



Taiwan, Vaccineieren

Code: **PLUUV-37** Versie: 1.0.2

Ingangsdatum: 01-04-2024

Eigenaar: NVWA O&O, Team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.1	24-09-2019	Instructie aangevuld met informatie met betrekking tot de voorcontroles door CoA.
1.0.2	01-04-2024	Aanpassing ten gevolge van wijzigingen in de Regeling erkenning veterinaire laboratoria (REVL).

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van vaccineieren naar Taiwan. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Taiwan, 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 vaccineieren naar Taiwan 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 (EG) nr. 1069/2009

2.2 Nationale wetgeving

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

2.3 Overige

- Bilaterale afspraken tussen Taiwan en Nederland.

3 DEFINITIES

n.v.t.

4 WERKWIJZE

De export van vaccineieren naar Taiwan is toegestaan.

- *Certificaat: zie bijlage*

Toelichting bij het certificaat:

- Voor deze export is de instructie K-LV-ALDIU-00, Voorscreening van toepassing. De aanvrager zet in e-CertNL een aanvraag inclusief alle inspectiedocumenten klaar in e-CertNL. Deze aanvraag wordt door de exporteur per mail bevestigd via nwacoabroedbebi@nvwa.nl, waarbij het e-CertNL aanvraagnummer in ieder geval wordt vermeld. De voorcontroles voor team Certificeren op Afstand (CoA te Utrecht) dienen uiterlijk te zijn

aangemeld voor 14.00 uur, drie werkdagen voorafgaand aan de dag van transport. Ter verduidelijking: aanmelding op dag 1 vóór 14.00 uur, betekent keuring op dag 4.

- Het certificaat is beschikbaar in e-CertNL. Om het certificaat juist te tonen moet rekening worden gehouden met onderstaande:
- Op "orderregel" moet "Erkenning binnenland" worden ingevuld. Alles wat hier wordt ingevuld komt in het certificaat terecht onder:
- II. ORIGIN OF THE PRODUCTS bij "Approval no. of hatchery". Het is de bedoeling dat alleen een "Exportstation broedeieren" of "pluimvee kuikenbroederij" wordt ingevuld van waaruit de vaccineieren geëxporteerd worden.
- Vervolgens moet bij:
- Additionele Erkenningen worden toegevoegd middels de "+" het "Pluimvee Vermeerderingsbedrijf" of het "Pluimvee Fokbedrijf". Deze gegevens komen op het certificaat onder:
- II. ORIGIN OF THE PRODUCTS bij "Approval no. of breeding establishment" Alle andere vormen van erkenningen die men hier opgeeft zullen niet worden opgenomen in het certificaat.
- Diagnostische laboratoriumtesten dienen te worden uitgevoerd door een laboratorium welk conform het [werkvoorschrift K-O&O-IE-WV05](#) is toegestaan.

Verklaring 1:

Newcastle disease en hoog pathogene aviaire influenza zijn in Nederland aangifteplichtige ziekten. Voor deze ziekten kan de verklaring worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring 2:

Deze verklaring over de laatste zes maanden kan worden afgegeven op basis van een onderliggende verklaring met gelijke strekking van de aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus (of aan de bedrijven verbonden dierenartspractici, indien de eieren van meerdere bedrijven afkomstig zijn). Dit moet worden aangeleverd door de belanghebbende.

Verklaring 3:

Doorhalen wat niet van toepassing is. Het bedrijf moet onder één van de genoemde instituten vallen. Optie 1: Er zijn momenteel geen overheidsbedrijven bekend.

Optie 2: Als het exportbedrijf een onderzoeksinstituut van een universiteit is, kunnen de eerste en derde optie doorgehaald worden. Dit hoeft niet in een lijst gecontroleerd te worden.

Optie 3: Deze optie zal het meeste voorkomen. Of het bedrijf erkend is kan gecontroleerd worden op de website van de NVWA (overzicht erkende bedrijven, inrichtingen op veterinair gebied).

Verklaring 4:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Het bedrijf moet een erkenning hebben volgens Richtlijn 2009/158/EG.

Verklaring 5:

Deze verklaring, of het bedrijf geen infectieproeven doet betreffende genoemde ziektes, kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het bedrijf (/de bedrijven) verbonden dierenartspracticus/-i. Deze moet worden aangeleverd door belanghebbende.

Verklaring 6:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het bedrijf/bedrijven verbonden dierenartspracticus/practici. Voor wat betreft NCD na controle van de dierziektesituatie van het bedrijf/de bedrijven. De genoemde dierziekte is aangifteplichtig. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring 7:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het bedrijf/de bedrijven verbonden dierenartspracticus/practici. Voor wat AI betreft na controle van de dierziektesituatie van het bedrijf/de bedrijven. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring 8:

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven op basis van koppelgegevens van de ouderdieren aangeleverd door belanghebbende.

Verklaring 9:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen AI is niet toegestaan.

Verklaring 10:

Deze controle wordt uitgevoerd door KCDV afdeling CoA tijdens de voorscreening.

