exporteren fok- en gebruiksrunderen voorafgaand aan de export naar Moldavië hebben verbleven. Via de website van de WOA (zie: <https://www.woah.org/en/disease/bovine-spongiform-encephalopathy/#ui-id-2>) kan de officiële BSE-
risicostatus van landen worden gecontroleerd.

Verklaring 6.:

In the country of origin, it is prohibited to feed ruminants with animal proteins and feedstuffs containing animal proteins, excluding components permitted by the WOAHP Terrestrial Animal Health Code.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 7.:

In the country of origin, it is prohibited to use certain hormones, thyrostatic substances and betaagonists in animal production excluding prophylactic and medical treatment.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 8.:

The exported animals were kept for at least 21 days in quarantine under the supervision of the State/official veterinarian of the exporting country and had no contact with other animals. Animals were clinically healthy during this quarantine period and have been tested with negative results, as appropriate, in an accredited laboratory using the methods approved in the EU or recommended by the WOAHP Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (indicate the name of the laboratory, date and method of testing: see annex):

- i. ⁽³⁾bovine tuberculosis*
- ii. ⁽³⁾enzootic bovine leucosis*
- iii. ⁽³⁾brucellosis*
- iv. ⁽⁴⁾campylobacteriosis (Campylobacter fetus venereal)*
- v. ⁽⁴⁾trichomoniasis (Trichomonas foetus)*
- vi. bovine viral diarrhoea according to point II.9 of the certificate*
- vii. ⁽⁵⁾infectious bovine rhinotracheitis according to point II.10 of the certificate*

Het eerste deel van deze verklaring ("... quarantine ...") kan worden afgegeven wanneer de te exporteren fok- en gebruiksrunderen gedurende ten minste de laatste 21 dagen voorafgaand aan de export naar Moldavië 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. Het tweede deel van deze verklaring ("... clinically healthy ...") kan worden afgegeven op basis van het logboek van de pre-exportisolatievoorziening, op basis van een klinische inspectie door een NVWA-dierenarts van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen tijdens de aanvangscontrole van de pre-export isolatieperiode, op basis van een tussentijdse controle van de pre-export isolatieperiode, en op basis van een klinische inspectie van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, uitgevoerd door de certificerende NVWA-dierenarts.

Het derde deel van deze verklaring ("... tested with negative results ...") kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende. De te exporteren fok- en gebruiksrunderen dienen te worden getest in de pre-export isolatieperiode. Bij alle genoemde dierziekten dienen de naam van het laboratorium, testdatum en testmethode te worden vermeld.

Conform voetnoot (3) kunnen de diagnostische testen voor rundertuberculose, enzoötische bovine leukose en brucellose achterwege blijven wanneer de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn van een rundveebeslag ("herd of origin") dat volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 officieel vrij is van deze dierziekten. Als één of meerdere diagnostische testen achterwege kunnen blijven moet, conform voetnoot (3), bij de desbetreffende dierziekte(n) de volgende zin worden vermeld: "The herd of origin is officially free from the mentioned disease, tests were not carried out". Deze zin wordt automatisch vermeld door e-CertNL, wanneer de exporteur aangeeft dat de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn van een rundveebeslag ("herd of origin") dat volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 officieel vrij is van de betreffende dierziekte(n). Hierop moet nog wel worden gecontroleerd.

N.B.: Let op het laatste gedeelte van voetnoot (3). Als één of meerdere diagnostische testen achterwege blijven omdat de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn van een rundveebeslag ("herd of origin") dat volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 officieel vrij is van desbetreffende dierziekte(n), moet de certificerende NVWA-dierenarts de vermelde zin "The herd of origin is officially free from the mentioned disease, tests were not carried out" bevestigen met zijn/haar handtekening en naamstempel.

Conform voetnoot (4) zijn de diagnostische testen op campylobacteriose en trichomoniasis alleen vereist voor fokstieren.

Conform voetnoot (5) kan de diagnostische test voor infectieuze boviene rhinotracheïtis (IBR) achterwege blijven wanneer Nederland volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 officieel vrij is van deze dierziekte. Nederland is echter niet officieel vrij van IBR volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689. Derhalve moeten de te exporteren fok- en gebruiksrunderen worden gevaccineerd tegen IBR of worden getest op IBR (zie verklaring 10).

rundertuberculose:

Indien het rundveebeslag van waar de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 officieel vrij is van rundertuberculose mag de volgende zin worden vermeld: "*The herd of origin is officially free from the mentioned disease, tests were not carried out*". De certificerende NVWA-dierenarts moet deze zin bevestigen met zijn/haar handtekening en naamstempel.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle of het bedrijf waarvan de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn niet voorkomt op de lijst geblokkeerde bedrijven. De lijst geblokkeerde bedrijven is [hier](#) te vinden.

