



(VGC) Materiele controle van levende dieren

Code BPR-26

versie 12

Ingangsdatum 19-10-2022

| Versie | datum | Wijzigingen ten opzichte van eerdere versie |
|--------|------------|---|
| 12 | 19-10-2022 | BPR-29 is vervallen verwijzing. naar dit document is verwijderd |
| 11 | 24-1-2020 | Actualisering n.a.v. de inwerkingtreding van Vo(EU) 2017/625 |
| 10 | 26-08-2019 | Actualiseren tekst aan de organisatiestructuur |

1 Onderwerp

Deze procedure beschrijft de materiele controle, welke een fysieke en welzijnscontrole omvat (M- en W-controle), van zendingen levende dieren met een derde land als herkomst, die worden aangeboden bij een Nederlandse Buitengrenscontrolepost (BCP) voor in- of doorvoer in/door de EU.

2 Begrippen

- Zie definitielijst in werkhandboek.
- Elektronisch formulier: formulier dat opgenomen is in het VGC systeem
- Veterinair Grens Controle Systeem (VGC): computersysteem dat gebruikt wordt bij de officiële controles aan de grens.

3 Werkwijze

3.1 Algemeen

De M-controle wordt uitgevoerd met één van de volgende mogelijkheden:

- Het ingevoerde GGB en een scan van het originele officiële certificaat of document
- Het ingevoerde GGB en het originele officiële certificaat of document

Bij levende dieren vindt altijd een materiele controle plaats, hetzij individueel, hetzij per zending, behalve in het geval van doorvoer zonder overladen, naar een derde land of andere BCP. De fysieke- en welzijnscontrole wordt uitgevoerd door de officiële dierenarts, of een bevoegde NVWA-medewerker in het geval van waterdieren, insecten en broedeieren. Bij de materiele controle wordt door de officiële dierenarts vastgesteld of de zending voldoet aan regels en voorschriften in de regelgeving en in de begeleidende certificaten of documenten. De officiële dierenarts kan zich in zijn/haar beslissing laten bijstaan door collegae en een practicus.

3.1 De onderdelen van de materiele controle

Het fysieke en welzijnsonderzoek omvat tenminste de drie hieronder beschreven onderdelen:

3.1.1. Geschiktheid voor verder vervoer

- Alle dieren worden door middel van een visuele inspectie algemeen beoordeeld om na te gaan of ze geschikt zijn voor verder vervoer. Deze bepaling houdt rekening met de duur van de reis tot dan toe, inclusief de mate waarin het dier is gevoederd en gedrenkt en heeft kunnen rusten. Er wordt ook rekening gehouden met de duur van het resterende deel van de reis, inclusief de regelingen die zijn getroffen m.b.t. de voeding, drenking en het laten rusten van de dieren tijdens de vervolgreis.
- Tevens dient gecontroleerd te worden of het vervoermiddel van toevoer en verder vervoer en het journaal in overeenstemming is met de desbetreffende bepalingen van Verordening (EG) 1/2005.
- Bij luchtvervoer worden deze bepalingen genoemd in de IATA/LAR. Bij overtreding van deze bepalingen wordt het daarvoor bevoegde NVWA-team ingeschakeld en wordt dit schriftelijk vastgelegd.

3.1.2 Het klinisch onderzoek

Een visueel onderzoek van alle dieren welke ten minste het volgende omvat:

- a) een algemene beoordeling van de gezondheidsstatus, de mogelijkheid om vrij te bewegen, de staat van de huid en de slijmvliezen en eventuele tekenen van abnormale ontlasting en afscheiding.
- b) Controle van het ademhalingsstelsel en spijsverteringstelsel
- c) Willekeurige controle van de lichaamstemperatuur. Deze controle is niet nodig bij dieren waar geen afwijkingen, als bedoeld in de punten a) en b), zijn vastgesteld
- d) Palpatie wanneer afwijkingen zijn geconstateerd zoals bedoeld in a), b) of c).

Indien de officiële dierenarts daartoe aanleiding ziet, bijvoorbeeld op grond van aangetroffen afwijkingen in de D, O of M-controle, of in het kader van de EG regelgeving, kunnen er monsters (bloed, urine, ontlasting) worden genomen en laboratoriumtests worden uitgevoerd.

3.1.3 Bemonstering van hoefdieren

Er wordt nagegaan of de zendingen hoefdieren in overeenstemming zijn met de gezondheidsvoorschriften in de begeleidende officiële certificaten door de volgende bemonsteringsprocedure:

- a) Per maand of per jaar, indien het aantal zendingen laag is, moet steekproefsgewijs bij ten minste 3% van de zendingen serologische bemonstering plaatsvinden, behalve voor 'geregistreerde' paarden in de zin van artikel 2, onder c), van Uitvoeringsverordening 2018/659/EG, die vergezeld gaan van een conform individueel gezondheidscertificaat.

