



Groot-Brittannië, fok- en gebruiksschappen en fok- en gebruiksgeiten

Code: **SGUV-16** Versie: 1.0.7

Ingangsdatum: 01-04-2024

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.5	11-09-2023	Ten gevolge van de recente uitbraken van blauwtong is de instructie bij verklaring 3 aangepast.
1.0.6	20-11-2023	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website www.gov.uk .
1.0.7	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 fok- en gebruiksschappen en fok- en gebruiksgeiten naar Groot-Brittannië. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Groot-Brittannië, de controles die de NVWA hiervoor moet uitvoeren, en de gegevens die het bedrijfsleven moet aanleveren aan de NVWA. Van deze instructie kan niet worden afgeweken.

2 WETTELIJKE BASIS

2.1 EU-regelgeving

- Verordening (EU) 2016/429
- Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882
- Gedelegeerde verordening (EU) 2020/688
- Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689
- Verordening (EG) nr. 1/2005

2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en EU.

3 DEFINITIES

Begrip	Definitie
Groot-Brittannië	Het complete eiland dat bestaat uit de landen Engeland, Schotland en Wales, inclusief de kleinere eilanden die direct om het hoofdeiland heen liggen (zoals de Orkney Islands, de Shetland Islands en het eiland Wight). De Kanaaleilanden en het Isle of Man horen niet bij Groot-Brittannië.
Verenigd Koninkrijk	De landen van Groot-Brittannië (Engeland, Schotland en Wales) plus Noord-Ierland. De volledige naam in het Engels is The United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland.

Begrip	Definitie
Kanaaleilanden en Isle of Man	De Kanaaleilanden (Channel Islands) horen officieel niet bij Groot-Brittannië of het Verenigd Koninkrijk. De eilanden Jersey, Guernsey, Herm, Alderney en Sark vormen een zogeheten 'crown dependency' (autonome bezitting van de Britse kroon). Dit geldt ook voor het Isle of Man in de Ierse Zee.
fok- en gebruiksschapen en fok- en gebruiksgoeden	gedomesticeerde schapen (<i>Ovis aries</i>) en gedomesticeerde geiten (<i>Capra hircus</i>), bestemd voor de fokkerij of productie.
holding(s)	herkomstbedrijf / -bedrijven

4 WERKWIJZE

De export van fok- en gebruiksschapen en fok- en gebruiksgoeden (HS-code: 01.04.10 en 01.04.20) naar Groot-Brittannië 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.
- Verwijzingen naar Groot-Brittannië in de instructie en/of het certificaat omvatten tevens de export naar de Kanaaleilanden en het Isle of Man.
- Voor de export van levende dieren vanuit een EU-lidstaat naar Groot-Brittannië geldt dat vergunningen voor vervoerders, getuigschriften van vakbekwaamheid en certificaten van goedkeuring van vervoermiddelen die zijn afgegeven door een EU-lidstaat niet geldig zijn voor het vervoer in Groot-Brittannië. Vervoerders die Groot-Brittannië binnenkomen of doorreizen moeten in het bezit zijn van een vergunning voor vervoerders, een getuigschrift van vakbekwaamheid en een certificaat van goedkeuring van het vervoermiddel die zijn afgegeven door Groot-Brittannië.
- Indien een transport van blauwtonggevoelige diersoorten (alle herkauwers en camelidae) naar Groot-Brittannië plaatsvindt deels of geheel door beperkingsgebieden van blauwtong, dient de blauwtongverklaring (zie bijlage 2) te worden opgenomen bij het exportcertificaat. Op basis van het reisschema kan worden gecontroleerd of het transport deels of geheel plaatsvindt door beperkingsgebieden van blauwtong. Een plattegrond met beperkingsgebieden van blauwtong is te vinden als bijlage 1 bij BLUETONGUE: protocol vervoer herkauwers (BT-07, herkauwers) (zie: <https://www.nvwa.nl/documenten/export/veterinair/ks-documenten/werkvoorschriften-dierziekten/bt-07-bluetongue>).
- Het certificaat dient niet te worden geprint op waardepapier, maar op blanco papier.
- Diagnostische laboratoriumtesten dienen te worden uitgevoerd door een laboratorium welk conform het [werkvoorschrift K-O&O-IE-WV05](#) is toegestaan.

Certificaat: zie bijlage

PUBLIC HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described in this certificate:

Verklaring 1:

Come from holdings which have been free from any official prohibition on health grounds, for the last 42 days in the case of brucellosis, for the last 30 days in the case of anthrax, for the last 6 months in the case of rabies, and, have not been in contact with animals from holdings which did not satisfy these conditions;

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de herkomstbedrijven. Brucellose, miltvuur en rabiës zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie van de herkomstbedrijven is [hier](#) te vinden.

N.B.: Er wordt in deze verklaring niet alleen gesproken over de dierziektesituatie van de herkomstbedrijven, maar ook over de contacten gedurende de in deze verklaring vermelde perioden. Dat betekent dat ook de eventuele overige herkomstbedrijven gecontroleerd dienen te worden (vast te stellen aan de hand van de I&R-gegevens van de te exporteren fok- en gebruiksschapen en fok- en gebruiksgoeden).

Verklaring 2:

Have not received

- *Any stilbene or thyrostatic substances,*
- *Estrogenic, androgenic, gestagenic or β - agonist substances for purposes other than therapeutic or zootechnical treatment (as defined in Directive 96/22/EC);*

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

ANIMAL HEALTH ATTESTATION

I the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described above meet the following requirements:

Verklaring 3:

They come from the territory with code:⁽¹⁾(see below) which, at the date of issuing this certificate:

Territory code :