Indien de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn van een bedrijf dat volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 niet officieel vrij is van rundertuberculose, dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen te worden getest op rundertuberculose. De testdatum en testmethode moeten worden vermeld. In dat geval kan deze verklaring worden afgegeven op basis van negatieve uitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

Voor de diagnostische test op rundertuberculose geldt dat de werkwijze van testen staat beschreven in bijlage 2 van deze instructie. Als tuberculatie heeft plaatsgevonden dient ten behoeve van de exportcertificering het controleformulier zoals vermeld in bijlage 3 van deze instructie te worden uitgeprint, te worden ingevuld door de aan het pre-export isolatiebedrijf verbonden dierenartspracticus en te worden geüpload als annex in e-CertNL. Bij verklaring 8 dient dan te worden ingevuld: See annex.

Bij de certificering dient deze annex te worden uitgeprint op wit papier en te worden toegevoegd aan het certificaat. Dit valt onder de verantwoordelijkheid van belanghebbende. De annex dient niet te worden ondertekend door de certificerende NVWA-dierenarts.

enzoötische boviene leukose:

Indien het rundveebeslag van waar de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 officieel vrij is van enzoötische boviene leukose mag de volgende zin worden vermeld: "*The herd of origin is officially free from the mentioned disease, tests were not carried out*". De certificerende NVWA-dierenarts moet deze zin bevestigen met zijn/haar handtekening en naamstempel.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle of het bedrijf waarvan de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn niet voorkomt op de lijst geblokkeerde bedrijven. De lijst geblokkeerde bedrijven is [hier](#) te vinden.

Indien de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn van een bedrijf dat volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 niet officieel vrij is van enzoötische boviene leukose, dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen te worden getest op enzoötische boviene leukose. De naam van het erkende laboratorium (WBVR of Royal GD), testdatum en testmethode dienen te worden vermeld. In dat geval kan deze verklaring worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

brucellose:

Indien het rundveebeslag van waar de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 officieel vrij is van brucellose mag de volgende zin worden vermeld: "*The herd of origin is officially free from the mentioned disease, tests were not carried out*". De certificerende NVWA-dierenarts moet deze zin bevestigen met zijn/haar handtekening en naamstempel.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle of het bedrijf waarvan de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn niet voorkomt op de lijst geblokkeerde bedrijven. De lijst geblokkeerde bedrijven is [hier](#) te vinden.

Indien de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn van een bedrijf dat volgens Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 niet officieel vrij is van brucellose dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen te worden getest op brucellose. De naam van het erkende laboratorium

(WBVR of Royal GD), testdatum en testmethode dienen te worden vermeld. In dat geval kan deze verklaring worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

campylobacteriose (Campylobacter fetus veneralis):

Het diagnostisch testen op Campylobacter fetus veneralis is conform voetnoot (4) alleen van toepassing op mannelijke fokrunderen. Indien het een export van vrouwelijke runderen betreft, dient de volgende zin te worden vermeld: "only required for bulls". Indien het een export van mannelijke fokrunderen betreft, dienen deze mannelijke fokrunderen diagnostisch te worden getest op campylobacteriose. De naam van het erkende laboratorium (WBVR of Royal GD), testdatum en testmethode dienen te worden vermeld. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren mannelijke fokrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

N.B.: Dit houdt in dat wanneer het een export betreft van zowel mannelijke als vrouwelijke runderen, er dus twee exportcertificaten dienen te worden gebruikt.

trichomoniasis (Trichomonas foetus):

Het diagnostisch testen op Trichomonas foetus is conform voetnoot (4) alleen van toepassing op mannelijke fokrunderen. Indien het een export van vrouwelijke runderen betreft, dient de volgende zin te worden vermeld: "only required for bulls". Indien het een export van mannelijke fokrunderen betreft, dienen deze mannelijke fokrunderen diagnostisch te worden getest op trichomoniasis. De naam van het erkende laboratorium (WBVR of Royal GD), testdatum en testmethode dienen te worden vermeld. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren mannelijke fokrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

N.B.: Dit houdt in dat wanneer het een export betreft van zowel mannelijke als vrouwelijke runderen, er dus twee exportcertificaten dienen te worden gebruikt.

bovine virale diarree (BVD):

Zie ook verklaring 9.

De te exporteren fok- en gebruiksrunderen dienen te worden gevaccineerd tegen bovine virale diarree (BVD) of bij de geboorte of tijdens de pre-export isolatieperiode te worden getest op BVD (zie verklaring 9). Indien de te exporteren fok- en gebruiksrunderen worden getest op BVD dienen de naam van het erkende laboratorium (WBVR of Royal GD), testdatum en testmethode (BVD-antigeen ELISA) te worden vermeld.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

Indien de te exporteren fok- en gebruiksrunderen worden gevaccineerd tegen BVD dient bij verklaring 8 te worden ingevuld: "Does not apply".

infectieuze bovine rhinotracheïtis (IBR):

Zie ook verklaring 10.

