



Verenigde Arabische Emiraten, kleine herkauwers

Code: SGUV-18 Versie: 1.0.0

Ingangsdatum: 04-08-2022

Eigenaar: NVWA O&O, team Import & Export

Versie	Ingangsdatum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	04-08-2022	In juli 2022 zijn met de Verenigde Arabische Emiraten afspraken gemaakt over de export van kleine herkauwers. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat vormen de weerslag van deze afspraken.

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van kleine herkauwers naar de Verenigde Arabische Emiraten. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in de Verenigde Arabische Emiraten, 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 kleine herkauwers naar de Verenigde Arabische Emiraten zijn officiële bilaterale afspraken gemaakt. Deze afspraken zijn bindend, van deze afspraken kan dus niet worden afgeweken.

2 WETTELIJKE BASIS

2.1 EU-regelgeving

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

2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen de Verenigde Arabische Emiraten en Nederland.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van kleine herkauwers (fokschapen, fokgeiten, herten, antilopen, etc.) naar de Verenigde Arabische Emiraten 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:

The animals were captive born and raised;

Hiermee wordt aangegeven dat er geen "uit het wild gevangen" dieren mogen worden geëxporteerd.

Dieren mogen ook oorspronkelijk uit andere landen afkomstig zijn.

Conform Verordening (EU) 2016/429 moeten kameel- en hertachtigen individueel worden geïdentificeerd. Ze hoeven niet bij RVO geregistreerd te worden, maar wel in de eigen administratie van de inrichting. Toegestane identificatiemiddelen zijn:

- een conventioneel oormerk in beide oren, met daarop een zichtbare, leesbare en onuitwisbare vermelding van de identificatiecode van het dier;
- een injecteerbare transponder, met daarop een leesbare en onuitwisbare vermelding van de identificatiecode van het dier;
- alleen in het geval van hertachtigen is als alternatief ook een tatoeage toegestaan, die op een dier is aangebracht en een onuitwisbare vermelding van de identificatiecode van het dier bevat;
- alleen in het geval van rendieren mag een EU-lidstaat een vrijstelling regelen en een door de bevoegde autoriteit van de EU-lidstaat toegestane alternatieve methode toestaan.

Voor wat betreft schapen en geiten kan deze verklaring worden afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de te exporteren dieren.

Voor wat betreft overige kleine herkauwers (hertachtigen, antilopen, etc.) kan deze verklaring worden afgegeven op basis van de individuele identificatie van de te exporteren dieren en de eigen administratie (in- en uitslagregister) van het bedrijf van herkomst.

Verklaring 2:

The goats showed no clinical signs of caprine arthritis encephalitis (CAE) on the day of certification⁽¹⁾;

Deze verklaring is alleen van toepassing op geiten.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

Verklaring 3:

The sheep showed no clinical signs of Maedi-visna on the day of certification⁽¹⁾;

Deze verklaring is alleen van toepassing op schapen.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

Verklaring 4:

The animals showed no clinical signs of Chlamydia abortus on the day of certification;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

Verklaring 5:

The Netherlands is free from bluetongue for at least 2 years prior to export in accordance to the Terrestrial Animal Health Code of the OIE and the animals showed no clinical signs of bluetongue on the day of certification;

Or⁽¹⁾ In case of the Netherlands is not free, the animals showed no clinical signs of bluetongue on the day of certification and were protected from attacks from culicoides in a vector-protected establishment for at least 28 days prior to shipment and within transportation to the place of shipment, and were subjected within that period to a serological test to detect antibodies to the BTV group, with negative results, carried out at least 28 days after introduction into the vector-protected establishment;

De optie die niet van toepassing is, moet worden doorgehaald.

Het eerste deel van de eerste optie ("The Netherlands is free from bluetongue for at least 2 years prior to export in accordance to The Terrestrial Animal Health Code of the OIE ...") 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.

N.B.: In Nederland komt blauwtong al sinds februari 2012 niet meer voor. Nederland heeft daarom vanaf 21 april 2021 een officiële EU-vrijstatus.

