

1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED

Deze instructie geldt voor het certificeren van fok- en gebruiksvarkens naar Moldavië. De instructie beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Moldavië, de controles die de NVWA hiervoor moet uitvoeren, en de gegevens die het bedrijfsleven ter controle aan de NVWA moet aandragen.

Over de certificeringseisen ten behoeve van de export van fok- en gebruiksvarkens naar Moldavië zijn officiële bilaterale afspraken gemaakt. Deze afspraken zijn bindend. Van deze instructie kan dus 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 Moldavië en de EU.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van fok- en gebruiksvarkens naar Moldavië is toegestaan. Het certificaat is beschikbaar in e-CertNL.

4.1 Fok- en gebruiksvarkens

- *Certificaat: zie bijlage 1*

Toelichting bij het certificaat:

Verklaring 1:

De te exporteren varkens moeten gedurende ten minste de laatste 21 dagen voorafgaand aan de export hebben verbleven in een door de NVWA goedgekeurde pré-export isolatievoorziening (zie verklaring 4). Plaats en begin- en einddatum van de pré-export isolatie moeten hier worden ingevuld.

Verklaring 2:

Ondanks het feit dat deze verklaringstekst begint met "Breeding pigs..." moet dit worden gelezen als: fok- en gebruiksvarkens.

Deze verklaring ("...clinically healthy...") kan worden afgegeven na een klinische inspectie van de te exporteren varkens door de certificerende NVWA-dierenarts.

Verklaring 2.1:

In deze verklaring staat geen periode vermeld. Derhalve gaat het hier om de dierziektesituatie op het moment van certificeren. Het gedeelte "...territories of the EU Member State or administrative territories according to the EU regionalization..." moet dan ook worden gelezen als: Nederland.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Afrikaanse varkenspest, mond-en-klauwzeer (MKZ) en klassieke varkenspest zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Verklaring 2.2:

Aan het oormerk kan worden gezien op welk Nederlands bedrijf een dier is geboren (vanaf spenen moet een dier het UBN in het oormerk van het geboortebedrijf). Indien het dier geen Nederlands oormerk heeft, is het dier dus ingevoerd en kan aan de hand van TRACES-certificaten worden nagegaan vanuit welke EU-lidstaat het dier in Nederland is ingevoerd.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland en/of (indien van toepassing) de dierziektesituatie van de EU-lidstaat van waaruit de te exporteren varkens in Nederland zijn binnengebracht. De ziekte van Aujeszky en miltvuur zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland (en in de EU). E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektesituatie in Nederland en de lijst met geblokkeerde bedrijven [hier](#) te vinden. In geval de te exporteren varkens afkomstig zijn uit een andere EU-lidstaat, moet belanghebbende aantonen (bijvoorbeeld middels een verklaring / verklaringen van de aan het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven verbonden dierenartspracticus / -practici) dat het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven van de te exporteren varkens gedurende de laatste (6 + 12 =) 18 maanden voorafgaand aan de export vrij is van de ziekte van Aujeszky en gedurende de laatste 6 maanden + 20 dagen voorafgaand aan de export vrij is van miltvuur.

Verklaring 3:

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

Verklaring 4:

Het eerste deel van deze verklaring ("...quarantine...") kan worden afgegeven wanneer de te exporteren varkens gedurende ten minste de laatste 21 dagen voorafgaand aan de export hebben verbleven in een door de NVWA goedgekeurde isolatievoorziening (zie instructie "pre-export quarantaine en isolatie (HORQU-01)). Over de isolatie worden voorafgaand hieraan werkafspraken gemaakt tussen belanghebbende en de NVWA. Voor geheel gesloten varkensbedrijven geldt dat zij niet aan pre-export quarantaine en isolatiecontroles onderworpen hoeven worden, indien zij kunnen aantonen dat er ten minste 21 dagen voorafgaand aan de export geen aanvoer van dieren is geweest.

Het tweede deel van deze verklaring ("...clinically healthy...") kan worden afgegeven op basis van het logboek van de pré-exportisolatie én op basis van een klinische inspectie door een NVWA-dierenarts van de te exporteren varkens tijdens de aanvangscontrole van de pré-exportisolatie en een tussentijdse controle van de pré-exportisolatie én op basis van een klinische inspectie van de te exporteren varkens door de certificerende NVWA-dierenarts.

Voetnoot (1) geeft aan dat de test op Brucella suis niet hoeft te worden uitgevoerd indien het land van export (= Nederland) officieel vrij is van Brucella suis volgens de OIE Terrestrial Animal Health Code. Ondanks het feit dat er in voetnoot (1) '...officieel vrij van...' staat, mag dit worden gelezen als '...vrij van...'. Aangezien het laatste geval van Brucella suis bij varkens in 1973 in Nederland plaatsvond, kan worden gesteld dat Nederland conform artikel 8.4.3. van de OIE Terrestrial Animal Health Code historisch vrij is van Brucella suis. Derhalve hoeven de te exporteren varkens niet te worden onderzocht op Brucella suis.

Wanneer Nederland niet meer historisch vrij is van Brucella suis kan het derde deel van deze verklaring worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van het WBVR) van de te exporteren varkens, aan te leveren door belanghebbende. De test op Brucella suis moet worden uitgevoerd in de pré-export isolatieperiode. De naam van het laboratorium, testdatum en testmethode moeten worden ingevuld.