Nederland is niet vrij van infectieuze bovine rhinotracheïtis (IBR). Derhalve dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen te worden gevaccineerd tegen IBR of te worden getest op IBR (zie verklaring 10).

Indien de te exporteren fok- en gebruiksrunderen worden getest op IBR dienen de naam van het erkende laboratorium (WBVR of Royal GD), testdatum en testmethode (BHV IgE) te worden vermeld. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

Indien de te exporteren fok- en gebruiksrunderen worden gevaccineerd tegen IBR dient bij verklaring 8 te worden ingevuld: "Does not apply".

Verklaring 9.:

The animals, were:

(1)either vaccinated against bovine viral diarrhea not earlier than 6 months and not later than 21 days prior to the export;

(1)or not vaccinated against the bovine viral diarrhea and tested with negative serological results at birth;

(1)or not vaccinated against the bovine viral diarrhea and tested with negative serological results during the quarantine.

De niet van toepassing zijnde opties dienen te worden doorgeslaagd.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een vaccinatieverklaring van de aan het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven verbonden dierenartspracticus / -practici, aan te leveren door belanghebbende.

De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven wanneer de te exporteren fok- en gebruiksrunderen niet zijn gevaccineerd tegen bovine virale diarree (BVD) en bij de geboorte met negatief resultaat werden getest op BVD. De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (gedateerd op de geboortedag) (BVD-antigeen ELISA) van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

De derde optie van deze verklaring kan worden afgegeven wanneer de te exporteren fok- en gebruiksrunderen niet zijn gevaccineerd tegen BVD, gedurende ten minste de laatste 21 dagen voorafgaand aan de export naar Moldavië (zie verklaring 8) hebben verbleven in een door de NVWA goedgekeurde pre-export isolatievoorziening (zie instructie "pre-export quarantaine en isolatie (HORQU-01)), en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (gedateerd in de pre-export isolatieperiode) (BVD-antigeen ELISA, afkomstig van het WBVR of Royal GD) van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

Verklaring 10.:

The animals, were:

(1) either vaccinated against infectious bovine rhinotracheitis not earlier than 6 months and not later than 21 days prior to the export;

(1) or not vaccinated against infectious bovine rhinotracheitis and tested with negative serological results during the quarantine;

(1) or originating from a country or administrative territory officially free from infectious bovine rhinotracheitis.

De niet van toepassing zijnde opties dienen te worden doorgehaald.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een vaccinatieverklaring van de aan het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven verbonden dierenartspracticus / -practici, aan te leveren door belanghebbende.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven wanneer de te exporteren fok- en gebruiksrunderen niet zijn gevaccineerd tegen infectieuze bovine rhinotracheitis (IBR), gedurende ten minste de laatste 21 dagen voorafgaand aan de export naar Moldavië (zie verklaring 8) hebben verbleven in een door de NVWA goedgekeurde pre-export isolatievoorziening (zie instructie "pre-export quarantaine en isolatie (HORQU-01)), en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (BHV IgE, afkomstig van het WBVR of Royal GD) van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

Nederland is niet officieel vrij van IBR. Het derde deel van deze verklaring dient dan ook standaard te worden doorgehaald.

Verklaring 11.:

The means of transport are treated and prepared in accordance with the requirements of the EU.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 12.:

The route plan is attached.

Het routeplan dient te worden geüpload als annex in e-CertNL. Bij de certificering dient deze annex te worden uitgeprint op wit papier en te worden toegevoegd aan het certificaat. Dit valt onder de verantwoordelijkheid van belanghebbende. Het routeplan dient niet te worden ondertekend door de certificerende NVWA-dierenarts.


5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

Bijlage 1: certificaat

EUROPEAN UNION

Export Health Certificate

Part I : Details of dispatched consignment					
I.1. Consignor		I.2. IMSOC Reference			
Name		I.2.a Local reference			
Address					
Country:		ISO-code			
I.5. Consignee:			I.3. Central Competent Authority		
Name:					
Address:					
Country			I.4. Local Competent Authority		
ISO-code					
I.7. Country of origin		ISO code	I.9. Country of destination		ISO code
THE NETHERLANDS		NL			
I.8. Region of origin		Code xxx	I.10. Region of destination	xxxxxxxxxxxxxxxxxx	Code xxx
				xx	
I.11. Place of dispatch			I.12. Place of destination		
Name:			Name:		
Address:			Address:		
Approval number:			Approval number:		
Country THE NETHERLANDS			Country		
ISO-code NL			ISO-code		
I.13. Place of loading			I.14. Date and time of departure		
Name:					
Address:					
Approval number:					
Country					
ISO-code					
I.15. Means of transport			I.16. Entry Point		
Mode	International Transport document	Identification			