Het tweede deel van de eerste optie ("... the animals showed no clinical signs of bluetongue on the day of certification;") kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

De tweede optie van deze verklaring is van toepassing wanneer Nederland niet vrij is van blauwtong. Blauwtong is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden. Het eerste deel van de tweede optie van deze verklaring ("*... the animals showed no clinical signs of bluetongue on the day of certification ...*") kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

Het tweede deel van de tweede optie van deze verklaring ("*... were protected from attacks from *Culicoides* in a vector-protected establishment for at least 28 days prior to shipment and within transportation to the place of shipment ...*") kan worden afgegeven wanneer de te exporteren dieren gedurende ten minste de laatste 28 dagen voorafgaand aan de export naar Verenigde Arabische Emiraten 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, onder andere betreffende de knuttenbeschermende maatregelen tijdens de pré-export isolatieperiode en ten tijde van het transport:

Knuttenbeschermende maatregelen tijdens de pré-export isolatieperiode zijn:

- In de pre-export isolatieruimte zijn alle openingen afgedekt met fijnmazig gaas, de diameter van het gaas is maximaal 3 millimeter;
- De pre-export isolatieruimte is, de dag voordat de te exporteren dieren erin worden geplaatst, behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen. Belanghebbende moet aantonen welk middel is gebruikt;
- De te exporteren dieren zijn direct na plaatsing in de pre-export isolatieruimte behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen. Belanghebbende moet aantonen welk middel is gebruikt;
- Beide behandelingen dienen herhaaldelijk te worden toegepast, conform de voorschriften van de bijsluiters;

Knuttenbeschermende maatregelen ten tijde van het transport zijn:

- De te exporteren dieren moeten binnen 24 uur voor het geplande vertrek worden behandeld met daartoe toegelaten insecticiden / insectwerende middelen. De certificerende NVWA-dierenarts hoeft geen toezicht te houden op de behandeling. Belanghebbende moet aantonen welk insecticide / insectwerende middel is gebruikt. Hiervoor moet door belanghebbende aan de certificerende NVWA-dierenarts een verklaring worden aangeleverd.
- Het vervoermiddel moet, conform de gebruiksvoorschriften van het insecticide / insectwerende middel, binnen 24 uur voor het geplande vertrek worden behandeld en het vervoermiddel is daarna niet meer gebruikt en/of gereinigd en ontsmet. De certificerende NVWA-dierenarts hoeft geen toezicht te houden op de behandeling. Belanghebbende moet aantonen welk insecticide / insectwerende middel is gebruikt. Hiervoor moet door belanghebbende aan de certificerende NVWA-dierenarts een verklaring worden aangeleverd.

Alle behandelingen dienen te worden vastgelegd in het logboek van de pré-export isolatie, met vermelding van het gebruikte insecticide / insectwerende middel en een kopie van de aankoopnota van de gebruikte insecticiden / insectwerende middelen.

Het derde deel van de tweede optie van deze verklaring ("*... were subjected within that period to a serological test to detect antibodies to the BTV group, with negative results, carried out at least 28 days after introduction into the vector-protected establishment;*") kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van het WBVR of GD) van de te exporteren dieren, aan te leveren door belanghebbende. De te exporteren dieren moeten worden getest ten minste 28 dagen na introductie in de vector-beschermende pré-export isolatievoorziening. Hierdoor zal de uiteindelijke pré-export isolatieperiode langer bedragen dan de in het tweede deel van de tweede optie van deze verklaring vereiste minimale 28 dagen; namelijk: 28 dagen + de tijd benodigd om de testuitslagen te verkrijgen.

Verklaring 6:

The animals come from a country where brucellosis has not been recorded for at least 3 years prior to export;

Or⁽¹⁾ The animals were subjected to a diagnostic test for brucellosis with negative results within 30 days prior to export;

De optie die niet van toepassing is, moet worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de landen waaruit de te exporteren dieren afkomstig zijn. Brucellose is een aangifteplichtige dierziekte.