Verklaring 5:

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

Verklaring 6:

Indien de te exporteren varkens gedurende de pré-export isolatieperiode, dus 21 dagen voorafgaand aan de export, werden onderworpen aan veterinaire behandelingen moeten hier de behandelmethode en de datum van de behandeling worden vermeld.

Indien de te exporteren varkens voorafgaand aan de export niet werden onderworpen aan veterinaire behandelingen dan moet deze verklaring worden doorgehaald.

Verklaring 7:

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

Verklaring 8:

Het routeplan moet (geprint op blanco papier) worden toegevoegd aan het certificaat (en dient hiervoor te worden geüpload in e-CertNL). Dit valt onder de verantwoordelijkheid van belanghebbende. Het routeplan moet niet worden ondertekend door de certificerende NVWA-dierenarts.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

6 TOELICHTING

In juli 2019 is de instructie aangepast. Aangegeven is dat een gesloten bedrijf dat kan aantonen dat er ten minste 21 dagen voorafgaand aan de export geen dieren zijn aangevoerd niet aan pre-export quarantaine en isolatiecontroles onderworpen hoeft te worden.

Bijlage 1: certificaat

EUROPEAN UNION

HEALTH CERTIFICATE

Part I : Details of dispatched consignment						
I.1. Consignor Name Address Country		I.2. Certificate reference number		I.2.a Traces reference number XXXXXX		
		I.3. Central competent authority				
		I.4. Local competent authority				
I.5. Consignee Name Address Country		I.6. No.(s) of related original certificates XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX		No.(s) of accompanying documents XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX		
I.7. Country of origin The Netherlands	ISO code NL	I.8. Region of origin XXXXXXXXXXXX	I.9. Country of destination Moldova	ISO code MD	I.10. Region of destination XXXXXX XXXXXX	
I.11. Place of origin Name Address Approval number		I.12. Place of destination Name Address Approval number				
I.13. Place of loading XX		I.14. Date and time of departure				
I.15. Means of transport Aeroplane <input type="checkbox"/> Ship <input type="checkbox"/> Railway wagon <input type="checkbox"/> Road vehicle <input type="checkbox"/> Other <input type="checkbox"/> Identification Number(s)		I.16. Entry point I.17. CITES				
I.18. Temperature of products XX		I.19. Number / Quantity		I.20. Number of packages		
I.21. Identification container / Seal number.						
I.22. Commodities certified for Breeding <input type="checkbox"/> Production <input type="checkbox"/>						
I.23. Transit through 3rd country XX		I.24. For export <input type="checkbox"/>				
I.25. Identification of the commodities						
Product no.	Identification	Species	Age			

EUROPEAN UNION

**(MD) pigs for breeding and for fattening exported
from the EU to the Republic of Moldova**

Part II : Certification		
II. Health information	II.a. Certificate reference number	II.b. Traces reference number XXXXXXXXXXXXXXXXXX
<p>1. Origin of animals</p> <p style="margin-left: 20px;">1.1. Place and date of quarantine :</p> <p>I, the undersigned State/official veterinarian, certify that:</p> <p>2. Breeding pigs exported into the Republic of Moldova are clinically healthy and originate from:</p> <p style="margin-left: 20px;">2.1. territories of the EU Member State or administrative territories according to the EU regionalisation that are free from the following contagious diseases, according to official findings:</p> <ul style="list-style-type: none"> - African swine fever; - Foot and mouth disease and classical swine fever; <p style="margin-left: 20px;">2.2. premise(s) where in the past 6 months before dispatch of the pigs no cases of the following contagious diseases were registered:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Aujeszky's disease during the last 12 months; - Anthrax - during the last 20 days; <p>3. The animals have not received:</p> <ul style="list-style-type: none"> - any stilbene or thyrostatic substances, - oestrogenic, androgenic, gestagenic or b-agonist substances for purposes other than therapeutic or zootechnic treatment (as defined in Directive 96/22/EC). <p>4. The exported animals were kept for not less than 21 days in quarantine under the supervision of the State/official veterinarian of the exporting country and had no contacts with other animals. Animals were clinically healthy during this quarantine period and have been tested with negative results, as appropriate, in an accredited laboratory using the methods approved in the EU or recommended by the OIE Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (indicate the name of the laboratory, date and method of testing) for <i>Brucella suis</i>⁽¹⁾.</p> <p>5. The animals did not receive feed containing proteins received from ruminants, except the components recommended by the OIE Terrestrial Animals Health Code.</p> <p>6. Before shipment the animals were subjected to veterinary treatments (indicate the method and date of treatment)⁽²⁾:</p> <p>7. The means of transport are treated and prepared in accordance with the requirements of the exporting country.</p> <p>8. The route plan is attached.</p> <p>Notes:</p> <p>Part I:</p> <p>Box I.21. Either seal- or container number or both is to be indicated in this box.</p> <p>Part II:</p> <p>⁽¹⁾ The test for the abovementioned disease may not be carried out if the exporting country is officially free from this disease according to the OIE Terrestrial Animal Health Code.</p> <p>⁽²⁾ Delete if not relevant.</p> <p>Signature and stamp must be different color that in the printed certificate.</p>		

Official Veterinarian Name (in capital letters):	Qualification and title: Official Veterinarian
Date:	
Signature:	Stamp