Moldavië, fok- en gebruiksrunderen

Code: RNDUV-39

Versie: 1.1.0

Ingangsdatum: 12-09-2023

I.18. Transport conditions		I.17. Accompanying documents	
Ambient <input type="checkbox"/>	Commercial document reference Country	Date of issue	Place of issue
I.19. Container number/ Seal number			
I.20. Certified as			
Production <input type="checkbox"/>		Breeding <input type="checkbox"/>	
I.21. For transit through a third country		I.22. For transit through Member State(s)	
Country	ISO Code	Country	ISO Code
EU Exit Authority	BCP Code		
EU Entry Authority	BCP Code		
I.25. Total Gross Weight			
I.28. Description of the consignment			
1.01 LIVE ANIMALS			
0102 Live bovine animals			
Commodity	Species	Breed / Category	Identification number
Gender	Age		

Part II: Certification		
II. Health Information	II.a. Certificate reference number	II.b. TRACES reference number: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
<p>1. Origin of animals</p> <p>1.1. Place and date of quarantine:</p> <p>1.2. Administrative-territorial unit:</p>		
<p>I, the undersigned State/official veterinarian, certify that:</p> <p>2. Animals exported to the territory of the Republic of Moldova are clinically healthy, originate from premises or administrative territories that are free from the following contagious diseases, according to official findings:</p> <ul style="list-style-type: none"> - contagious pleuropneumonia; - foot-and-mouth disease; - lumpy skin disease; - brucellosis and bovine tuberculosis; - enzootic bovine leucosis; - Anthrax; <p>3. For bluetongue:</p> <p>(1)(2)either the country or administrative territory is free from bluetongue in accordance with the recommendations of the WOAH Terrestrial Animal Health Code;</p> <p>(1)or the country or administrative territory is not free from bluetongue;</p> <p>And</p> <p>(1)either the animals have been vaccinated with an inactivated vaccine, at least 60 days before the date of dispatch from the exporting country, in accordance with the WOAH Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals against all bluetongue serotype/s (insert serotype/s) which are those present in the source population as demonstrated through a surveillance program in accordance with the WOAH Terrestrial Animal Health Code and the animals are still within the immunity period of time guaranteed in the specifications of the vaccine;</p> <p>(1)or during quarantine the animals were subjected to a serological test in accordance with the WOAH Terrestrial Animal Health Code using the method recommended by the WOAH Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals to detect antibodies to the bluetongue serotypes with negative result;</p> <p>(1)or the animals were subjected to an agent identification test in accordance with the WOAH Terrestrial Animal Health Code using the method recommended by the WOAH Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals with negative result carried out at least 14 days prior to shipment;</p> <p>And</p> <p>(1)either during quarantine the animals were protected against culicoides;</p> <p>(1)or the quarantine was carried out in a period of the year free from the presence of insects transmitting the infection.</p> <p>4. Exported animals have not been vaccinated against brucellosis and foot-and-mouth disease.</p> <p>5. The animals come from a country or zone with a negligible or controlled BSE risk in accordance with Regulation (EC) No 999/2001.</p> <p>6. In the country of origin, it is prohibited to feed ruminants with animal proteins and feedstuffs containing animal proteins, excluding components permitted by the WOAH Terrestrial Animal Health Code.</p> <p>7. In the country of origin, it is prohibited to use certain hormones, thyrostatic substances and betaagonists in animal production excluding prophylactic and medical treatment.</p> <p>8. The exported animals were kept for at least 21 days in quarantine under the supervision of the State/official veterinarian of the exporting country and had no contact with other animals. Animals were clinically healthy during this quarantine period and have been tested with negative results, as appropriate, in an accredited laboratory using the methods approved in the EU or recommended by the WOAH Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (indicate the name of the laboratory, date and method of testing: see annex):</p> <ul style="list-style-type: none"> i. (3)bovine tuberculosis ii. (3)enzootic bovine leucosis iii. (3)brucellosis 		

- iv. ⁽⁴⁾campylobacteriosis (Campylobacter fetus veneralis)
- v. ⁽⁴⁾trichomoniasis (Trichomonas foetus)
- vi. bovine viral diarrhoea according to point II.9 of the certificate
- vii. ⁽⁵⁾infectious bovine rhinotracheitis according to point II.10 of the certificate

9. The animals, were:

- ⁽¹⁾either vaccinated against bovine viral diarrhoea not earlier than 6 months and not later than 21 days prior to the export;
- ⁽¹⁾or not vaccinated against the bovine viral diarrhoea and tested with negative serological results at birth;
- ⁽¹⁾or not vaccinated against the bovine viral diarrhoea and tested with negative serological results during the quarantine.