Tenminste 10% van alle dieren in een zending "niet-geregistreerde" paarden wordt bemonsterd, met een minimum van 4 dieren. Bij onregelmatigheden moet het percentage worden verhoogd tot eventueel het totale aantal dieren. (zie bijlage I)

- b) Na een risicobeoordeling door de officiële dierenarts of wanneer de wetgeving hierin voorziet kunnen monsters genomen van een willekeurig dier in een zending (zie bijlage I)

Indien er bloedmonsters moeten worden genomen, wordt hiertoe via het IC/de exploitant een practicus ingeschakeld.

3.2 Specifiek

3.2.1 Dieren waarbij individueel klinisch onderzoek niet nodig is

- *Fok- en gebruiksdieren*

In het geval van fok- en gebruiksdieren wordt het klinisch onderzoek verricht bij ten minste 10% of ten minste 10 dieren welke representatief zijn voor de zending.

- *Slachtdieren*

In het geval van slachtdieren wordt het klinisch onderzoek verricht bij ten minste 5% of ten minste 5 dieren welke representatief zijn voor de zending.

- *Pluimvee, vogels, aquacultuurdieren met inbegrip van alle levende vis, knaagdieren, haasachtigen, bijen en andere insecten, reptielen en amfibieën, andere ongewervelde dieren, bepaalde, als gevaarlijk beschouwde dierentuin- en circusdieren, met inbegrip van hoefdieren, en pelsdieren.*

Voor deze dieren omvat het klinisch onderzoek een observatie van de gezondheidstoestand en het gedrag van de gehele groep of van een representatief aantal dieren. Wanneer bij de eerste controles geen bevredigende resultaten zijn verkregen, is een uitbreiding van het aantal gecontroleerde dieren en grondiger klinisch onderzoek vereist, eventueel met inbegrip van bemonstering.

3.2.2 Dieren met een gecertificeerde SPF-status bestemd voor wetenschappelijke onderzoekscentra die onder gecontroleerde omstandigheden in verzegelde containers worden vervoerd en levende vis-, schaal-, schelp- en weekdieren

Wanneer het gaat om de bovengenoemde dieren wordt klinisch onderzoek en evt. bemonstering alleen uitgevoerd wanneer er wordt vermoed dat er een specifiek risico bestaat i.v.m. de betrokken soort of de herkomst ervan, of wanneer andere onregelmatigheden worden vastgesteld.

3.2.3 Tweehoevigen en paardachtigen

De materiele controle van hoefdieren wordt door de officiële dierenarts tijdens het uitladen van de dieren beoordeeld, indien de aanvoer van de dieren geschiedt gedurende de openingsuren van de NVWA. Buiten de openingsuren van de NVWA, in geval van calamiteiten of als onderdeel van het reguliere werkproces van de exploitant, mogen de hoefdieren op stal worden gezet in afwachting van de officiële controles door de NVWA. Voorwaarde voor deze laatste werkwijze zijn voldoende faciliteiten voor de hoefdieren en een door de NVWA goedgekeurd protocol waarmee dierwelzijn wordt gewaarborgd en risico's dier- en volksgezondheid worden voorkomen. O.a. dienen de vervoersmiddelen, waarmee de hoefdieren zijn aangevoerd, beschikbaar te blijven ter beoordeling door de NVWA tot het moment dat de hoefdieren zijn goedgekeurd door de NVWA voor de gevraagde bestemming.

3.2 Uit te voeren werkzaamheden na de materiele controle

De verpakkingen die zijn geopend voor de overeenstemmingscontrole worden gesloten en er wordt een officieel merkteken (inspectielabel) op aangebracht. De volgnummers van de gebruikte inspectielabels worden op het DOM-formulier (NVWA/F-BIP-023) vermeld.

3.3 Afhandelen van vastgestelde omissies

- Indien de vastgestelde omissies geen aanleiding zijn tot in bewaring nemen of weigeren van de zending, omschrijft de officiële dierenarts zijn argumentatie voor toelating tot de EU in de verklaring officiële dierenarts NVWA/F-BIP-001
- Indien de vastgestelde omissies hersteld kunnen worden, wordt gehandeld volgens BPR 27 (In bewaring nemen van levende dieren)
- Indien de vastgestelde omissies niet hersteld kunnen worden, wordt gehandeld volgens BPR 27 en 28 (In officiële bewaring nemen en weigeren van levende dieren)

3.4 Vastleggen resultaat materiele controle

- Het resultaat van de fysieke en welzijnscontrole door de NVWA-medewerker wordt vastgelegd op het registratieformulier D-, O- en M- controle NVWA/F-BIP-013.
- Het resultaat van de fysieke en welzijnscontrole wordt door de NVWA-medewerker ingevuld in het daarvoor bestemde M-controle en W-controle vak in VGC.

4 Arbo, milieu en veiligheid

Zie ook de [NVWA intranetpagina over ARBO](#). In dit dossier vind je ARBO informatie en voorschriften over Arbo.