- a. *Either⁽²⁾ Has been free for 24 months from foot-and-mouth disease;*
Or⁽²⁾ Has been considered free from foot-and-mouth disease since (dd/mm/yyyy)(see below), without having had cases/outbreaks after that date, and authorised to export these animals by Commission Implementing Regulation (EU) No --/---, of (dd/mm/yyyy)(see below);
Considered free since :
Commission Regulation (EU) No :
Date of commission regulation :
- b. *Has been free for 12 months from rinderpest, Rift valley fever, peste des petits ruminants, sheep pox and goat pox and contagious caprine pleuropneumonia and for 6 months from vesicular stomatitis;*
- c. *Where during the last 12 months, no vaccination against the diseases mentioned in points (a), (b) and epizootic haemorrhagic disease has been carried out and imports of domestic cloven-hoofed animals vaccinated against these diseases are not permitted;*
- d. *Either⁽²⁾ Has been free for 24 months from bluetongue and 12 months for epizootic haemorrhagic disease;*
Or⁽²⁾⁽⁷⁾ Has been free for 24 months from bluetongue, and the animals have reacted negatively to a serological test for the detection of antibody for bluetongue and epizootic haemorrhagic disease, carried out on two occasions on samples of blood taken at the beginning of the isolation/quarantine period and at least 28 days later, on (dd/mm/yyyy)(see below), and on (dd/mm/yyyy)(see below) the second of which must have been taken within 10 days before export;
First sample date :
Second sample date :
Or⁽²⁾⁽⁷⁾⁽¹¹⁾ Has been free for 12 months from epizootic haemorrhagic disease and has not been free for at least 24 months from bluetongue or obtained official bluetongue free status if longer than 24 months; and the animals have been vaccinated with an inactivated vaccine, at least 60 days before the date of dispatch to Great Britain, against all bluetongue serotype/s (insert serotype/s)(see below) which are those officially reported anywhere in the whole territory during at least the preceding 24 months and the animals are still within the immunity period of time guaranteed in the specifications of the vaccine;
Bluetongue serotype/s :
Or⁽²⁾⁽¹⁰⁾ Is seasonally free of bluetongue and epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory since birth or for at least 60 days prior to shipment;

- Or⁽²⁾(10)* Is seasonally free of bluetongue and epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 28 days prior to shipment, and have reacted negatively to a serological test according to the WOAAH Manual for detection of antibodies for bluetongue and epizootic haemorrhagic disease, carried out at least 28 days after the start of the residence period;
- Or⁽²⁾(10)* Is seasonally free of bluetongue and epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 14 days prior to shipment, and have reacted negatively to a PCR test for bluetongue virus and epizootic haemorrhagic disease virus according to the WOAAH Manual, carried out at least 14 days after the start of the residence period;

Voetnoot (1) verwijst naar een door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'live ungulates', welke is te vinden via de volgende link: [EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk). Dit document bevat een tabel waarin in kolom 2 'Code of Territory' de code wordt aangegeven voor alle EU-lidstaten en EFTA-landen. In deze tabel staat achter Nederland in kolom 2 'Code of Territory' de code 'NL-0' vermeld. In het eerste deel van deze verklaring moet dus, na controle van het document 'live ungulates', de code 'NL-0' worden ingevuld.

Bij deel a. van deze verklaring dient de niet van toepassing zijnde optie te worden doorgehaald.

De eerste optie van deel a. van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Mond-en-klauwzeer 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 deel a. van deze verklaring moet voornamelijk standaard worden doorgehaald.

Voor wat betreft de aangifteplichtige dierziekten runderpest, Rift Valley koorts, peste des petits ruminants en schapen- en geitenpokken kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Contagious caprine pleuropneumonia is geen aangifteplichtige dierziekte in Nederland. Voor wat betreft contagious caprine pleuropneumonia kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven op basis van de website van de WOAAH (<https://wahis.woah.org/#/home>). De World Animal Health Information System (WAHIS) van de WOAAH geeft aan dat contagious caprine pleuropneumonia nooit is gerapporteerd in Nederland.

Vesiculaire stomatitis is geen aangifteplichtige dierziekte in Nederland. Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. De World Animal Health Information System (WAHIS) van de WOAAH geeft aan dat vesiculaire stomatitis nooit is gerapporteerd in Nederland. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

Deel c. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Vaccinatie tegen genoemde dierziekten en import in de EU van tegen genoemde dierziekten gevaccineerde dieren is niet toegestaan.

Bij deel d. van deze verklaring dienen de niet van toepassing zijnde opties te worden doorgehaald.

De eerste optie van deel d. van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Blauwtong en epizootic haemorrhagic disease zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Voetnoot (7) verwijst naar een door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'live ungulates', welke is te vinden via de volgende link: [EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk). Dit document bevat een tabel waarin in kolom 5 'SG' met de code 'A' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen aanvullende garanties moeten verstrekken met betrekking tot tests voor blauwtong en epizootic haemorrhagic disease in overeenstemming met Deel 6 van Bijlage 1 bij Verordening (EU) nr. 206/2010. De tweede optie van deel d. van deze verklaring is conform voetnoot (7) alleen van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die aanvullende garanties dienen te verstrekken met betrekking tot tests voor blauwtong en epizootic haemorrhagic disease.

De tweede optie van deel d. van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'live ungulates', na controle van de dierziektesituatie in Nederland en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren fok- en

gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgelaten, aan te leveren door belanghebbende. Blauwtong is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektelituatie in Nederland is [hier](#) te vinden. De serologische test voor de detectie van antilichamen tegen blauwtong en epizootische hemorragische ziekte (conform Bijlage I, Deel 2 bij Verordening (EU) nr. 206/2010 een blocking- of competitie-Elisa of een agargel-immunodiffusietest voor blauwtong en een agargel-immunodiffusietest voor epizootische hemorragische ziekte) dient tweemaal te zijn uitgevoerd op bloedmonsters genomen aan het begin van de pre-export isolatieperiode en ten minste 28 dagen later, waarvan de tweede binnen tien dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië dient te zijn genomen.

De derde optie van deel d. van deze verklaring is conform voetnoot (7) alleen van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die aanvullende garanties moeten verstrekken met betrekking tot blauwtong en/of epizootische hemorragische ziekte. De derde optie van deel d. van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'live ungulates', na controle van de dierziektelituatie in Nederland en op basis van de vaccinatiegegevens van de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgelaten, aan te leveren door belanghebbende. Blauwtong en epizootische hemorragische ziekte zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektelituatie in Nederland is [hier](#) te vinden. De te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgelaten dienen ten minste zestig dagen voorafgaand aan de datum van export naar Groot-Brittannië te zijn gevaccineerd met een geïnactiveerd vaccin tegen alle blauwtongserotype(n) die officieel zijn gerapporteerd in Nederland gedurende ten minste de 24 maanden voorafgaand aan de export. De desbetreffende blauwtongserotype(n) dienen te worden vermeld. De te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgelaten dienen zich nog steeds te bevinden binnen de immuniteitsperiode welke wordt gegarandeerd in de bijsluitel van het vaccin.