E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van het WBVR) van de te exporteren dieren, aan te leveren door belanghebbende. De te exporteren dieren moeten worden getest op zowel *Brucella ovis* als *Brucella melitensis* gedurende de dertig dagen voorafgaand aan de export.

Verklaring 7:

The animals come from a country which is recognized by the OIE as a country free from peste des petits ruminants (PPR);

Deze verklaring kan (na controle van de I&R-gegevens van de te exporteren dieren dan wel na controle van de individuele identificatie van de te exporteren dieren en de eigen administratie (in- en uitslagregister) van het bedrijf van herkomst door de certificerende NVWA-dierenarts) worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de landen waaruit de te exporteren dieren afkomstig zijn. Peste des petits ruminants (PPR) is een aangifteplichtige dierziekte. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring 8:

The animals showed no clinical signs of foot and mouth disease (FMD) on the day of certification;

And Were kept since birth or for at least the past three months in a FMD free country where vaccination is not permitted;

And The animals come from a country where no FMD outbreaks have been recorded for at least 3 months prior to export in a condition of applying a stamping-out policy;

Het eerste deel van deze verklaring ("*The animals showed no clinical signs of foot and mouth disease (FMD) on the day of certification ...*") kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

Het tweede deel van deze verklaring ("*... were kept since birth or for at least the past three months in a FMD free country ...*") kan, na controle van de I&R-gegevens door de certificerende NVWA-dierenarts, worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van die landen waar de te exporteren dieren sinds de geboorte of gedurende de drie maanden voorafgaand aan de export naar de VAE hebben verbleven. Mond-en-klauwzeer is een aangifteplichtige dierziekte. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Het derde deel van deze verklaring ("*... where vaccination is not permitted;*") kan, na controle van de I&R-gegevens door de certificerende NVWA-dierenarts, voor dieren afkomstig uit de EU worden afgegeven. Vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer is verboden in de EU.

Het vierde deel van deze verklaring ("*... The animals come from a country where no FMD outbreaks have been recorded for at least 3 months prior to export ...*") kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de landen waaruit de te exporteren dieren afkomstig zijn. Mond-en-klauwzeer is een aangifteplichtige dierziekte. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Het vijfde deel van deze verklaring ("*... in a condition of applying a stamping-out policy;*") kan, na controle van de I&R-gegevens door de certificerende NVWA-dierenarts, voor dieren afkomstig uit de EU worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 9:

The sheep and goats come from a country where sheep pox and goat pox has not been recorded during the last 6 months prior to export, with the application of a stamping out policy;

Het eerste deel van deze verklaring ("*... The sheep and goats come from a country where sheep pox and goat pox has not been recorded during the last 6 months prior to export, ...*") kan (na controle van de I&R-gegevens van de te exporteren dieren dan wel na controle van de individuele identificatie van de te exporteren dieren en de eigen administratie (in- en uitslagregister) van het bedrijf van herkomst door de certificerende NVWA-dierenarts) worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de landen waaruit de te exporteren dieren afkomstig zijn. Schapenpokken en geitenpokken zijn aangifteplichtige dierziekten. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Het tweede deel van deze verklaring ("*... with the application of a stamping out policy;*") kan, na controle van de I&R-gegevens door de certificerende NVWA-dierenarts, voor dieren afkomstig uit de EU worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Verklaring 10:

The deer showed no clinical signs of chronic wasting disease (CWD) on the day of certification and were kept in a CWD free country or zone since birth or at least for the past 21 days⁽¹⁾;

Deze verklaring is alleen van toepassing op herten.

Het eerste deel van deze verklaring ("The deer showed no clinical signs of Chronic wasting disease (CWD) on the day of certification...") kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

Het tweede deel van deze verklaring ("...were kept in a CWD free country or zone since birth or at least for the past 21 days") kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Chronic wasting disease (CWD) is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring 11:

The deer showed no clinical signs of enzoötic hemorrhagic disease (EHD) on the day of certification and were kept in a EHD free country or zone since birth or at least for the last 21 days⁽¹⁾;

Deze verklaring is alleen van toepassing op herten.