10. The animals, were:

- ⁽¹⁾either vaccinated against infectious bovine rhinotracheitis not earlier than 6 months and not later than 21 days prior to the export;
- ⁽¹⁾or not vaccinated against infectious bovine rhinotracheitis and tested with negative serological results during the quarantine;
- ⁽¹⁾or originating from a country or administrative territory officially free from infectious bovine rhinotracheitis.

11. The means of transport are treated and prepared in accordance with the requirements of the EU.

12. The route plan is attached.

Notes

Part I

Either seal- or container number or both are to be indicated in this box.

“CN code”: use the appropriate Harmonized System (HS) code of the World Customs Organisation: 01.02

Part II

⁽¹⁾ Delete as appropriate.

⁽²⁾ A surveillance programme according to the recommendations of OIE Terrestrial Animal Health Code is in place and has demonstrated no evidence of bluetongue in the country or administrative territory during the past two years.

⁽³⁾ The test for abovementioned diseases may not be carried out if the herd of origin is officially free from those diseases according to Commission Delegated Regulation (EU) 2020/689. Veterinarian who provides the certificates must indicate opposite the disease «The herd of origin- is officially free from the mentioned disease, tests were not carried out» and confirm it by the signature and the stamp.

⁽⁴⁾ Campylobacteriosis and trichomoniasis tests are required only for breeding bulls.

⁽⁵⁾ The test for abovementioned diseases may not be carried out if the exporting country or administrative area is officially free from those diseases according to Commission Delegated Regulation (EU) 2020/689. Veterinarian who provides the certificates must indicate opposite the disease «The exporting country or administrative area is officially free from the mentioned disease, tests were not carried out» and confirm it by the signature and the stamp.

Signature and stamp must be different colour than in the printed certificate.

ANNEX

3.	Bluetongue
Identification number	Bluetongue serotype(s)

8.	Bovine tuberculosis		
Identification number	Name of the laboratory	Date of testing	Method of testing

8.	Enzootic bovine leucosis		
Identification number	Name of the laboratory	Date of testing	Method of testing

8.	Brucellosis		
Identification number	Name of the laboratory	Date of testing	Method of testing

8.	Campylobacteriosis (Campylobacter fetus venalis)		
Identification number	Name of the laboratory	Date of testing	Method of testing

8.	Trichomoniasis (Trichomonas foetus)		
Identification number	Name of the laboratory	Date of testing	Method of testing

8.	Bovine viral diarrhea according to point II.9 of the certificate		
Identification number	Name of the laboratory	Date of testing	Method of testing

8.	Infectious bovine rhinotracheitis according to point II.10 of the certificate		
Identification number	Name of the laboratory	Date of testing	Method of testing

Bijlage 2: Tuberculinaties

TUBERCULINATIES TEN BEHOEVE VAN UITVOER VAN LEVENDE RUNDEREN NAAR MOLDAVIË:

Tuberculines

Tuberculines worden geleverd door het WBVR-Lelystad.

Tuberculinatie wordt uitgevoerd door de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus. Die moet het in bijlage 3 vermelde controleformulier invullen en dit formulier moet bij de exportaanvraag worden gevoegd.

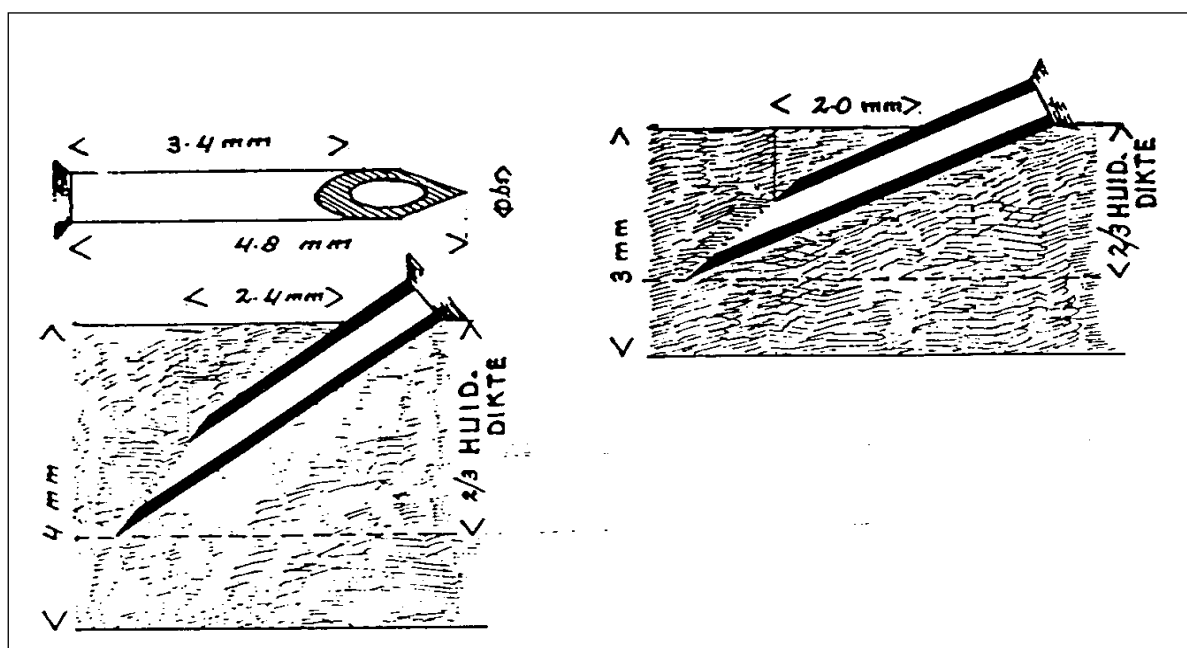
Enkelvoudige tuberculinatie (EV tuberculinatie)	B5000 -	Bovine tuberculine met 5000 eenheden per dosis van 0,1 ml
VZ tuberculinatie	B2000 -	Bovine tuberculine met 2000 eenheden per dosis van 0,1 ml
	A2000 -	Aviaire tuberculine met 2000 eenheden per dosis van 0,1 ml

