

## **1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED**

Deze instructie geldt voor het certificeren van fokrunderen ten behoeve van de export naar Koeweit en beschrijft de voorwaarden die worden gesteld aan de invoer in Koeweit, de controles die ten behoeve van de certificering moeten worden uitgevoerd door de NVWA, en de gegevens die het bedrijfsleven ter controle aan de NVWA moet aandragen.

Over de certificeringseisen ten behoeve van de export van fokrunderen naar Koeweit zijn officiële bilaterale afspraken gemaakt. Deze afspraken zijn BINDEND. Van deze instructie kan derhalve niet worden afgeweken.

## **2 WETTELIJKE BASIS**

### **2.1 EU-regelgeving**

- Richtlijn 64/432/EEG
- Verordening (EG) nr. 1/2005

### **2.2 Nationale wetgeving**

- Gezondheids- en welzijnswet voor dieren, artikel 79
- Wet dieren

### **2.3 Overige**

- Bilaterale afspraken tussen Koeweit en Nederland.

## **3 DEFINITIES**

n.v.t.

## **4 WERKWIJZE**

De export van fokrunderen naar Koeweit is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage*

### **Toelichting bij het certificaat:**

#### **Algemeen:**

- Het certificaat is beschikbaar in Client.
- Raadpleeg vooraf de instructie Tijdelijke Maatregelen Derde Landen (TMDL-01) op mogelijke exportbeperkingen. Als in de TMDL-01 informatie staat die in strijd is met een landeninstructie dan is de informatie vermeld in de TMDL-01 leidend.
- Onder 'holding of origin' wordt verstaan de stal waar de runderen voor de export-, opfok-, satellietstal of verzamelplaats verbleven hebben.
- Schmallenberg:  
In verband met de aanwezigheid van het Schmallenbergvirus worden extra verklaringen geëist, zie bijlage 2.  
De eerste verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus.  
De tweede verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen, aangeleverd door belanghebbende.  
De tekst moet worden geprint op NVWA-waardepapier en worden ondertekend door de certificerende dierenarts.

#### Verklaring 1:

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

#### Verklaring 2:

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

Verklaring 3:

Deze verklaring kan, wat betreft leucose, worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van Nederland. Brucellose en Tuberculose zijn bij verklaring twee al gecontroleerd. Client controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. De genoemde dierziekten zijn aangifteplichtig. Als er een eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring 4:

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

Verklaring 5:

Deze verklaring kan worden afgegeven.

Verklaring 6:

Deze verklaring kan worden afgegeven.

Verklaring 7:

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

Verklaring 8:

De verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van de bedrijven van oorsprong. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-Intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling. De bedrijven waar de dieren de laatste twaalf maanden hebben verbleven mogen niet vermeld staan op de lijst geblokkeerde bedrijven. Zie tevens de lijst besmette bedrijven, let hierbij op de vrijgave datum, deze moet langer dan twaalf maanden geleden zijn.

Verklaring 9:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring met gelijke strekking van de dierenartspracticus, aangeleverd door de belanghebbende.

Verklaring 10:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de I&R-gegevens aan de hand van instructie RNDA-006.

Verklaring 11:

Deze ziekte is aangifteplichtig. De verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het bedrijf van oorsprong. Informatie over de dierziektesituatie is te vinden op NVWA-Intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of is rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Verklaring 12:

Of de runderen geboren en getogen zijn in Nederland moet worden aangetoond door belanghebbende aan de hand van de I&R-gegevens. Het tweede deel van de verklaring, of de runderen niet geboren zijn uit moederdieren die aan BSE lijden, kan worden afgegeven na controle van de instructie 'Controles i.v.m. BSE', RNDA-006 aan de hand van I&R-gegevens.

Verklaring 13:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de I&R-gegevens. De I&R-paspoorten moeten bij de zending zijn gevoegd.

Verklaring 14:

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

Verklaring 15:

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

Verklaring 16:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Er wordt in Nederland niet gevaccineerd tegen deze ziekten.

Verklaring 17:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een achterliggende verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aangeleverd door de belanghebbende ten behoeve van de exportcertificering. De relevante gegevens moeten als bijlage door de exporteur in Client geupload worden en bij het certificaat worden gevoegd.

Verklaring 18:

Client haalt afhankelijk van de dierziektesituatie ten aanzien van bluetongue in Nederland automatisch door wat niet van toepassing is. Als er een eis op oranje gaat is informatie over de dierziektesituatie te vinden op NVWA-intranet, afdeling NVWA Incident en Crisiscentrum (NVIC), of rechtstreeks opvraagbaar bij deze afdeling.