Het eerste deel van deze verklaring ("The deer showed no clinical signs of enzoötic hemorrhagic disease on the day of certification...") kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

Het tweede deel van deze verklaring ("...were kept in a EHD free country or zone since birth or at least for the last 21 days") kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Enzoötische hemorrhagische ziekte bij herten (EHD) is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring 12:

The animals come from a country which has no case of anthrax for at least 20 days prior to export;

Or⁽¹⁾ The animals come from an establishment which has no record of anthrax for at least 20 days prior to export;

De optie die niet van toepassing is, moet worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring kan (na controle van de I&R-gegevens van de te exporteren dieren dan wel na controle van de individuele identificatie van de te exporteren dieren en de eigen administratie (in- en uitslagregister) van het bedrijf van herkomst door de certificerende NVWA-dierenarts) worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de landen waaruit de te exporteren dieren afkomstig zijn. Miltvuur is een aangifteplichtige dierziekte. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf. Miltvuur is een aangifteplichtige dierziekte. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring 13:

The animals have been treated with preventive doses for internal and external parasites, during 14 - 21 days prior to export and have been sprayed with an insecticide approved by the competent authority of the Netherlands;

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

Verklaring 14:

The animals have been clinically examined during 48 hours prior to export and there were no symptoms of any contagious and infectious diseases including Q fever;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

Verklaring 15:

Breeding animals come from an establishment which has no record of trichomonas, pseudorabies, infectious vulvovaginitis, vibriosis, leptospirosis and listeriosis;

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

Verklaring 16:

Record of the vaccinations which were given to the animals within the six months prior to export (name of disease, vaccine type, vaccination date)(see annex);

Vaccinatiegegevens van de vaccinaties welke in de laatste zes maanden voorafgaande aan de export zijn toegediend aan de te exporteren dieren moeten worden vermeld in een annex.

Verklaring 17:

The animals were not fed on diets containing meat, bone and other animal derivatives derived from ruminants other than milk and its substitutes;

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

Verklaring 18:

Breeding animals come from a country which has no record of scrapie disease;

Or⁽¹⁾ Breeding animals come from an establishment which is considered free of scrapie disease according to the standards of the World Organization for Animal Health;

De optie die niet van toepassing is, moet worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de landen waaruit de te exporteren dieren afkomstig zijn. Scrapie is een aangifteplichtige dierziekte.

E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Voor wat betreft fokschapen kan de tweede optie van deze verklaring worden afgegeven indien het herkomstkoppel is gekwalificeerd als 'scrapie-resistent' of 'scrapie-bestrijding status 10' (Level I flocks volgens EU-regelgeving). Hiervoor dient door belanghebbende een schriftelijke verklaring van GD te worden overlegd, betreffende de status van het herkomstkoppel.

Voor wat betreft fokgeiten kan de tweede optie van deze verklaring worden afgegeven op basis van een door de GD verstrekte gezondheidsverklaring m.b.t. scrapie van het herkomstkoppel.

Verklaring 19:

Breeding animals come from an establishment which has no record of CCPP for the last 12 months;

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

Verklaring 20:

The animals come from an establishment which has no record of any case of rabies for at least the last year prior to export;

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf. Rabiës is een aangifteplichtige dierziekte. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring 21:

The animals come from an establishment which has no record of crimean-congo hemorrhagic fever (CCHF) for at least 6 month prior to export;

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

Verklaring 22:

The animals come from a country which is free from Rift Valley fever (RVF) for at least 2 years prior to export;

Deze verklaring kan (na controle van de I&R-gegevens van de te exporteren dieren dan wel na controle van de individuele identificatie van de te exporteren dieren en de eigen administratie (in- en uitslagregister) van het bedrijf van herkomst door de certificerende NVWA-dierenarts) worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de landen waaruit de te exporteren dieren afkomstig zijn. Rift Valley fever (RVF) is een aangifteplichtige dierziekte. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