Materiaal

De canule van de spuit heeft een diameter van 0,7 mm en komt 4,0 mm uit de houder naar buiten.

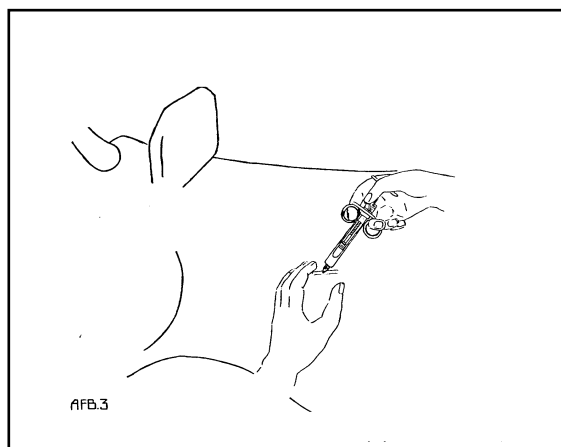
Uitvoering

- De plaats van de injectie(s) wordt aangegeven door het wegnippen van een strookje (strookjes) haar.
- Het vrije deel van de canule wordt geheel in de huid gedrukt; de richting wordt afhankelijk van de huiddikte zodanig gekozen dat de injectie in de diepere huidlagen terechtkomt.
- Voor de enkelvoudige tuberculinatie wordt 0,1 ml B5000 intradermaal midden op de halsvlakte (snijpunt diagonalen) ingebracht.
- Voor de VZ tuberculinatie wordt 0,1 ml A2000 intradermaal hoog op de halsvlakte ingebracht en met een aparte spuit 0,1 ml B2000 12,5 cm eronder.
- Voor een driepunts-tuberculinatie wordt de enkelvoudige tuberculinatie in de linker halsvlakte uitgevoerd en de vergelijkende VZ-tuberculinatie in de rechter halsvlakte.
- Wanneer de injectie goed wordt uitgevoerd kan men de tegendruk tijdens het goed injecteren waarnemen en de ontstane huidzwelling voelen.

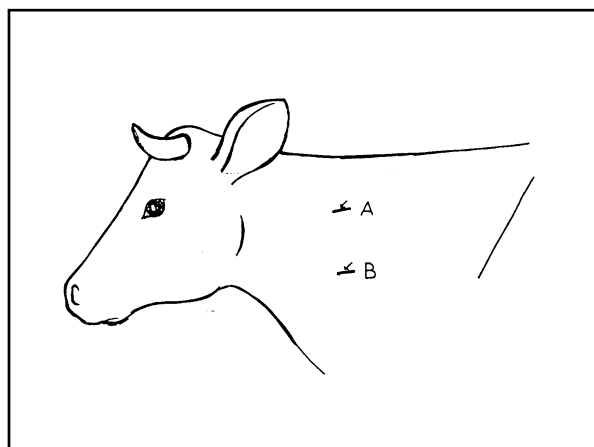


Inbrengen van de canule in de huid.

enkelvoudige tuberculatie



VZ tuberculatie



Aflezen gebeurt 72 uur (+/- 8 uur) na de injectie(s).

Er is geen huidzwelling waarneembaar als de dierenarts zich er (met de vingertoppen) van heeft overtuigd dat op de aangegeven injectieplaats(en) geen huidverdikking opgetreden is ten opzichte van de directe omgeving.