Indien Nederland niet vrij is van bluetongue dan is het onderstaande van toepassing:

Dieren hebben een virusisolatietest ondergaan (PCR) met negatief resultaat. Deze laboratoriumuitslagen moeten overlegd worden. Export moet plaatsvinden binnen 7 dagen na monstername.

En

Dieren zijn gevaccineerd tegen blauwtong. Dit moet door belanghebbende worden aangetoond door middel van een achterliggende verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus ten behoeve van de exportcertificering. In geval van een primo vaccinatie moet deze 90 en 60 dagen voorafgaand aan de export uitgevoerd te zijn.

En

Hervaccinatie, indien van toepassing, tussen 8 en 12 maanden na de primo vaccinatie en ten minste 30 dagen voor vertrek.

En

Dieren zijn beschermd tegen culicoides gedurende 14 dagen vóór export en tijdens transport. Insecticidenbehandeling met betrekking tot de 14 dagen voorafgaand aan de export kan aangetoond worden met een eigen verklaring van de veehouder of exporteur waarop datum en insecticidenmiddel vermeld staan. De insecticidenbehandeling tijdens transport wordt uitgevoerd in aanwezigheid van de certificerende dierenarts tijdens de exportcertificering (klepkeuring).

Verklaring 19:

a tot en met c: testen kan achterwege blijven wanneer Nederland vrij is van genoemde ziekten. Dit is gecontroleerd bij verklaring 2 en 3.

d. Deze verklaring is alleen van toepassing bij mannelijke runderen, indien Nederland niet vrij is dienen laboratoriumuitslagen overlegd te worden.

e. Indien de dieren niet regelmatig (volgens voorschriften van de fabrikant) gevaccineerd zijn tegen IBR, moet de belanghebbende negatieve testuitslagen overleggen.

f. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van negatieve testuitslagen die door de belanghebbende moeten worden overgelegd ten behoeve van de exportcertificering.

Verklaring 20:

Deze verklaring kan na klinische controle door de certificerende dierenarts ter plaatse worden afgegeven.

## **5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN**

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

## **6 TOELICHTING**

Vanaf februari 2015 is het certificaat beschikbaar in Client. Tevens is de instructie geactualiseerd.

Bijlage 1: certificaat

VETERINAIRY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF BREEDING CATTLE FROM  
THE NETHERLANDS TO THE STATE OF KUWAIT

**I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS**

Product no.	Official ear tag	Identification no.	Sex	Breed	Date of birth	Stage of gestation of heifers

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

**II. ORIGIN OF THE ANIMALS**

Product no.	Approval no. of the assembly centre	Name and address of the assembly centre <sup>(1)</sup>

Product no.	Additional approvals	Registration no.	Name and address
	Holding of origin		

Name and address of the exporter :  
Name and address of the place of loading :

**III. DESTINATION OF THE ANIMALS**

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

**IV. HEALTH ATTESTATION**

I, the undersigned official veterinarian, certify that:

**HEALTH STATUS OF THE NETHERLANDS**

1. Anthrax is a notifiable disease in the Netherlands;
2. In accordance with the standards of the Terrestrial animal Health Code of the International Office of Epizootics (OIE), the continental territory of the Netherlands is recognized as a country free from foot and mouth disease (FMD), rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia, lumpy skin disease, bovine brucellosis, bovine tuberculosis, vesicular stomatitis and Rift Valley fever;
3. In accordance with the legislation of the European Union and the standards of the Terrestrial animal Health Code of OIE, the Netherlands is free from bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis;
4. The country of origin has put in place a cattle tracing system (CTS) for identification of all cattle, their registration and their movements from birth to death, allowing to trace back their dam and herd of origin;
5. The Netherlands is listed by the OIE as a "negligible BSE risk" country complying with chapter 11.5 of its Terrestrial animal Health Code;
6. The country of origin is carrying out an epidemiological program for BSE surveillance and eradication in accordance with the OIE recommendations, in particular:
  - a. In case of BSE suspicion, all cattle movements are prohibited for the concerned herd;
  - b. The infected animal and the cohort of animals at risk are fully destroyed and incinerated when a confirmed BSE case occurs;
7. The feeding of ruminants with proteins obtained from mammals is prohibited (except those proteins determined to be safe, such as milk and milk products) in accordance with European Union legislation and this prohibition is effectively implemented since 8 January 2001.