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 BREEDING SHEEP AND GOATS, DEER AND ANTILOPE
FROM THE NETHERLANDS TO THE UNITED ARAB EMIRATES

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Product no.	Identification no.	Species	Sex	Breed

Number of animals :

II. ORIGIN OF THE ANIMALS

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

Name and address of the exporter :

III. DESTINATION OF THE ANIMALS

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

IV. HEALTH INFORMATION

I, the undersigned, official veterinarian, hereby certify that:

1. The animals were captive born and raised;
2. The goats showed no clinical signs of caprine arthritis encephalitis (CAE) on the day of certification⁽¹⁾;
3. The sheep showed no clinical signs of Maedi-visna on the day of certification⁽¹⁾;
4. The animals showed no clinical signs of Chlamydia abortus on the day of certification;
5. The Netherlands is free from bluetongue for at least 2 years prior to export in accordance to the Terrestrial Animal Health Code of the OIE and the animals showed no clinical signs of bluetongue on the day of certification;
 Or⁽¹⁾ In case of the Netherlands is not free, the animals showed no clinical signs of bluetongue on the day of certification and were protected from attacks from culicoides in a vector-protected establishment for at least 28 days prior to shipment and within transportation to the place of shipment, and were subjected within that period to a serological test to detect antibodies to the BTV group, with negative results, carried out at least 28 days after introduction into the vector-protected establishment;
6. The animals come from a country where brucellosis has not been recorded for at least 3 years prior to export;
 Or⁽¹⁾ The animals were subjected to a diagnostic test for brucellosis with negative results within 30 days prior to export;
7. The animals come from a country which is recognized by the OIE as a country free from peste des petits ruminants (PPR);
8. The animals showed no clinical signs of foot and mouth disease (FMD) on the day of certification;
 And Were kept since birth or for at least the past three months in a FMD free country where vaccination is not permitted;
 And The animals come from a country where no FMD outbreaks have been recorded for at least 3 months prior to export in a condition of applying a stamping-out policy;
9. The sheep and goats come from a country where sheep pox and goat pox has not been recorded during the last 6 months prior to export, with the application of a stamping out policy;
10. The deer showed no clinical signs of chronic wasting disease (CWD) on the day of certification and were kept in a CWD free country or zone since birth or at least for the past 21 days⁽¹⁾;
11. The deer showed no clinical signs of enzoötic hemorrhagic disease (EHD) on the day of certification and were kept in a EHD free country or zone since birth or at least for the last 21 days;

12. The animals come from a country which has no case of anthrax for at least 20 days prior to export;
Or⁽¹⁾ The animals come from an establishment which has no record of anthrax for at least 20 days prior to export;
13. The animals have been treated with preventive doses for internal and external parasites, during 14 - 21 days prior to export and have been sprayed with an insecticide approved by the competent authority of the Netherlands;
14. The animals have been clinically examined during 48 hours prior to export and there were no symptoms of any contagious and infectious diseases including Q fever;
15. Breeding animals come from an establishment which has no record of trichomonas, pseudorabies, infectious vulvovaginitis, vibriosis, leptospirosis and listeriosis;
16. Record of the vaccinations which were given to the animals within the six months prior to export (name of disease, vaccine type, vaccination date)(see annex);
17. The animals were not fed on diets containing meat, bone and other animal derivatives derived from ruminants other than milk and its substitutes;
18. Breeding animals come from a country which has no record of scrapie disease;
Or⁽¹⁾ Breeding animals come from an establishment which is considered free of scrapie disease according to the standards of the World Organization for Animal Health;
19. Breeding animals come from an establishment which has no record of CCPP for the last 12 months;
20. The animals come from an establishment which has no record of any case of rabies for at least the last year prior to export;
21. The animals come from an establishment which has no record of crimean-congo hemorrhagic fever (CCHF) for at least 6 month prior to export;
22. The animals come from a country which is free from Rift Valley fever (RVF) for at least 2 years prior to export.

Notes

- ⁽¹⁾ Delete if not applicable.