De te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgelaten dienen ten minste zestig dagen voorafgaand aan de datum van export naar Groot-Brittannië te zijn gevaccineerd met een geïnactiveerd vaccin tegen alle blauwtongserotype(n) die aanwezig zijn in de schapen- en/of geitenpopulatie, aangetoond door een bewakingsprogramma zoals vastgelegd in Bijlage 1 bij Verordening (EG) nr. 1266/2007 (zie voetnoot (9)), in een gebied met een straal van 150 km rondom het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven. De desbetreffende blauwtongserotype(n) dienen te worden vermeld. De te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgelaten dienen zich nog steeds te bevinden binnen de immuniteitsperiode welke wordt gegarandeerd in de bijsluitel van het vaccin.

Voetnoot (10) verwijst naar een door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'live ungulates', welke is te vinden via de volgende link: [EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk). Dit document bevat een tabel waarin in kolom 6 'Specific Conditions' met de code 'XIII' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen een 'official bluetongue and epizootic haemorrhagic disease seasonally free status' hebben. De vierde, vijfde en zesde optie van deel d. van deze verklaring zijn conform voetnoot (10) alleen van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die een 'official bluetongue and epizootic haemorrhagic disease seasonally free status' hebben.

Verklaring 4:

Either⁽²⁾ They have remained in the territory described under point 3. since birth, or for at least the last 6 months before dispatch to Great Britain and without contact with imported cloven-hoofed animals for the last 30 days;

Or⁽²⁾ Have been introduced on (dd/mm/yyyy)(see below) into the territory described under point 3., from the EU territory with code⁽¹⁾(see below) that at that date was authorised to import the animals into Great Britain and the animals have not been in contact with imported cloven-hoofed animals from countries not subject to transitional import arrangements for the last 30 days;

Introduced on : ;

From EU territory code : ;

'the territory described under point 3.' = Nederland

De niet van toepassing zijnde optie dient te worden doorgehaald.

Het eerste deel van de eerste optie van deze verklaring (vanaf geboorte of ten minste de laatste zes maanden voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië in Nederland verbleven) kan worden

afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoiten.

Het tweede deel van de eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Het eerste deel van de tweede optie van deze verklaring (in Nederland binnengebracht) kan worden afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoiten en op basis van de bijbehorende TRACES-certificaten. Voetnoot (1) verwijst naar een door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'live ungulates', welke is te vinden via de volgende link: [EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk/dataset/eu-and-efta-countries-approved-to-export-animals-and-animal-products-to-great-britain).

Dit document bevat een tabel waarin in kolom 2 'Code of Territory' de code wordt aangegeven voor alle EU-lidstaten en EFTA-landen. De datum waarop en de code van de EU-lidstaat of het EFTA-land waaruit de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoiten Nederland zijn binnengebracht dienen te worden ingevuld.

Het tweede deel van de tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 5:

They have remained since birth or at least 40 days in the holding(s) described under part II before dispatch:

- a.⁽¹²⁾ *In and around which, in an area with a 150 km radius, there has been no case/outbreak of epizootic haemorrhagic disease during the previous 90 days, and*
- b.⁽¹²⁾ *In and around which, in an area with a 10 km radius, there has been no case/outbreak of foot-and-mouth disease, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia and vesicular stomatitis, and in the case of:*
- bluetongue in an area with a 150 km radius,*
 - Rift Valley fever in an area with a 100 km radius,*
 - lumpy skin disease in an area with a 50 km radius,*
- during the previous 40 days;*

Volgens het eerste deel van deze verklaring dienen de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoiten vanaf de geboorte of ten minste de laatste veertig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië te hebben verbleven op het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven. Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoiten.

Epizootic haemorrhagic disease is een aangifteplichtige dierziekte. Deel a. van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoiten. Informatie over de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoiten is [hier](#) te vinden.

Voor wat betreft de aangifteplichtige dierziekten mond-en-klauwzeer, runderpest en besmettelijke runderperipneumonie kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoiten. Informatie over de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoiten is [hier](#) te vinden.

Vesiculaire stomatitis is geen aangifteplichtige dierziekte. Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

Verklaring 6:

According to my knowledge and to the written declaration made by the owner, the animals:

- a. *Do not come from holdings, and have not been in contact with animals of a holding, in which the following diseases have been clinically detected:*
- i. Contagious agalactia of sheep or goats (Mycoplasma agalactiae, Mycoplasma capricolum, Mycoplasma mycoides var. mycoides large colony), within the last six months;*
 - ii. Paratuberculosis and caseous lymphadenitis, within the last 12 months;*
 - iii. Pulmonary adenomatosis, within the last three years, and*
 - iv. Maedi Visna or caprine viral arthritis/encephalitis:*
 - Either⁽²⁾ Within the last three years;*

Or⁽²⁾ Within the last 12 months, and all the infected animals were slaughtered and the remaining animals subsequently reacted negatively to two tests carried out at least six months apart;

- b. Are included in an official system for notification of these diseases, and*
c. Have been free from clinical or other evidence of tuberculosis and brucellosis during the three years prior to export;

Deel a. van deze verklaring worden afgegeven op basis van een houdersverklaring met gelijke strekking. Bij deel a., iv. van deze verklaring dient de niet van toepassing zijnde optie te worden doorgehaald.

Met het woord "these" in deel b. van deze verklaring wordt verwezen naar de in deel a. van deze verklaring genoemde dierziekten. Voor de niet-aangifteplichtige dierziekten (contagious agalactia (*Mycoplasma agalactiae*, *Mycoplasma capricolum*, *Mycoplasma mycoides* var. *mycoides* large colony), paratuberculosis, caseous lymphadenitis, pulmonary adenomatosis (jaagsiekte), Maedi Visna en caprine viral arthritis/encephalitis kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het herkomstbedrijf verbonden dierenartspracticus in combinatie met een verklaring van de aan het exportbedrijf (niet zijnde een verzamelcentrum) verbonden dierenartspracticus, waarin wordt aangegeven dat genoemde dierziekten gedurende in deel a. van deze verklaring genoemde perioden niet zijn voorgekomen op desbetreffende bedrijven.

Deel c. van deze verklaring worden afgegeven op basis van een houdersverklaring met gelijke strekking.