**HEALTH STATUS OF THE HERDS OF ORIGIN OF THE ANIMALS**

8. The herds of origin have been, for the past 12 months, free from bovine tuberculosis, bovine brucellosis and enzootic bovine leucosis;

9. The herds of origin have been, for the past 90 days, clinically free from leptospirosis (*Leptospira hardjo*);
10. No case of BSE have been declared for the last 7 years in the herds of origin;
11. The animals are originated from a property or properties free from anthrax for the twenty (20) days prior to export.

**HEALTH STATUS OF THE BOVINE ANIMALS TO BE EXPORTED**

12. The animals are born and raised in the Netherlands and are not progeny of BSE cases;
13. The animals are under 32 months of age, are identified with a permanent tag, have an individual identification number and are accompanied by the copy of their original identification card;
14. The animals have not been fed with meat-and-bone meals and greaves derived from ruminants in accordance with EC and national legislation;
15. The animals did not receive thyreostatic, oestrogenic, androgenic or gestagenic substances for fattening purpose in accordance with EC and national legislation;
16. The animals have not been vaccinated against Rift Valley fever, foot and mouth disease, bovine tuberculosis, bovine brucellosis or enzootic bovine leucosis;
17. The animals were injected with inactivated vaccine against IBR/IPV within 10 days prior to shipment:  
Date of injection : See annex  
Name of the vaccine : See annex
18. Concerning Bluetongue:
  - a. The animals were subjected to an agent identification test (polymerase chain reaction) in accordance with the Terrestrial animal Health Code of OIE, with negative results. The test was carried out on blood samples taken not more than 7 days before the date of shipment;
  - And The animals are vaccinated against all Bluetongue serotypes may be present and are still within the immunity period of time guaranteed in the specifications of the vaccine;
  - And The vaccination of the animals took place more than 30 days before the date of shipment;
  - And The animals were protected from attack of Culicoids likely to be competent bluetongue vectors during the 14 days before shipment and during transportation to the place of shipment:  
Date of vaccination : See annex  
Date of test : See annex  
Type of vaccine : See annex
- Or<sup>(3)</sup> b. In accordance with the standards of the Terrestrial animal Health Code of the International Office of Epizootics (OIE), the continental territory of the Netherlands is recognized as a country free from Bluetongue;
19. The animals have been submitted with negative results to the following tests prior to shipment:<sup>(2)</sup>
  - a. Intradermo-tuberculin test in accordance with the official method;
  - b. Bovine brucellosis by buffered Brucella antigen test (BBAT) or ELISA;
  - c. Bovine enzootic leukosis by agar gel immunodiffusion (AGID) or ELISA;
  - d. Bovine genital campylobacteriosis by culture of genital mucus (only the male animals);
  - e. Infectious bovine rhinotracheitis by virus neutralization or ELISA, except for animals originating from herds regularly vaccinated against this disease;
  - f. Paratuberculosis by ELISA test;
20. On the day of shipment the animals have been examined and found clinically free from infectious diseases such as anthrax, bovine tuberculosis, bovine brucellosis, enzootic bovine leucosis, infectious bovine rhinotracheitis (IBR/IPV), bovine virus diarrhea, rabies, Q fever, leptospirosis, trichomoniasis, bovine genital campylobacteriosis, vibriosis, listeriosis, internal/external parasites and Johne's disease (paratuberculosis), and free from physical abnormalities especially concerning the mammary and the genital tracts.

This certificate is valid for 10 days from the date of issue.

**Notes**

- (1) The breeding cattle are shipped directly to Kuwait from the following assembly centre/quarantine centre without any contact with animals for breeding or production of a different health status till they have left the territory of the Netherlands.
- (2) Test is not required when the country is free from this disease.
- (3) Delete as appropriate



Bijlage 2: Schmallenbergverklaring

certificaatnummer: \_\_\_\_\_

Annex 1

**ADDITIONAL DECLARATION FOR BREEDING CATTLE IN REGARD TO  
SCHMALLENBERG DISEASE (SBV)**

I, the undersigned official veterinarian, certify that:

1. Dairy cattle selected to export do not come from herds infected or suspected to be infected by the Schmallenberg Virus (SBV);
2. PCR-Negative after 7 days in a vector free environment or seronegative twice in quarantine within 28 days.

Gedaan te / Done at / Ausgefertigt in / Fait à / Hecho en:  
Op / On / Am / Le / El

Handtekening officiële dierenarts / Signature of the official veterinarian /  
Unterschrift des amtlichen Tierarztes / Signature du vétérinaire officiel /  
Firma veterinario oficial

Naam in hoofdletters / Name in capital letters / Name in Grossbuchstaben /  
Nom en lettres capitales / Nombre en letras capitales

The colour of the official seal and the signature must be different from the colour of printing of the certificate.

