

1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED

Deze instructie geldt voor het certificeren van fokrunderen ten behoeve van de export naar Jemen en beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Jemen, 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 fokrunderen naar Jemen 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 64/432/EEG
- Verordening (EG) nr. 1/2005

2.2 Nationale wetgeving

- Gezondheids- en welzijnswet voor dieren, artikel 79.

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Jemen en Nederland.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van fokrunderen naar Jemen is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage*

Toelichting bij het certificaat:

Algemeen:

- Het certificaat is beschikbaar in Client.
- 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.
- Onder 'holding of origin' wordt verstaan de stal waar de runderen voor de export-, opfok-, satellietstal of verzamelplaats verbleven hebben.

Verklaring 1:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Client controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. De genoemde dierziekten zijn aangifteplichtig. Als er een eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling. Vaccinatie tegen deze ziektes is niet toegestaan.

Verklaring 2:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Client controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. De genoemde dierziekten zijn aangifteplichtig. Als er een eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling. Vaccinatie tegen deze ziektes is verboden. Indien de runderen uit andere lidstaten komen, moet gecontroleerd worden of dit land officieel vrij is en de dieren derhalve niet zijn gevaccineerd.

Verklaring 3:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland van de laatste 12 maanden. Client controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. De genoemde dierziekten zijn aangifteplichtig. Als er een eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vinden op

NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling. Vaccinatie tegen deze ziektes is niet toegestaan.

Verklaring 4:

De onderdelen a t/m d van deze verklaring kunnen worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Onderdeel e kan na controle aan de hand van instructie 'BSE-controles bij export van runderen, ... naar derde landen (RNDA-006)' worden afgegeven.

Verklaring 5:

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

Verklaring 6:

Deze verklaring kan worden afgegeven na raadpleging van de OIE-site, zie:

http://www.oie.int/wahis_2/public/wahid.php/Countryinformation/Animalsituation

en voor de recente meldingen, na raadpleging van NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC).

Verklaring 7:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de veestapel(s). Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is direct opvraagbaar bij deze afdeling. Hier moet 'officieel vrij' gelezen worden als 'vrij van'. Met betrekking tot genoemde ziektes is het zo dat Nederland wel officieel vrij kan zijn, maar dat, met een maximale besmetting van 0,1% per jaar, er wel een aantal bedrijven besmet mag zijn. Tevens moet gecontroleerd worden of het bedrijf van herkomst niet voorkomt op de lijst besmette bedrijven.

Verklaring 8:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering. Indien de dieren uit een andere lidstaat komen, dient er in plaats van een verklaring van de bedrijfsdierenarts een originele verklaring van de autoriteiten van dat land over de dierziektesituatie van het bedrijf van oorsprong overlegd te worden.

Verklaring 9:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering. Indien de dieren uit een andere lidstaat komen, dient er in plaats van een verklaring van de bedrijfsdierenarts een originele verklaring van de autoriteiten van dat land over de dierziektesituatie van het bedrijf van oorsprong overlegd te worden.

Verklaring 10:

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven. De exporteur moet aangeven welke optie van toepassing is. In Client wordt dit dan automatisch doorgehaald en de NVWA-dierenarts controleert dit. Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een IBR-vrij certificaat van de GD voor het herkomstbedrijf en op basis van een verklaring van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus waaruit blijkt dat de dieren gevaccineerd zijn.

Het tweede deel van de verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen aangeleverd door belanghebbende en na controle van de vaccinatiegegevens.

Verklaring 11:

Het eerste deel van deze verklaring kan na controle (let ook op de data) worden afgegeven op basis van de negatieve laboratoriumuitslagen voor de genoemde test, aangeleverd door belanghebbende.

Het tweede deel van deze verklaring (...were protected...) kan worden afgegeven na controle van de knuttenbeschermende maatregelen.

Verklaring 12:

Betreffende paratuberculose: het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van achterliggende verklaringen met gelijke strekking van de aan de bedrijven verbonden dierenartspractici, aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering. Indien de dieren uit een andere lidstaat komen, dient er in plaats van een verklaring van de bedrijfsdierenarts een originele verklaring van de autoriteiten van dat land over de dierziektesituatie van het bedrijf van oorsprong overlegd te worden.

Het tweede deel deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen, aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering.

Verklaring 13:

Betreffende BVD: het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus waaruit blijkt dat de betreffende behandeling is uitgevoerd. Indien de dieren uit een andere lidstaat komen dient, in plaats van een verklaring van de bedrijfsdierenarts, een originele verklaring overlegd te worden afkomstig van de autoriteiten van die lidstaat, waaruit blijkt dat de behandeling betreffende BVD op het bedrijf van oorsprong heeft plaatsgevonden.

Het tweede deel deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door de belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering.

Verklaring 14:

Deze verklaring is alleen van toepassing voor mannelijke dieren. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering.

Verklaring 15:

Deze verklaring kan na klinische controle van de runderen door de certificerende dierenarts ter plekke worden afgegeven.

Verklaring 16:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus waaruit blijkt dat de betreffende behandeling is uitgevoerd, aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering. Indien de dieren uit een andere lidstaat komen dient, in plaats van een verklaring van de bedrijfsdierenarts, een originele verklaring overlegd te worden afkomstig van de autoriteiten van die lidstaat, waaruit blijkt dat de behandeling betreffende pasteurellose op het bedrijf van oorsprong heeft plaatsgevonden.