Verklaring 7:

They are not animals to be killed under a national programme for the eradication of diseases, nor have they been vaccinated against the diseases referred to in point 3. a. and b.;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen de in verklaring 3a. en 3b. genoemde dierziekten is niet toegestaan.

Verklaring 8:

They originate:

Either⁽²⁾⁽³⁾ From the territory described under part II which has been recognised as officially brucellosis-free;

*Or⁽²⁾ From the holding(s) described under part II, where, in respect of brucellosis (*Brucella melitensis*):*

- a. All susceptible animals have been free from clinical or any signs of this disease for the last 12 months;*
b. A representative number of the domestic ovine and caprine animals over an age of six months are submitted each year to a serological test⁽⁴⁾;

Either⁽²⁾⁽⁵⁾ c. All domestic ovine or caprine animals have not been vaccinated against this disease, save those vaccinated with Rev. 1 vaccine more than two years ago;

- d. The last two tests⁽⁶⁾, separated by an interval of at least six months, carried out on (dd/mm/yyyy)(see below) and on (dd/mm/yyyy)(see below) on all domestic ovine and caprine animals over six months of age gave negative results, and*

Date first test :

Date second test :

Or⁽²⁾ c. Domestic ovine or caprine animals under the age of 7 months are vaccinated against this disease with Rev. 1 vaccine;

- d. The last two tests⁽⁶⁾, separated by an interval of at least six months, carried out on (dd/mm/yyyy)(see below) and on (dd/mm/yyyy)(see below) on all non-vaccinated domestic ovine and caprine animals over six months of age, and on (dd/mm/yyyy)(see below) on all vaccinated domestic ovine and caprine animals over 18 months of age gave negative results, and*

Date first test :

Date second test :

Date test animal >18 months :

- e. There are only domestic ovine and caprine animals that comply with the above conditions and requirements;*

De niet van toepassing zijnde opties moeten worden doorgehaald.

Voetnoot (3) verwijst naar een door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'live ungulates', welke is te vinden via de volgende link: [EU and EFTA countries approved to export animals and animal products](#)

[to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk). Dit document bevat een tabel waarin in kolom 6 'Specific Conditions' met de code 'V' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen door Groot-Brittannië worden erkend als officieel brucellosevrij. De eerste optie van deze verklaring is conform voetnoot (3) alleen van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die door Groot-Brittannië worden erkend als officieel brucellosevrij. In deze tabel staat achter Nederland in kolom 6 'Specific Conditions' de code 'V' vermeld. Nederland wordt dus door Groot-Brittannië erkend als officieel brucellosevrij. De eerste optie van deze verklaring kan dan ook worden afgegeven zolang in de tabel achter Nederland in kolom 6 'Specific Conditions' de code 'V' staat vermeld; de eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van het document 'live ungulates'. De tweede optie van deze verklaring is niet van toepassing zolang in de tabel achter Nederland in kolom 6 'Specific Conditions' de code 'V' staat vermeld; de tweede optie van deze verklaring moet dan ook vooralsnog in z'n geheel worden doorgehaald na controle van het document 'live ungulates'.

Verklaring 9:

The uncastrated rams have been kept continuously during the previous 60 days in a holding where no case of contagious epididymitis (Brucella ovis) has been diagnosed in the last 12 months and, these rams have undergone during the previous 30 days a complement fixation test to detect contagious epididymitis with a result of less than 50 IU/ml⁽²⁾;

Deze verklaring is alleen van toepassing op intacte (ongecastreerde) rammen. Indien deze verklaring niet van toepassing is, moet deze verklaring conform voetnoot (2) worden doorgehaald.

Op basis van de I&R-gegevens van de te exporteren ongecastreerde rammen kan worden nagegaan op welk bedrijf de te exporteren ongecastreerde rammen continu de zestig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië werden gehouden. Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan dit bedrijf verbonden dierenartspracticus.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de laboratoriumuitslagen (complementbindingsreactie) van de te exporteren ongecastreerde rammen, aan te leveren door belanghebbende (de laboratoriumuitslagen dienen een resultaat te hebben van minder dan 50 IU / ml).

Verklaring 10:

They have been kept continuously since birth in a country where the following conditions are fulfilled:

- a. *Classical scrapie is compulsorily notifiable;*
- b. *An awareness, surveillance and monitoring system for classical scrapie is in place;*
- c. *Ovine and caprine animals affected with classical scrapie are killed and completely destroyed;*
- d. *The feeding to ovine and caprine animals of meat-and-bone meal or greaves of ruminant origin has been banned and effectively enforced in the whole country for a period of at least the last seven years, and*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving, indien op basis van de I&R-gegevens van de te exporten fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoeden kan worden vastgesteld dat de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoeden vanaf de geboorte tot aan de export naar Groot-Brittannië hebben verbleven in een EU-lidstaat.

Verklaring 10.1:

They are animals intended for production or breeding and⁽²⁾:

Either⁽²⁾ They come from a holding or holdings that have complied with the requirements laid down in point 1.3 of Section A of Chapter A of Annex 8 to Regulation (EC) No 999/2001;

Or⁽²⁾ They are ovine animals of the ARR/ARR prion protein genotype and they come from a holding where no official movement restriction has been imposed due to BSE or classical scrapie during the last two years;

De niet van toepassing zijnde optie dient te worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoeden afkomstig zijn van een herkomstbedrijf / herkomstbedrijven met een gecontroleerd risico op klassieke scrapie of van een herkomstbedrijf / herkomstbedrijven met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie, aan te tonen door belanghebbende. Voor Nederlandse herkomstbedrijven kan hiervoor gebruik worden gemaakt van de 'lijst met de bedrijven met gecontroleerd risico op klassieke scrapie' (zie: <https://www.nvwa.nl/documenten/export/veterinair/ks-documenten/werkvoorschriften-dierziekten/lijst-bedrijven-gecontroleerd-risico-scrapie>) en de 'lijst van bedrijven met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie' (zie:

<https://www.nvwa.nl/documenten/export/veterinair/ks-documenten/werkvoorschriften-dierziekten/lijst-bedrijven-verwaarloosbaar-risico-scrapie>) op de website van de NVWA.

De tweede optie van deze verklaring is alleen van toepassing op fok- en gebruiksschapen. BSE en scrapie zijn aangifteplichtige dierziekten. De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de genotypering van de te exporteren fok- en gebruiksschapen (aan te leveren door belanghebbende) en na controle van de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf (informatie over de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf is [hier](#) te vinden).