Bij iedere waarneembare huidzwelling: met een schuifmaat (brede bek) meten:

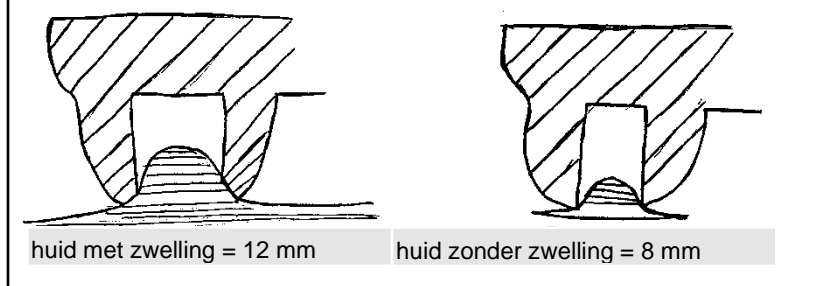
- aantal mm dikte van de huid met huidzwelling
- aantal mm dikte van de huid zonder huidzwelling in directe omgeving.

Het verschil tussen deze metingen is de toename in huiddikte = huidzwelling

Bij een huidzwelling groter dan 0 mm. dient een omschrijving te worden gegeven

- wel/niet oedemateus
- wel/niet pijnlijk
- circumscrip/diffuus

Voorbeeld: Huidzwelling = 4 mm



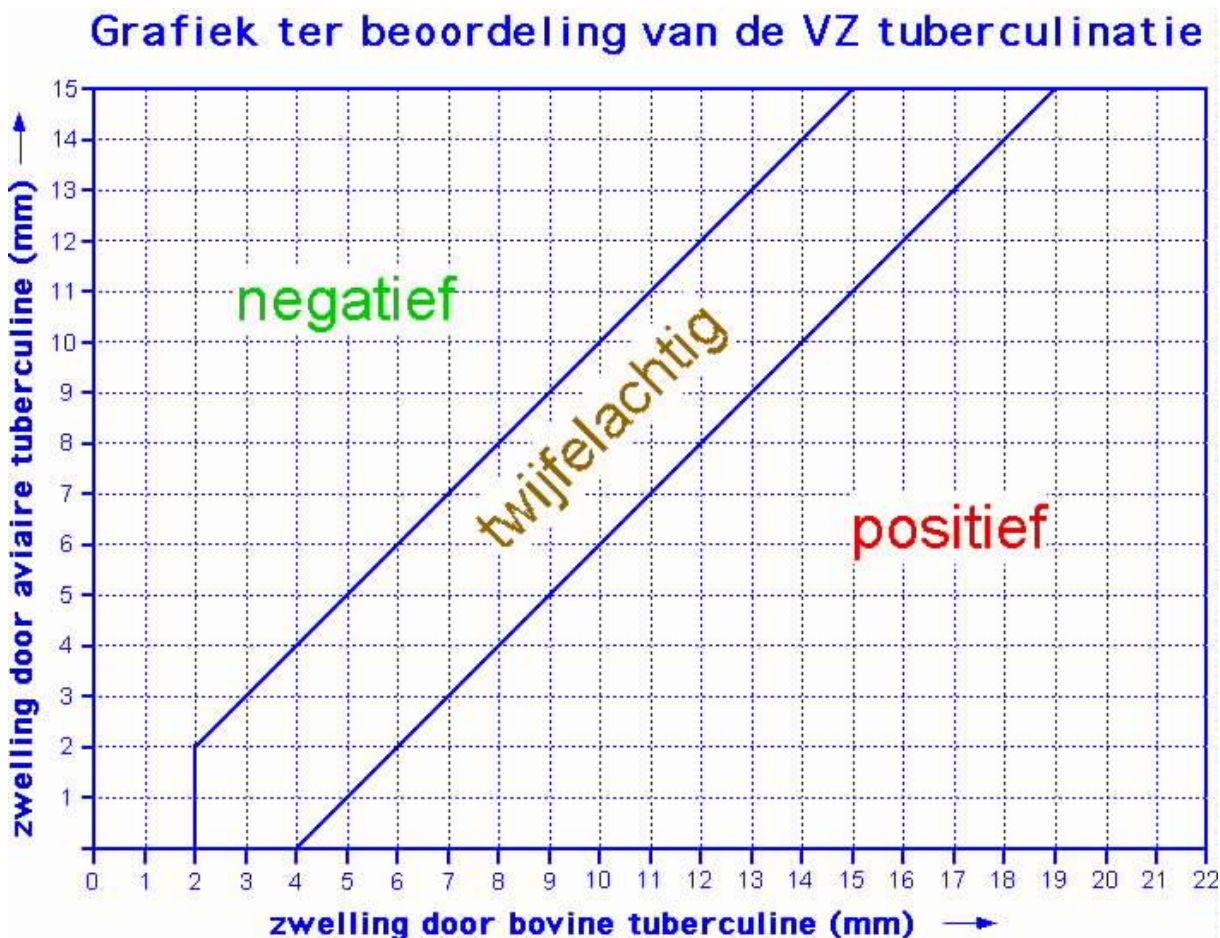
Interpretatie

Bij het interpreteren van de uitslagen wordt naast de afmetingen van eventuele zwellingen ook rekening gehouden met de aard daarvan. Typische tbc-reacties zijn oedemateus, pijnlijk en min of meer diffuus.