Deze verklaring kan worden afgegeven als het bedrijf exportwaardig is, ze vallen dan onder het monitoringsprogramma (onder andere op genoemde ziektes) uit de Richtlijn 2009/158/EG. Dit wordt door de GD bijgehouden in een lijst op de website van de GD waar een inlogcode voor nodig is. Onder andere CoA heeft toegang hiertoe.

Verklaring 11:

Doorhalen wat niet van toepassing is. Belanghebbende moet indien van toepassing de betreffende entgegevens bij de aanvraag aanleveren.

Verklaring 12:

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de verpakkingen.

Verklaring 13:

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van belanghebbende. De tweede optie wordt standaard doorgehaald door e-CertNL. De NVWA is niet verantwoordelijk voor de inhoud van dit document maar verklaart uitsluitend deze in ontvangst te hebben genomen.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

Bijlage: certificaat vaccineieren

HEALTH CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF FERTILIZED EGGS DESTINED FOR VACCINE PRODUCTION
OR RESEARCH PURPOSE FROM THE NETHERLANDS TO TAIWAN

I. IDENTIFICATION OF THE PRODUCTS

Product no.	Product	Identification	Species

Product no.	Packing (number of containers)	Total number of eggs

II. ORIGIN OF THE PRODUCTS

Product no.	Approval no. of breeding establishment	Address

Product no.	Approval no. of hatchery	Address

Name and address of exporter :
 Dispatched from :
 Date of shipment :

III. DESTINATION OF THE PRODUCTS

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

IV. HEALTH ATTESTATION

I, the undersigned, official Veterinary Officer in the Netherlands, certify that:

- 1 The Netherlands are free from highly pathogenic avian influenza, as defined by the O.I.E. and Newcastle disease, as defined by the O.I.E. in commercial poultry;
- 2 In the establishments of origin of the breeding stock no clinical symptoms have been seen of contagious diseases that are notifiable in conformity with the O.I.E. animal health code regulations, during the last 6 months prior to egg collection for this shipment;
- 3 The fertilized eggs originate from:
 - governmental facilities/establishments of authorities;
 - Or* research institutes of universities;
 - Or* come direct from the establishments of origin recognized by the authority of the exporting country and are subjected to a regular health control in accordance with national and European Community legislation;
- 4 The hygiene and disease security procedures in flocks of origin and hatcheries are in compliance with the O.I.E. animal health code regulations;

- 5 The fertilized eggs originate from facilities/establishments that do not carry out any experiment or test involving pathogens inoculation of causing foot and mouth disease, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia, African swine fever, glanders, H5 and H7 subtype avian influenza, Newcastle disease or rabies;
- 6 In the establishments of origin of the breeding stock the following diseases have not occurred: Newcastle disease, infectious bursal disease, pullorum disease, avian infectious laryngotracheitis or fowl cholera during the last 12 months prior to egg collection of this shipment;
- 7 In the establishments of origin of the breeding stock the following diseases have not occurred: H5 and H7 subtype avian influenza, avian chlamydiosis, avian encephalomyelitis, egg drop syndrome, avian infectious bronchitis, avian mycoplasmosis caused by *Mycoplasma gallisepticum*, infectious synovitis caused by *Mycoplasma synoviae*, or infectious coryza during the last 6 months prior to egg collection of this shipment;
- 8 The flocks of origin were kept in the exporting country for the past 6 months or since hatching and have not been in contact with any wild or imported poultry or birds;
- 9 The flocks of origin are not vaccinated against avian influenza;
- 10 The fertilized eggs originate from establishments that are regularly tested by governmental laboratories accepted by authority, with negative results, as follows (the tests conform to the Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals of the O.I.E.):
- a Avian influenza (H5 and H7 subtypes): antibody test and causal agent identification;
 - b Newcastle disease: causal agent identification;
 - c Pullorum disease: serological test
- 11 The flocks of origin have not been subjected to any vaccinations:
Or* The flocks of origin have been subjected to the following vaccinations (see annex)
- 12 The fertilized eggs are packed in new, clean and sealed boxes or containers;
- 13 I have received a written declaration from the exporter stating that:
- The consignment shall not transit (change vehicles) through any port in a country/zone where highly pathogenic avian influenza is known to occur. No additional feed, fodder, bedding or poultry/birds can be loaded after departure en route to the destination. The means of transport and transit shall be in compliance with "Terrestrial Animal Health Code" of the O.I.E. and "Live Animal Regulations of the International Air Transport Association (I.A.T.A.)".(*);
 - If the consignment transits through a port in a country/zone where highly pathogenic avian influenza is known to occur, it shall be in compliance with "Rules of Import Quarantine Operation for Animal Products Transported by Closed Container". (*)

(*) delete as appropriate

Name Competent Authority : Netherlands Food and Consumer Product Safety Authority
Address : Catharijnesingel 59
Place : 3511 GG Utrecht

Annex to health certificate of fertilized eggs destined for vaccine production

Name vaccine	Date of administration