Verklaring 11:

They are/were⁽²⁾ dispatched from their holding(s) of origin, without passing through any market,

Either⁽²⁾ Directly to Great Britain;

Or⁽²⁾ To the officially authorised assembly centre described under part II. situated within the territory described under point 3.;

And Until dispatched to Great Britain:

a. They did not come in contact with other cloven-hoofed animals not complying with the health requirements as described in this certificate;

b. They were not at any place where, or around which, within a 10 km radius, during the previous 30 days there has been a case/outbreak of any of the diseases referred to in point 3.;

De niet van toepassing zijnde optie dient te worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoeden rechtstreeks vanaf het herkomstbedrijf worden geëxporteerd naar Groot-Brittannië. Dit kan worden gecontroleerd aan de hand van het reisplan.

N.B.: Conform artikel 15, lid 1, onder a) van de Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 mogen exploitanten gehouden schapen en geiten alleen verplaatsen naar een andere lidstaat of exporteren naar een derde land als de dieren gedurende ten minste dertig dagen voorafgaand aan het vertrek of, indien zij jonger zijn dan dertig dagen, sedert hun geboorte, ononderbroken in de inrichting hebben verbleven. Dit kan worden gecontroleerd aan de hand van de I&R-gegevens van de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoeden.

De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven indien de fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksgoeden vanaf een officieel erkend verzamelcentrum worden geëxporteerd naar Groot-Brittannië. De blokperiode op het verzamelcentrum mag niet langer zijn dan zes dagen.

Deel a. van het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Dierziekten genoemd in verklaring 3: Mond-en-klauwzeer, runderpest, Rift valley koorts, peste des petits ruminants, schapen- en geitenpokken, vesiculaire stomatitis, blauwtong en epizootic haemorrhagic disease

Mond-en-klauwzeer, runderpest, Rift valley koorts, peste des petits ruminants, schapen- en geitenpokken, blauwtong en epizootic haemorrhagic disease zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Deel b. van het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie op en rondom (straal van 10 km) het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven of op en rondom (straal van 10 km) het officieel erkend verzamelcentrum [hier](#) te vinden.

Vesiculaire stomatitis is geen aangifteplichtige dierziekte. Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deel b. van het tweede deel van deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. De World Animal Health Information System (WAHIS) van de WOAAH geeft aan dat vesiculaire stomatitis nooit is gerapporteerd in Nederland. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

Contagious caprine pleuropneumonia is geen aangifteplichtige dierziekte. Voor wat betreft contagious caprine pleuropneumonia kan deel b. van het tweede deel van deze verklaring worden afgegeven op basis van de website van de WOAAH (<https://wahis.woah.org/#/home>). De World Animal Health Information System (WAHIS) van de WOAAH geeft aan dat contagious caprine pleuropneumonia nooit is gerapporteerd in Nederland.

Verklaring 12:

Any transport vehicles or containers in which they were loaded were cleaned and disinfected before loading with an officially authorised disinfectant;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van de R&O-gegevens van het vervoermiddel (het vervoermiddel moet van tevoren zijn gereinigd en gedesinfecteerd).

Verklaring 13:

They were examined by an official veterinarian within 24 hours of loading and showed no clinical sign of disease;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts, waarbij blijkt dat er geen klinische symptomen van dierziekten zijn.

De te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksheiden moeten binnen 24 uur voor laden klinisch zijn onderzocht.

Verklaring 14:

They have been loaded for dispatch to Great Britain on (dd/mm/yyyy)(see below)⁽⁸⁾ in the means of transport described under part III. that were cleaned and disinfected before loading with an officially authorised disinfectant and so constructed that faeces, urine, litter or fodder could not flow or fall out of the vehicle or container during transportation;

Date of loading :

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van de R&O-gegevens van het vervoermiddel (het vervoermiddel moet van tevoren zijn gereinigd en gedesinfecteerd).

De exportdatum ('Date of loading') moet worden ingevuld. Hierbij is conform voetnoot (8) de invoer van de fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksheiden in Groot-Brittannië niet toegestaan wanneer de dieren zijn geladen voorafgaand aan de datum van toestemming (de datum waarop een UNN werd verkregen) voor de export vanuit Nederland naar Groot-Brittannië, of gedurende een periode waarin beperkende maatregelen zijn vastgesteld door Groot-Brittannië tegen de invoer van fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksheiden uit Nederland.

ANIMAL TRANSPORT ATTESTATION

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described above are fit for the intended transport and have been treated before and at the time of loading in accordance with the relevant provisions of Regulation (EC) No 1/2005;

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

BT-verklaring

- *BT-verklaring: zie bijlage 2*

Toelichting bij de BT-verklaring:

Algemeen:

Indien een transport van blauwtonggevoelige diersoorten (alle herkauwers en camelidae) naar Groot-Brittannië plaatsvindt deels of geheel door beperkingsgebieden van blauwtong, dient de blauwtongverklaring (zie bijlage 2) te worden opgenomen bij het exportcertificaat. Op basis van het reisschema kan worden gecontroleerd of het transport deels of geheel plaatsvindt door beperkingsgebieden van blauwtong. Een plattegrond met beperkingsgebieden van blauwtong is te vinden als bijlage 1 bij BLUETONGUE: protocol vervoer herkauwers (BT-07, herkauwers) (zie: <https://www.nvwa.nl/documenten/export/veterinair/ks-documenten/werkvoorschriften-dierziekten/bt-07-bluetongue>).

Verklaring a:

after adequate cleansing and disinfection at the place of loading, the means in which the animals are transported are treated with authorised insecticide and/or repellents. This treatment must in any case take place prior to leaving or entering the restricted zone;

Deze verklaring kan worden afgegeven indien het vervoermiddel, conform de gebruiksvorschriften van het insecticide / insectwerend middel, binnen 24 uur voor het geplande vertrek is behandeld en het vervoermiddel daarna niet meer is gebruikt en/of gereinigd en ontsmet. In bijlage 3 bij BLUETONGUE: protocol vervoer herkauwers (BT-07, herkauwers) staat vermeld welke insecticide /

insectenwerend middel hiervoor kan worden gebruikt. De certificerende NVWA-dierenarts hoeft geen toezicht te houden op de behandeling. Belanghebbende moet aantonen welk insecticide / insectenwerend middel is gebruikt. Hiervoor moet door belanghebbende aan de certificerende NVWA-dierenarts een verklaring worden aangeleverd, conform bijlage 3.