Deze behandeling is bij voorkeur geen antibioticabehandeling (maar bijvoorbeeld een vaccinatie) in het kader van de antibioticaresistentieproblematiek en het gevaar voor volksgezondheid.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

6 TOELICHTING

- In augustus 2015 is in het certificaat de BSE-status van Nederland aangepast.

Bijlage: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF BREEDING CATTLE FROM THE NETHERLANDS TO THE
REPUBLIC OF YEMEN

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Product no.	No. ear tag	Identification no.	Sex	Breed	Date of birth

Number of animals :
Description of commodity :
L/C number :

II. ORIGIN OF THE ANIMALS

Product no.	Approval no. of the export stable	Name and address of the export stable ⁽¹⁾

Name and address of the exporter :

III. DESTINATION OF THE ANIMALS

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

IV. HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that the animals described in the accompanying passports meet the following requirements:

HEALTH STATUS OF THE NETHERLANDS

1. In accordance with the standards of the International Animal Health Code of the International Office of Epizootics (OIE), the Netherlands is recognised as a country free from foot and mouth disease (FMD), vesicular stomatitis, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia, Lumpy skin disease and Rift Valley fever. The exported animals have not been vaccinated against foot and mouth disease and rinderpest;
2. In accordance with the standards of the International Animal Health Code of the International Office of Epizootics (OIE), the Netherlands is officially free from bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis. The exported animals have not been vaccinated against these diseases;
3. During the last twelve months, the Netherlands has been free from foot and mouth disease (FMD), vesicular stomatitis, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia, Lumpy skin disease and Rift Valley fever;
4. In the Netherlands:
 - a. All bovine animals are identified by a permanent identification system that records all movements of any individual bovine animal from birth to death and that enables them to be traced back to dam and herd of origin;
 - b. BSE cases as well as:

All cattle which, during the first year of life, were reared with the BSE affected cattle during their first year of life, and which investigation showed consumed the same potentially contaminated feed during that period;

Or If the results of the investigation are inconclusive, all cattle born in the same herd as, and within 12 months of the birth of, the BSE cases, if alive in the country, are permanently identified, and their movements controlled, and, when slaughtered or at death, are completely destroyed;
 - c. A ban on movement is imposed on the herd, in case of BSE suspect;
 - d. According to the International Animal Health Code of OIE, the Netherlands is a country with a negligible risk in regard to bovine spongiform encephalopathy (BSE);
 - e. No BSE case has occurred in the herd in the past seven years;
5. The feeding of ruminants with proteins obtained from mammals is prohibited (except those proteins determined to be safe) in accordance with European Union legislation and this prohibition is effectively implemented since 1 January 2001;
6. In the Netherlands no cases of anaplasmosis, babesiosis and theileriosis have been diagnosed in the

last 3 years.

HEALTH STATUS OF THE HERDS OF ORIGIN

7. The animals come from herds of origin, which have been for 3 years officially free from bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis;
8. The animals come from herds of origin, where no clinical case of IBR have been diagnosed during the last twelve months before dispatch;
9. During the last six months before dispatch, no clinical cases of bovine trichomoniasis, vibriosis and bovine genital campylobacteriosis in the herd have been diagnosed.

HEALTH STATUS OF THE BOVINE ANIMALS TO BE EXPORTED

10. Concerning Infectious Bovine Rhinotracheitis (IBR/IPV)
The animals come from farms free from IBR/IPV and the animals were vaccinated against IBR/IPV with an inactivated marker vaccine during the last 30 days before export;
Or* During the last 30 days before export, but before the transport to the export stable, the animals were tested with negative results for IBR/IPV with the serum neutralisation test or ELISA (gE negative), and the animals were vaccinated against IBR/IPV with an inactivated marker vaccine during the last 30 days before export;
11. Concerning Bluetongue:
The animals were subjected to an agent identification test (polymerase chain reaction) in accordance with the Terrestrial Manual of the OIE, with negative results, and that test was carried out on blood samples taken not more than 7 days before the day of shipment;
And The animals were protected from attack from Culicoides, likely to be competent Bluetongue vectors, during transportation to the place of shipment;
12. Concerning paratuberculosis (Johne's disease), the animals:
Come from farms where during the past five years before dispatch no clinical case of paratuberculosis have been diagnosed in the herd of origin
And Were subjected to an Elisa test within 30 days before shipment, with negative result;
13. Concerning Bovine Viral Diarrhea the animals:
Were vaccinated within 30 days before date of export
And Were subjected to an Elisa antigen test or a PCR test, with negative result;
14. Males only to be tested for trichomoniasis, vibriosis and bovine genital campylobacteriosis;
15. On the day of shipment the exported animals have been examined and found clinically free of infectious diseases such as bovine tuberculosis, bovine brucellosis, enzootic bovine leukosis, paratuberculosis, infectious rhinotracheitis (IBR/IPV), rabies, BVD, anaplasmosis, leptospirosis, trichomoniasis, babesiosis, bovine genital campylobacteriosis and skin diseases;
16. Before shipment the animals were subjected to veterinary treatments (indicate the method, date of treatment and dose of bioproduct (see annex)) against pasteurelloses within 30 days.

Notes

* Delete as appropriate.

- (1) The breeding cattle are shipped from the following premises of origin without having come into contact with animals for breeding or production of a different health status.