Enkelvoudige tuberculatie

- | | |
|--------------------------------|------------|
| Negatief bij huidzwelling | < 2 mm |
| Twijfelachtig bij huidzwelling | 2 tot 4 mm |
| Positief bij huidzwelling | > 4 mm |

VZ-tuberculatie: de huidzwellingen worden uitgezet in de hieronder afgebeelde grafiek:



Interpretatie VZ-Tuberculatie (zie grafiek) volgens richtlijn Richtlijn 64/432/EEG, zoals gewijzigd door Richtlijn 97/12/EG.

De VZ-reactie is negatief indien:

1. de bovine reactie negatief is (< 2 mm);
2. de bovine reactie twijfelachtig of positief is (> 2 mm) en dit gelijk is aan of minder dan de aviaire reactie (= vogel) zonder aanwezigheid van klinische verschijnselen.

Dit betekent dat alle punten op en links van de linkerlijn van de grafiek worden geïnterpreteerd als een negatieve reactie.

De VZ-reactie is positief indien:

1. de bovine reactie positief is (> 4 mm), waarbij de bovine reactie meer dan 4 mm groter is dan de aviaire;
2. er klinische verschijnselen zijn.

Dit betekent dat alle punten die liggen in het gebied rechts van de rechter lijn in de grafiek worden geïnterpreteerd als een positieve VZ-reactie.

De VZ-reactie is twijfelachtig in de overige gevallen, dat wil zeggen:

Een positieve of twijfelachtige bovine reactie (> 2 mm), waarbij de bovine reactie 1 tot en met 4 mm groter is dan de aviaire reactie zonder aanwezigheid van klinische verschijnselen.

Dit betekent dat alle punten die liggen in het gebied rechts van de linker lijn van de grafiek en op en links van de rechter lijn van de grafiek worden geïnterpreteerd als een twijfelachtige reactie.

Dieren met een twijfelachtige VZ-reactie worden onderworpen aan een tweede test, minimaal 42 dagen na de eerste. Dieren die bij deze tweede test een positieve of twijfelachtige reactie vertonen worden overgenomen.

Bijlage 3: controleformulier tuberculatie

Controleformulier V-Z tuberculatie

Naam dierhouder	:	
Adres	:	
Postcode	:	
Plaats	:	

Gebruikte tuberculatie (aantal eenheden)	Aviaire:	Bovine:
--	----------	---------

Datum tuberculatie :	Tijd :
Datum aflezen :	Tijd :

Identificatie dier	Aviaire			Bovine			VZ resultaat
	Nulstand mm	Aflezen mm	Resultaat mm	Nulstand mm	Aflezen mm	Resultaat mm	Pos-neg-dubieus

Naam dierenarts	:	
Praktijkadres	:	
Datum	:	
Handtekening	:	

Bijlage 4: Verklaring insecticide behandeling dieren

Verklaring insecticide behandeling dieren

Ondergetekende

(naam en voorletters), houder van de dieren, verklaart dat deze dieren een behandeling hebben ondergaan met het volgende, door het CTGB toegelaten, middel:

Naam insecticide: **Tectonik pour on**

Toelatingsnummer: **14067 N**

De behandeling van de dieren heeft conform de gebruiksvorschriften van het middel plaatsgevonden op:

Datum :

Plaats :

Tijd :

De behandeling van de dieren heeft plaatsgevonden binnen 24 uur voor het geplande vertrek.

Handtekening houder:

Bijlage 5: Lijst toegelaten insecticiden/insectwerende middelen

Toelating	Naam	Toepassing	Expiratie- datum	Werkzame stof	Gebruik	Formulering
7276 N	PERMANENT STALSPUIT- MIDDEL	Insecticide voor vliegen en bloedluis in dierenverblijven, spray	9-9-9999	Permethrin 214G/L, 22,5% m/m # pyrethrinen 23,5G/L, 2,5% m/m	Professioneel	Met water mengbaar concentraat of Aerosol spuitbus
14067 N	TECTONIK POURON	Insecticide voor vliegen en knutten op het rund zelf spuiten. Wachttijd: vlees 3 dagen, melk 0 dagen.	1-5-2023	Permethrin 37,6G/L, 3,9% m/m	Professioneel & niet- professioneel	Kant-en-klare oplossing