Verklaring b:

*when a rest period of more than one day is foreseen at a control post during the movement through a bluetongue restricted zone, the animals are protected against attacks by vectors in a vector protected establishment in accordance with the criteria in Annex II of Retained EU Regulation 1266/2007; (**)*

N.B.: Verordening (EG) nr. 1266/2007 is niet meer van kracht. Bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1266/2007 is vervangen door Bijlage V, deel II, hoofdstuk 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.

Indien deze verklaring niet van toepassing is, moet deze verklaring in z'n geheel worden doorgehaald. Indien uit het reisschema en een reservering voor de controlepost blijkt dat tijdens het transport door een beperkingsgebied van blauwtong een meerdaagse rustperiode in een controlepost is gepland, moet de controlepost voldoen aan bijlage V, deel II, hoofdstuk 3 bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689. Een recente verklaring dat de controlepost hieraan voldoet moet dan door de bevoegde autoriteit van het desbetreffende land worden aangeleverd bij de NVWA.

Verklaring c:

insecticide/repellent treatment with (insert name of the product) on..... (insert date) in conformity with Article 9 of Retained EU Regulation No 1266/2007;

Conform verklaring a. moet het vervoermiddel waarmee de te exporteren fok- en gebruiksschapen en/of fok- en gebruiksheiden worden getransporteerd worden behandeld met een toegelaten insecticide en/of insectenwerend middel. De naam van het gebruikte product (insecticide / insectenwerend middel) en de behandeldingsdatum moeten worden ingevuld.

Verklaring d:

the said animals will be transported without coming into contact with cloven hoofed animals other than those of a similarly certified health status;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de transporteur.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF DOMESTIC OVINE ANIMALS (OVIS ARIES) AND DOMESTIC CAPRINE ANIMALS (CAPRA HIRCUS) INTENDED FOR BREEDING AND/OR PRODUCTION FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN, CHANNEL ISLANDS AND ISLE OF MAN

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Product no.	Species (Scientific name)	Breed	Identification system	Identification no.	Age	Sex

Commodity code :
 Commodity certified for :
 Number of animals :
 Container number :
 Seal number :
 Unique notification number :

II. ORIGIN OF THE ANIMALS

Product no.	Approval no.	Name and address

Product no.	Additional approvals	Approval no.	Name and address

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

III. DESTINATION OF THE ANIMALS

Means of conveyance :
 Identification of the means of conveyance :
 Entry BCP :
 Place of destination :
 Name and address of consignee :

IV. HEALTH ATTESTATION

PUBLIC HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described in this certificate:

1. Come from holdings which have been free from any official prohibition on health grounds, for the last 42 days in the case of brucellosis, for the last 30 days in the case of anthrax, for the last 6 months in the case of rabies, and, have not been in contact with animals from holdings which did not satisfy these conditions;
2. Have not received:
 - Any stilbene or thyrostatic substances;
 - Estrogenic, androgenic, gestagenic or β - agonist substances for purposes other than therapeutic or zootechnical treatment (as defined in Directive 96/22/EC);

ANIMAL HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described above meet the following requirements:

3. They come from the territory with code:⁽¹⁾(see below) which, at the date of issuing this certificate:

- Territory code :
- a.
 - Either⁽²⁾ Has been free for 24 months from foot-and-mouth disease;
 - Or⁽²⁾ Has been considered free from foot-and-mouth disease since (dd/mm/yyyy)(see below), without having had cases/outbreaks after that date, and authorised to export these animals by Commission Implementing Regulation (EU) No --/---, of (dd/mm/yyyy)(see below);
 - Considered free since :
 - Commission Regulation (EU) No :
 - Date of commission regulation :
 - b. Has been free for 12 months from rinderpest, Rift valley fever, peste des petits ruminants, sheep pox and goat pox and contagious caprine pleuropneumonia and for 6 months from vesicular stomatitis;
 - c. Where during the last 12 months, no vaccination against the diseases mentioned in points (a), (b) and epizootic haemorrhagic disease has been carried out and imports of domestic cloven-hoofed animals vaccinated against these diseases are not permitted;
 - d.
 - Either⁽²⁾ Has been free for 24 months from bluetongue and 12 months for epizootic haemorrhagic disease;
 - Or⁽²⁾⁽⁷⁾ Has been free for 24 months from bluetongue, and the animals have reacted negatively to a serological test for the detection of antibody for bluetongue and epizootic haemorrhagic disease, carried out on two occasions on samples of blood taken at the beginning of the isolation/quarantine period and at least 28 days later, on (dd/mm/yyyy)(see below), and on (dd/mm/yyyy)(see below) the second of which must have been taken within 10 days before export;
 - First sample date :
 - Second sample date :
 - Or⁽²⁾⁽⁷⁾⁽¹¹⁾ Has been free for 12 months from epizootic haemorrhagic disease and has not been free for at least 24 months from bluetongue or obtained official bluetongue free status if longer than 24 months; and the animals have been vaccinated with an inactivated vaccine, at least 60 days before the date of dispatch to Great Britain, against all bluetongue serotype/s (insert serotype/s)(see below) which are those officially reported anywhere in the whole territory during at least the preceding 24 months and the animals are still within the immunity period of time guaranteed in the specifications of the vaccine;
 - Bluetongue serotype/s :
 - Or⁽²⁾⁽¹⁰⁾ Is seasonally free of bluetongue and epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory since birth or for at least 60 days prior to shipment;
 - Or⁽²⁾⁽¹⁰⁾ Is seasonally free of bluetongue and epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 28 days prior to shipment, and have reacted negatively to a serological test according to the WOAHP Manual for detection of antibodies for bluetongue and epizootic haemorrhagic disease, carried out at least 28 days after the start of the residence period;
 - Or⁽²⁾⁽¹⁰⁾ Is seasonally free of bluetongue and epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 14 days prior to shipment, and have reacted negatively to a PCR test for bluetongue virus and epizootic haemorrhagic disease virus according to the WOAHP Manual, carried out at least 14 days after the start of the residence period;
4. Either⁽²⁾ They have remained in the territory described under point 3. since birth, or for at least the last 6 months before dispatch to Great Britain and without contact with imported cloven-hoofed animals for the last 30 days;