5 Divers

5.1 Eisen

De procedure is opgesteld rekening houdende met:

5.1.1 EU regelgeving

- Verordening (EU) 2017/625
- Verordening (EU) 2019/2130
- Richtlijn (EU) 92/65
- Verordening (EU) 1/2005
- Verordening (EU) 2018/659

5.1.2 Nationale regelgeving

- GWWD
- Regeling handel regeling levende dieren en levende producten

5.2 Hulpmiddelen

- Meest recente uitgave(n) van IATA live animal regulations
- Import Veterinair Online / webdossiers import op internet NVWA / interne instructies
- Inspectielabels
- Koortsthermometer, fonendoscoop
- Materiaal voor monsternamen
- VGC

5.3 Registratie

- Resultaat M- en W-controle: het resultaat van de fysieke- en welzijnscontrole wordt door de betreffende officiële dierenarts of NVWA-medewerker vastgelegd in VGC en wordt vermeld op het GGB.
- Registratieformulier D-, O- en M-controle (NVWA/F-BIP-013)
- Monsterbegeleidingsformulier basisgegevens (nr. 402719)
- Verklaring van officiële dierenarts bij accepteren van een ommissie: elektronisch formulier NVWA/F-BIP-001

5.4 Verantwoordelijkheden

- De officiële dierenarts of NVWA medewerker indien het waterdieren, insecten of broedeieren betreft, voert de materiele controle uit.
- De officiële dierenarts is verantwoordelijk voor alle uitgevoerde handelingen in deze procedure.

5.5 Formulieren Verklaring Officiële Dierenarts

De formulieren Verklaring officiële dierenarts zoals genoemd bij 3.5 worden door de teamleider met de officiële dierenartsen besproken in een werkoverleg met het doel:

- Uniformiteit van handelingen te verkrijgen binnen het team en de afdeling Importkeuring
- Vaststellen of er een officiële klacht naar de bevoegde buitenlandse autoriteit en een waarschuwing naar de exploitant gestuurd moet worden. In dat geval wordt (een kopie van) het dossier door de teamleider overgedragen aan het afdelingshoofd afdeling Importkeuring :

1. Verzenden van een officiële klacht naar de bevoegde buitenlandse autoriteit:
het afdelingshoofd van de afdeling Importkeuring omschrijft de klacht in een nota gericht aan het divisiehoofd Veterinair & Import en voegt (een kopie van) het dossier bij deze nota. Het afdelingshoofd afdeling Importkeuring verstuurt de nota via het divisiehoofd Veterinair & Import. Binnen drie maanden informeert het afdelingshoofd Importkeuring bij het divisiehoofd Veterinair & Import naar de resultaten en verstuurt dit naar de teamleiders van de afdeling Importkeuring .
2. Verzenden van een waarschuwing naar de exploitant:
Het afdelingshoofd van de afdeling Importkeuring informeert per e-mail de oorspronkelijke exploitant en het AIP. Daarbij wordt een termijn aangegeven waarna de omissie niet meer geaccepteerd wordt. Alle teamleiders van de afdeling Importkeuring krijgen hiervan een afschrift.

5.6 Bijlagen

Bijlage I:

Ref. Ares(2014)507256 - 26/02/2014



EUROPEAN COMMISSION
HEALTH AND CONSUMERS DIRECTORATE-GENERAL

Brussels, 07.02.2014

Guidance on criteria for risk assessment Application of Annex II to Decision 97/794/EC to registered horses (SANCO/454364/2014)

This document was established for information purposes only. It has not been adopted or in any way approved by the European Commission. It is intended to be used by the Member States as a guidance document. The European Commission does not guarantee the accuracy of the information provided, nor does it accept responsibility for any use made thereof. Users should therefore take all necessary precautions before using this information, which they use entirely at their own risk.

According to Annex II to Decision 97/794/EC, 3% rate of sampling for serological testing does not apply to registered horses as included in the definition provided for in Article 2(c) of Directive 2009/156/EC. However, this fixed rate of blood sampling is replaced by a risk-based approach. On the basis of a risk assessment, the official veterinarian of the border inspection post shall sample any animal when it is considered necessary on the basis of his/her assessment.

In order to carry out the risk assessment, the following criteria should be considered when making a decision to sample a registered horse:

- Unsatisfactory outcome of the documentary check of the health certificate (e.g. non-compliance with the EU model, lack or inconsistency concerning the health guarantees).
- Anomalies concerning the other documents accompanying the animal (e.g. passport, declarations, laboratory results).
- Issues of identification or traceability in documents.
- Doubts or inconsistencies concerning the dates and places of testing, vaccination or any official check as indicated in the health certificate or the passport (e.g. vaccination certified in country X while identity check was recorded in the passport in country Y on the same date).
- Itinerary including a stopover in unauthorised countries, emergencies en route.
- Unexplained change of means of transportation or place of destination.
- Health alert related to the countries/regions of origin or dispatch, including countries/regions which regained recently a status to export horses to the EU after suspension.
- Suspicious clinical signs on the animal or those traveling with.
- Unreliable or suspicious age indication in the certificate (or passport) vis-à-vis the vaccination and testing (animal presented as vaccinated/tested at a date earlier than the known vaccination campaign was carried out in that country).