



## Israël, konijnen

Code: **OVEUV-23** Versie: 1.0.1

Ingangsdatum: 09-02-2023

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.0	15-11-2018	In oktober 2018 zijn met Israël afspraken gemaakt over de export van konijnen. Deze instructie en het bijgevoegde certificaat vormen de weerslag van deze afspraken.
1.0.1	09-02-2023	De instructie bij verklaring 4 is aangevuld met een bijlage. Daarnaast is ook de instructie bij verklaring 1 aangepast omdat tularaemie sinds 21 april 2021 geen aangifteplichtige dierziekte meer is.

### 1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van konijnen naar Israël. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Israël, 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 konijnen naar Israël 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

#### 2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

#### 2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Israël en Nederland.

### 3 DEFINITIES

n.v.t.

### 4 WERKWIJZE

De export van konijnen naar Israël 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 Netherlands is free from tularemia;*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van het feit dat volgens de World Animal Health Information System (WAHIS) van de World Organisation for Animal Health (WOAH) Nederland sinds

2013 vrij is van tularaemie in gedomesticeerde dieren. Mocht tularaemie in de toekomst toch weer worden gediagnosticeerd bij gedomesticeerde dieren in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

Verklaring 2:

*The animals originate from premises where no clinical, epidemiological or other evidence of viral hemorrhagic disease (VHD), myxomatosis, Encephalitozoon cuniculi, sylvatic plague, treponematosis, Tyzzer's disease and European brown hare syndrome occurred during the previous six months before export;*

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

Verklaring 3:

*Within 30 days prior to export to Israel, the animals were examined and found to be healthy and free from clinical signs or symptoms of infectious or contagious disease\* and showed no signs of external parasites or skin disease;*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het exportbedrijf verbonden dierenartspracticus en op basis van een klinische inspectie door de certificerende NVWA-dierenarts.

Verklaring 4:

*Within 7 days prior to export to Israel the animals have been treated for fleas and ticks using an effective insecticide;*

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het exportbedrijf verbonden dierenartspracticus (zie bijlage 2).

Verklaring 5:

*The animals were examined today and were found to be free from signs of infectious or contagious diseases and fit for travel;*

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

Verklaring 6:

*The rabbits were caged and dispatched conforming to the I.A.T.A regulations.*

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de kooien en of desbetreffende luchtvaartmaatschappij is aangesloten bij IATA, aan te tonen door belanghebbende.

## 5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

## Bijlage 1: certificaat

## VETERINARY CERTIFICATE FOR EXPORT OF RABBITS FROM THE NETHERLANDS TO ISRAEL

## I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Product no.	Identification no.	Breed	Age	Sex	Colour

Total number of animals :

## II. ORIGIN OF THE ANIMALS

Product no.	Name and address premises of export

Name and address exporter :

## III. DESTINATION OF THE ANIMALS

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

## IV. HEALTH INFORMATION

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that the animal(s) described above meet(s) the following requirements:

1. The Netherlands is free from tularemia;
2. The animals originate from premises where no clinical, epidemiological or other evidence of viral hemorrhagic disease (VHD), myxomatosis, Encephalitozoon cuniculi, sylvatic plague, treponematosis, Tyzzer's disease and European brown hare syndrome occurred during the previous six months before export;
3. Within 30 days prior to export to Israel, the animals were examined and found to be healthy and free from clinical signs or symptoms of infectious or contagious disease\* and showed no signs of external parasites or skin disease;
4. Within 7 days prior to export to Israel the animals have been treated for fleas and ticks using an effective insecticide;
5. The animals were examined today and were found to be free from signs of infectious or contagious diseases and fit for travel;
6. The rabbits were caged and dispatched conforming to the I.A.T.A regulations.

The certificate is valid for 3 days. In the case of transport by ship the time is prolonged by the time of the voyage.

Note:

- \* Disease: Myxomatosis, Tularaemia and Viral haemorrhagic disease.

## Bijlage 2: insecticide

Informatie van de Apotheek Diergeneeskunde:

Er zijn geen geneesmiddelen voor de behandeling van teken en vlooiën geregistreerd bij konijnen. Conform artikel 112 van Verordening (EU) 2019/6 kan bij niet-voedselproducerende dieren in dit geval een geneesmiddel worden gebruikt dat voor een andere diersoort voor dezelfde (of een andere) indicatie is geregistreerd.

Voor de (preventieve) behandeling van vlooiën kunnen bijvoorbeeld imidacloprid en selamectine gebruikt worden.

Over de (preventieve) behandeling van teken is er minder bekend. De enige behandeling bestaat uit het handmatige verwijderen van teken, soms gecombineerd met selamectine voor kleine honden. Ook een behandeling met ivermectine 0,4mg/kg per subcutane injectie wordt beschreven. Waarschijnlijk vallen beide behandelingen (selamectine spot-on of ivermectine s.c.) dus onder de kwalificatie effectief tegen vlooiën en teken.

### ANECDOTAL, EXTRA-LABEL ECTOPARASITE TREATMENT OPTIONS IN RABBITS<sup>2,3,6,7</sup>

Drug	Dosage	Ectoparasite Treating Against
Doramectin	0.2-0.3 mg/kg SC once 0.2 mg/kg PO once	<i>Psoroptes</i> spp mites <i>L. gibbus</i> and <i>Psoroptes</i> spp mites
Eprinomectin	0.2-0.3 mg/kg SC once or 0.5 mg/kg every 2 to 3 weeks based on response to treatment	<i>Psoroptes</i> spp mites
Fipronil	Contraindicated; can cause CNS signs and death in rabbits <sup>7</sup>	
Fluralaner	20 mg/kg PO once	<i>Psoroptes</i> spp mites
Imidacloprid	10-16 mg/kg topically once or weekly as needed	Adult fleas
Imidacloprid + moxidectin	Imidacloprid (10 mg/kg) + moxidectin (1 mg/kg topically) every 4 weeks for 3 treatments	<i>Psoroptes</i> spp mites
Imidacloprid + permethrin	11-16 mg/kg topically once	<i>L. gibbus</i>
Ivermectin	0.2-0.4 mg/kg SC every 10 to 14 days for 3 treatments	Adult mites, lice, ticks
Lufenuron	30 mg/kg PO every 30 days	Flea larva
Moxidectin	0.2-0.3 mg/kg SC every 10 to 14 days for 3 treatments 0.2 mg/kg PO every 10 days for 2 treatments	Adult mites <i>Psoroptes</i> spp mites
Selamectin	12 mg/kg topically once 20 mg/kg topically once a week 8-14 mg/kg topically every 30 days for 2 treatments 6-18 mg/kg topically once	<i>Cheyletiella</i> spp Fleas <i>Sarcoptes</i> spp mites <i>Psoroptes</i> spp mites