- Or⁽²⁾ Have been introduced on (dd/mm/yyyy)(see below) into the territory described under point 3., from the EU territory with code⁽¹⁾(see below) that at that date was authorised to import the animals into Great Britain and the animals have not been in contact with imported cloven-hoofed animals from countries not subject to transitional import arrangements for the last 30 days;
 Introduced on :
 From EU territory code :
5. They have remained since birth or at least 40 days in the holding(s) described under part II. before dispatch:
- a.⁽¹²⁾ In and around which, in an area with a 150 km radius, there has been no case/outbreak of epizootic haemorrhagic disease during the previous 90 days, and
- b.⁽¹²⁾ In and around which, in an area with a 10 km radius, there has been no case/outbreak of foot-and-mouth disease, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia and vesicular stomatitis, and in the case of:
 bluetongue in an area with a 150 km radius,
 Rift Valley fever in an area with a 100 km radius,
 lumpy skin disease in an area with a 50 km radius,
 during the previous 40 days;
6. According to my knowledge and to the written declaration made by the owner, the animals:
- a. Do not come from holdings, and have not been in contact with animals of a holding, in which the following diseases have been clinically detected:
- i. Contagious agalactia of sheep or goats (*Mycoplasma agalactiae*, *Mycoplasma capricolum*, *Mycoplasma mycoides* var. *mycoides* large colony), within the last six months;
- ii. Paratuberculosis and caseous lymphadenitis, within the last 12 months;
- iii. Pulmonary adenomatosis, within the last three years, and
- iv. Maedi Visna or caprine viral arthritis/encephalitis:
 Either⁽²⁾ Within the last three years;
 Or⁽²⁾ Within the last 12 months, and all the infected animals were slaughtered and the remaining animals subsequently reacted negatively to two tests carried out at least six months apart;
- b. Are included in an official system for notification of these diseases, and
- c. Have been free from clinical or other evidence of tuberculosis and brucellosis during the three years prior to export;
7. They are not animals to be killed under a national programme for the eradication of diseases, nor have they been vaccinated against the diseases referred to in point 3. a. and b.;
8. They originate:
- Either⁽²⁾⁽³⁾ From the territory described under part II which has been recognised as officially brucellosis-free;
- Or⁽²⁾ From the holding(s) described under part II, where, in respect of brucellosis (*Brucella melitensis*):
- a. All susceptible animals have been free from clinical or any signs of this disease for the last 12 months;
- b. A representative number of the domestic ovine and caprine animals over an age of six months are submitted each year to a serological test⁽⁴⁾;
- Either⁽²⁾⁽⁵⁾ c. All domestic ovine or caprine animals have not been vaccinated against this disease, save those vaccinated with Rev. 1 vaccine more than two years ago;
- d. The last two tests⁽⁶⁾, separated by an interval of at least six months, carried out on (dd/mm/yyyy)(see below) and on (dd/mm/yyyy)(see below) on all domestic ovine and caprine animals over six months of age gave negative results, and
 Date first test :

- Date second test :
Or⁽²⁾ c. Domestic ovine or caprine animals under the age of 7 months are vaccinated against this disease with Rev. 1 vaccine;
d. The last two tests⁽⁶⁾, separated by an interval of at least six months, carried out on (dd/mm/yyyy)(see below) and on (dd/mm/yyyy)(see below) on all non-vaccinated domestic ovine and caprine animals over six months of age, and on (dd/mm/yyyy)(see below) on all vaccinated domestic ovine and caprine animals over 18 months of age gave negative results, and
Date first test :
Date second test :
Date test animal >18 months :
e. There are only domestic ovine and caprine animals that comply with the above conditions and requirements;
9. The uncastrated rams have been kept continuously during the previous 60 days in a holding where no case of contagious epididymitis (*Brucella ovis*) has been diagnosed in the last 12 months and, these rams have undergone during the previous 30 days a complement fixation test to detect contagious epididymitis with a result of less than 50 IU/ml⁽²⁾;
10. They have been kept continuously since birth in a country where the following conditions are fulfilled:
- a. Classical scrapie is compulsorily notifiable;
 - b. An awareness, surveillance and monitoring system for classical scrapie is in place;
 - c. Ovine and caprine animals affected with classical scrapie are killed and completely destroyed;
 - d. The feeding to ovine and caprine animals of meat-and-bone meal or greaves of ruminant origin has been banned and effectively enforced in the whole country for a period of at least the last seven years, and
- 10.1. They are animals intended for production or breeding and⁽²⁾:
- Either⁽²⁾ They come from a holding or holdings that have complied with the requirements laid down in point 1.3 of Section A of Chapter A of Annex 8 to Regulation (EC) No 999/2001;
- Or⁽²⁾ They are ovine animals of the ARR/ARR prion protein genotype and they come from a holding where no official movement restriction has been imposed due to BSE or classical scrapie during the last two years;
11. They are/were⁽²⁾ dispatched from their holding(s) of origin, without passing through any market:
- Either⁽²⁾ Directly to Great Britain;
Or⁽²⁾ To the officially authorised assembly centre described under part II. situated within the territory described under point 3.;
- And Until dispatched to Great Britain:
- a. They did not come in contact with other cloven-hoofed animals not complying with the health requirements as described in this certificate;
 - b. They were not at any place where, or around which, within a 10 km radius, during the previous 30 days there has been a case/outbreak of any of the diseases referred to in point 3.;
12. Any transport vehicles or containers in which they were loaded were cleaned and disinfected before loading with an officially authorised disinfectant;
13. They were examined by an official veterinarian within 24 hours of loading and showed no clinical sign of disease;
14. They have been loaded for dispatch to Great Britain on (dd/mm/yyyy)(see below)⁽⁸⁾ in the means of transport described under part III. that were cleaned and disinfected before loading with an officially authorised disinfectant and so constructed that faeces, urine, litter or fodder could not flow or fall out of the vehicle or container during transportation;
- Date of loading :

ANIMAL TRANSPORT ATTESTATION

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described above are fit for the intended transport and have been treated before and at the time of loading in accordance with the relevant provisions of Regulation (EC) No 1/2005.

Notes:

- References to European Union legislation within this certificate are references to direct EU legislation which has been retained in Great Britain (retained EU law as defined in the European Union (Withdrawal) Act 2018) and can be viewed on the UK legislation website (legislation.gov.uk).
 - References to Great Britain in this certificate include Channel Islands and Isle of Man.
 - This certificate is meant for live domestic ovine animals (*Ovis aries*) and domestic caprine animals (*Capra hircus*) intended for breeding or production.
 - After importation the animals must be conveyed without delay to the holding of destination where they shall remain for a minimum period of 30 days before further movement outside the holding, except in the case of a dispatch to a slaughterhouse.
 - Provide the code of territory as it appears in a document relating to 'live ungulates' published on gov.uk, in accordance with Regulation (EU) No 206/2010⁽¹¹⁾.
 - The assembly centre, if any, must comply with the conditions for its approval, as laid down in Part 5 of Annex 1 to Regulation (EU) No 206/2010.
 - Registration number (railway wagons or container and lorries), flight number (aircraft) or name (ship) is to be provided. In case of unloading and reloading, the consignor must inform the BCP of entry into Great Britain.
 - Use the appropriate HS code: 010410 or 010420.
 - For containers or boxes, the container number and the seal number (if applicable) should be included.
 - Identification system: The animals must bear:
 - An individual number which permits tracing of their premises of origin. Specify the identification system (such as tag, tattoos, brand, chip, transponder) and the anatomic place used in the animal.
 - An ear tag that includes the ISO code of the exporting country. The individual number must permit tracing of their premises of origin.
 - Species: Select amongst "Ovis aries" and "Capra hircus" as appropriate.
 - Age: Date of birth (dd/mm/yyyy).
 - Sex: (M= male, F = female, C= castrated).
- (1) Code of the territory as it appears in a document relating to 'live ungulates' published on gov.uk, in accordance with Regulation (EU) No 206/2010⁽¹³⁾.
- (2) Keep as appropriate.
- (3) Only for a territory appearing with the entry "V" in column 6 of a document relating to 'live ungulates' published on gov.uk, in accordance with Regulation (EU) No 206/2010⁽¹³⁾.
- (4) The representative number of animals to be tested for brucellosis must, for each holding, consist of: all non-castrated male animals, which have not been vaccinated against brucellosis, over six months old, all non-castrated male animals, which have been vaccinated against brucellosis, over 18 months old, all animals brought onto the holding since the previous tests, and 25 % of females which are sexually mature, within a minimum of 50 females.
- (5) This must be completed for imports into Great Britain which is officially brucellosis (*B.melitensis*) free.
- (6) In accordance with Part 6 of Annex 1 to Regulation (EU) No 206/2010. Where more than one holding of origin is involved the date of the most recent test on each holding must be clearly indicated.
- (7) Supplementary guarantees to be provided when required in column 5 "SG" of a document relating to 'live ungulates' published on gov.uk, in accordance with Regulation (EU) No 206/2010, with the entry "A" tests for bluetongue and for epizootic haemorrhagic disease in accordance with Part 6 of Annex 1 to Regulation (EU) No 206/2010⁽¹³⁾.
- (8) Date of loading. Imports of these animals shall not be allowed when the animals were loaded either prior to the date of authorisation for exportation to Great Britain of the third country, territory or part thereof referred to in part II., or during a period where restrictive measures have been adopted by Great Britain against imports of these animals from this third country, territory or part thereof.
- (9) Surveillance programme as laid down in Annex I to Commission Regulation (EC) No 1266/2007.
- (10) Only for a territory appearing with entry "XIII" in column 6 of a document relating to 'live ungulates' published on gov.uk, in accordance with Regulation (EU) No 206/2010,⁽¹³⁾ indicating an official bluetongue and epizootic haemorrhagic disease seasonally free status. In accordance with the WOAHP Terrestrial Animal Health Code, the

seasonally free period is taken to conclude immediately if current climatic data or data from surveillance programme indicate an earlier resurgence of activity of adult Culicoides.

(11) For the avoidance of doubt, animals cannot be exported without vaccination (even if they may have originated from parts of the territory considered unaffected by bluetongue or a particular strain of bluetongue).

(12) Irrespective of national or territorial boundaries.

(13) A document relating to 'live ungulates' for EU and EFTA states published by the Secretary of State, with the consent of the Scottish and Welsh Ministers, may be found here:

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

The colour of the stamp and signature must be different to that of the other particulars in the certificate.

Bijlage 2: BT-verklaring

ANNEX

**BLUETONGUE DECLARATION FOR MOVEMENT OF ANIMALS TO GREAT BRITAIN,
CHANNEL ISLANDS AND ISLE OF MAN^(*)**

Declaration by Official Veterinarian in the country of origin.

I declare that arrangements have been made to ensure that:

- a. after adequate cleansing and disinfection at the place of loading, the means in which the animals are transported are treated with authorised insecticide and/or repellents. This treatment must in any case take place prior to leaving or entering the restricted zone;
- b. when a rest period of more than one day is foreseen at a control post during the movement through a bluetongue restricted zone, the animals are protected against attacks by vectors in a vector protected establishment in accordance with the criteria in Annex II of Retained EU Regulation 1266/2007^(**);
Address control post :
- c. insecticide/repellent treatment with (insert name of the product, see below) on (insert date, see below) in conformity with Article 9 of Retained EU Regulation No 1266/2007;
Name of the product :
Date of treatment :
d. the said animals will be transported without coming into contact with cloven hooved animals other than those of a similarly certified health status.

Notes:

^(*) To be completed and attached to the veterinary certificate where transport to Great Britain, Channel Islands or Isle of Man includes, even for part of the journey, transit through a bluetongue restricted territory based in the transporter's declaration.

^(**) Delete as appropriate.

Bijlage 3: Verklaring insecticidebehandeling vervoermiddel

Verklaring insecticidebehandeling vervoermiddel

Ondergetekende

(naam en voorletters), verklaart dat het vervoermiddel met kenteken:

een behandeling heeft ondergaan met het volgende, door het CTGB toegelaten middel:

Naam insecticide: **PERMANENT-STALSPUITMIDDEL**

Toelatingsnummer: **7276 N**

De behandeling heeft conform de gebruiksvoorschriften van het middel plaatsgevonden op:

Datum :

Plaats :

Tijd :

De behandeling heeft plaatsgevonden binnen 24 uur voor het geplande vertrek en het vervoermiddel is daarna niet meer gebruikt en/of gereinigd en ontsmet.

Handtekening houder: