



Groot-Brittannië, paardensperma (Model 1)

Code: **PRDSU-09** Versie: 1.0.7

Ingangsdatum: 29-04-2024

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.5	07-05-2023	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website www.gov.uk .
1.0.6	01-04-2024	Aanpassing ten gevolge van wijzigingen in de Regeling erkenning veterinaire laboratoria (REVL).
1.0.7	29-04-2024	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website www.gov.uk .

1 DOEL EN TOEPASSINGSGBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van paardensperma naar Groot-Brittannië. De instructie beschrijft de voorwaarden die gelden voor de invoer in Groot-Brittannië, de controles die de NVWA hiervoor moet uitvoeren, en de gegevens die het bedrijfsleven moet aanleveren aan de NVWA. Van deze instructie kan niet worden afgeweken.

2 WETTELIJKE BASIS

2.1 EU-regelgeving

- Richtlijn 92/65/EEG
- Richtlijn 2009/156/EG
- Verordening (EU) 2016/429
- Gedelegeerde verordening (EU) 2020/686
- Uitvoeringsverordening (EU) 2020/999

2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en de EU.

3 DEFINITIES

Begrip	Definitie
Groot-Brittannië	Het complete eiland dat bestaat uit de landen Engeland, Schotland en Wales, inclusief de kleinere eilanden die direct om het hoofdeiland heen liggen (zoals de Orkney Islands, de Shetland Islands en het eiland Wight). De Kanaaleilanden en het Isle of Man horen niet bij Groot-Brittannië.
Verenigd Koninkrijk	De landen van Groot-Brittannië (Engeland, Schotland en Wales) plus Noord-Ierland. De volledige naam in het Engels is The United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland.
Kanaaleilanden en Isle of Man	De Kanaaleilanden (Channel Islands) horen officieel niet bij Groot-Brittannië of het Verenigd Koninkrijk. De eilanden Jersey, Guernsey, Herm, Alderney en Sark vormen een zogeheten 'crown dependency'

Begrip	Definitie
	(autonome bezitting van de Britse kroon). Dit geldt ook voor het Isle of Man in de Ierse Zee.
sperma	Het onbewerkte, bewerkte of verdunde ejaculaat van één of meer dieren.
spermawinningscentrum	Een inrichting voor levende producten die door de bevoegde autoriteit is erkend voor de winning, de verwerking, de opslag en het vervoer van sperma van runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen.
dierenarts van het centrum	De dierenarts die verantwoordelijk is voor de activiteiten in het spermawinningscentrum, de verwerkingsinrichting voor levende producten of het opslagcentrum voor levende producten.

4 WERKWIJZE

De export naar Groot-Brittannië van paardensperma, na 30-09-2014 gewonnen conform (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG en verzonden uit een erkend spermawinningscentrum waar het paardensperma is gewonnen, 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.
- Het certificaat dient niet te worden geprint op waardepapier, maar op blanco papier.
- Diagnostische laboratoriumtesten dienen vanaf 01-04-2024 te worden uitgevoerd door een laboratorium welk conform het [werkvoorschrift K-O&O-IE-WV05](#) is toegestaan.
- Verwijzingen naar Groot-Brittannië in de instructie en/of het certificaat omvatten tevens de export naar de Kanaaleilanden en het Isle of Man.
- 'Date of collection' dient te worden aangegeven in het volgende formaat: dd/mm/jjjj.

Certificaat: zie bijlage

ANIMAL HEALTH

I, the undersigned, official veterinarian, of the Netherlands hereby certify that:

Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Equidae' (te vinden via de link: [EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)) bevat een lijst met EU-lidstaten en EFTA-landen die toestemming hebben gekregen om sperma van paardachtigen naar Groot-Brittannië te exporteren, op voorwaarde dat het sperma is gewonnen in het in kolom 4 'Territory Description' vermelde deel van het grondgebied van dat land en afkomstig is van een donorhengst behorende tot een van de categorieën paardachtigen die staan vermeld in kolom 11 (geregistreerde paarden), kolom 12 (geregistreerde paardachtigen) of kolom 13 (fok- en gebruikspaardachtigen). Indien na controle blijkt dat Nederland staat vermeld op de lijst 'Equidae', mag sperma van paardachtigen vanuit Nederland naar Groot-Brittannië worden geëxporteerd.

AH/E351F Establishment requirement (collection centre)

The semen collection centre, in which the semen described above was collected, processed and stored for export to Great Britain is approved and supervised by the competent authority in accordance with GB requirements;

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving indien het te exporteren paardensperma afkomstig is van een Nederlands erkend spermawinningscentrum (opgenomen in een lijst overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b, van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving indien het te exporteren paardensperma afkomstig is van een Nederlands erkend spermawinningscentrum, op grond van het vereiste in Hoofdstuk I(I)(1) en Hoofdstuk I(II)(1) van Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG.

AH/E605A Establishment requirements (freedom from disease)

During the period commencing 30 days prior to the date of first collection of the semen described above until the date the fresh or chilled semen was dispatched or until the 30 days storage period for frozen semen elapsed, the semen centre:

Verklaring a.:

It is situated in the Netherlands or, in the case of regionalisation according to GB requirements, in that part of the territory of the Netherlands which was:

- i. Not considered to be infected with African horse sickness as per GB requirements;*
- ii. Free from Venezuelan equine encephalomyelitis for a period of at least 2 years;*
- iii. Free from glanders and dourine for a period of at least 6 months;*

Conform artikel 13 van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 2009/156/EG kan eventueel worden beslist dat bovengenoemde vereisten slechts voor een gedeelte van het grondgebied van een derde land gelden.

In geval van een dergelijke regionalisering dienen voor wat betreft Afrikaanse paardenpest ten minste de in artikel 5, lid 2, onder (a) en (b), van (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 2009/156/EG genoemde maatregelen in acht te worden genomen.

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland.

Afrikaanse paardenpest, virale paardenencefalomyelitiden, kwade droes en dourine zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Verklaring b.:

Fulfilled the conditions for a holding as per GB requirements and in particular:

- either^(*) i. Following a case of a disease mentioned below not all the animals of species susceptible to that disease located in the holding were slaughtered or killed and the holding has been free from any type of equine encephalomyelitis, equine infectious anaemia (EIA), vesicular stomatitis (VS), rabies, and anthrax as per GB requirements;*
- or⁽¹⁾ ii. Following a case of a disease mentioned below all the animals of species susceptible to that disease located in the holding have been slaughtered or killed and the premises disinfected, and the holding was free for a period of at least 30 days from any type of equine encephalomyelitis, equine infectious anaemia, vesicular stomatitis and rabies or 15 days in the case of anthrax, beginning on the day on which following the destruction of the animals the disinfection of the premises was satisfactorily completed;*

De niet van toepassing zijnde optie dient te worden doorgehaald.

Optie 1: Wanneer naar aanleiding van een geval van een van de genoemde dierziekten niet alle op het spermawinningscentrum aanwezige dieren van de soorten die vatbaar zijn voor deze dierziekte, zijn geslacht of gedood, dient het op het spermawinningscentrum betrekking hebbende verbod ten minste te gelden voor een termijn:

- van zes maanden vanaf de datum waarop de aangetaste paardachtigen zijn afgemaakt en gedestruëerd, in het geval van elk type paardenencefalomyelitis;
- die, in het geval van infectieuze anemie (EIA), eindigt op de datum waarop, nadat de aangetaste paardachtigen zijn afgemaakt en gedestruëerd, de resterende dieren negatief hebben gereageerd

- op twee met een tussenpoos van drie maanden uitgevoerde AGID- of Coggins-tests;
- van zes maanden vanaf de datum van vaststelling van het laatste geval van vesiculaire stomatitis (VS);
- van één maand vanaf de datum van vaststelling van het laatste geval van rabiës;
- van 15 dagen vanaf de datum van vaststelling van het laatste geval van miltvuur.

Optie 1 van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (artikel 4, lid 5 van de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 2009/156/EG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429)).

Optie 2 van deze verklaring dient standaard te worden doorgehaald.

Verklaring c.:

Contained only equidae which were free of clinical signs of equine viral arteritis and contagious equine metritis;

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

AH/A725A Animal requirements

The semen described above was collected from donor stallions which:

Verklaring a.:

Did not show any clinical sign of an infectious or contagious disease at the time of admission onto the semen collection centre and on the day the semen was collected;

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

Verklaring b.:

Were kept for a period of at least 30 days prior to the date of semen collection in holdings where no equine animal has shown any clinical sign of equine viral arteritis or contagious equine metritis during that period;

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

Verklaring c.:

Were not used for natural mating during a period of at least 30 days prior to the date of first semen collection and between the dates of the first sample referred to in points e.i., e.ii. and/or e.iii. of AH/A725A and until the end of the collection period;

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

Verklaring d.:

Underwent the following tests, which meet at least the requirements of the relevant Chapter of the Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals of the WOA, carried out in a laboratory that fulfils GB requirements, as follows:

De diagnostische laboratoriumtesten dienen te zijn geaccrediteerd en te worden uitgevoerd door een officieel laboratorium dat door de bevoegde autoriteit is aangewezen conform artikel 37 van Verordening (EU) 2017/625.

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

Verklaring d.i. (*):

For equine infectious anaemia (EIA), as per GB requirements, an agar-gel immuno-diffusion test (AGID or Coggins test) or an enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) for equine infectious anaemia with a negative result;

De agargel-immunodiffusietest (AGID- of Coggins-test) of Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie (EIA) zijn niet vereist indien de donorchengsten sinds hun geboorte onafgebroken op IJsland hebben verbleven, op voorwaarde dat IJsland officieel vrij is gebleven van EIA en dat er geen paardachtigen en hun sperma, eicellen en embryo's IJsland zijn binnengebracht voorafgaand aan en tijdens de spermawinningsperiode. Alleen in dat geval kan deze verklaring worden doorgehaald.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorchengsten, aan te leveren door belanghebbende.

Verklaring d.ii.:

For equine viral arteritis (EVA):

either^() 1. A serum neutralisation test with a negative result at a serum dilution of one in four;*

and/or⁽¹⁾ 2. A virus isolation test, polymerase chain reaction (PCR) or real time PCR with a negative result on an aliquot of the entire semen of the donor stallion;

De niet van toepassing zijnde optie dient, op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus, te worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorchengsten, aan te leveren door belanghebbende.

De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorchengsten, aan te leveren door belanghebbende.

Verklaring d.iii.:

For contagious equine metritis (CEM), as per GB requirements with a negative result to a test for: either^() The isolation of Taylorella equigenitalis after cultivation under microaerophilic conditions for a period of at least 7 days, set up within 24 hours after taking the specimens from the donor animal, or 48 hours where the specimens are kept cool during transport;*

and/or^() The detection of genome of Taylorella equigenitalis by PCR or real-time PCR, carried out within 48 hours after taking the specimens from the donor animal;*

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven indien een test voor de opsporing van de verwekker van contagieuze equine metritis (CEM) wordt uitgevoerd op drie monsters (swabs) die tweemaal met een tussenpoos van ten minste zeven dagen zijn genomen van ten minste het preputium, de urethra en de fossa glandis van de donorchengst. De monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na een antimicrobiële behandeling van de donorchengst genomen en in een transportmedium met actieve kool, zoals Amies-medium, geplaatst voordat ze naar het laboratorium werden verzonden waar zij met negatief resultaat werden onderworpen aan een test op Taylorella equigenitalis.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. In het tweede deel van deze verklaring dient de niet van toepassing zijnde optie, op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus, te worden doorgehaald.

De eerste optie in het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorchengst, aan te leveren door belanghebbende.

De tweede optie in het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorchengst, aan te leveren door belanghebbende.

Verklaring e.:

Were subjected with the results specified in point d. of AH/A725A in each case to at least one of the test programmes detailed in GB requirements and as follows:

De testprogramma's worden respectievelijk beschreven in punt 1.6, onder a, b en c, van Hoofdstuk II van Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG.

Verklaring e.i.^(*):

The donor stallion was continuously resident on the semen collection centre for a period of at least 30 days prior to the date of the first collection and during the period of collection of the semen described above, and no equidae on the semen collection centre came during that time into direct contact with equidae of lower health status than the donor stallion.

The tests described in point d. were carried out as per GB requirements;

Indien de donorchengst continu in het spermawinningscentrum aanwezig is gedurende ten minste de laatste dertig dagen voorafgaand aan de datum van de eerste spermawinning en gedurende de winningsperiode van het te exporteren sperma, en indien geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum gedurende genoemde periode rechtstreeks in contact komt met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorchengst, dienen de in punt d. genoemde tests te worden uitgevoerd op monsters die zijn genomen van de donorchengst ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voorafgaand aan de eerste winning van sperma bedoeld voor de import in Groot-Brittannië van vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan veertien dagen na de datum van aanvang van de verblijfsperiode van ten minste dertig dagen voorafgaand aan de datum van de eerste spermawinning.

Op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus dient deze verklaring, indien niet van toepassing, te worden doorgehaald. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Hoofdstuk II, deel I, artikel 1.6, lid a, van Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorhengst, aan te leveren door belanghebbende. De monsternamedata dienen te worden ingevuld in de tabel bij verklaring f., volgens de leidraad.

Verklaring e.ii.(*):

The donor stallion was resident on the semen collection centre for a period of at least 30 days prior to the date of the first collection and during the period of collection of the semen described above, but left the semen collection centre under the responsibility of the centre veterinarian for a continuous period of less than 14 days, and/or other equidae on the semen collection centre came in to direct contact with equidae of a lower health status;

The tests described in point d. were carried out as per GB requirements; and, During the period of collection of the semen intended for imports into Great Britain of fresh, chilled or frozen semen the donor stallion was subjected to the tests described in point d., as follows:

1. *For equine infectious anaemia, one of the tests described in point d.i. was last carried out on a sample of blood taken (Insert date in the table in point f.) not more than 90 days prior to the collection of the semen described above;*
2. *For equine viral arteritis, one of the tests described:*
either() In point d.ii. was last carried out on a sample taken as per GB requirements;*
or() In point d.ii. 2. was carried out on an aliquot of the entire semen of the donor stallion taken as per GB requirements;*
3. *For contagious equine metritis, the test described in point d.iii. was last carried out as per GB requirements:*
either() On two occasions;*
or() On a single occasion and subjected to a PCR or real-time PCR;*

Indien de donorhengst in het spermawinningscentrum aanwezig is gedurende ten minste de laatste dertig dagen voorafgaand aan de datum van de eerste spermawinning en gedurende de winningsperiode van het te exporteren sperma, maar het spermawinningscentrum af en toe onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het spermawinningscentrum voor een aaneengesloten periode van minder dan veertien dagen kan verlaten, en/of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum rechtstreeks in contact komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, dienen de in punt d. genoemde tests als volgt te worden uitgevoerd:

- i) Ten minste eenmaal per jaar op monsters die aan het begin van het fokseizoen of voorafgaand aan de eerste winning van sperma bedoeld voor de import in Groot-Brittannië van vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan veertien dagen na de datum van aanvang van de verblijfsperiode van ten minste dertig dagen voorafgaand aan de datum van de eerste spermawinning zijn genomen van de donorhengst, en
- ii) Gedurende de periode van winning van sperma bedoeld voor de import in Groot-Brittannië van vers, gekoeld of ingevroren sperma, als volgt:
 - (1) De in punt d.i. genoemde test, uitgevoerd op monsters die ten hoogste negentig dagen voorafgaand aan de winning van sperma bedoeld voor de import in Groot-Brittannië zijn genomen;
 - (2) De in punt d.ii. genoemde test, uitgevoerd op monsters die ten hoogste dertig dagen voorafgaand aan de winning van sperma bedoeld voor de import in Groot-Brittannië zijn genomen, tenzij het gaat om een donorhengst waarvan met een virusisolatietest, PCR of real-time PCR (de in punt d.ii. genoemde test), uitgevoerd op monsters van een deel van het volledige sperma die ten hoogste zes maanden voorafgaand aan de winning van sperma bedoeld voor de import in Groot-Brittannië zijn genomen, is bevestigd dat het dier geen virus uitscheidt, en de donorhengst met positief resultaat heeft gereageerd op een serumneutralisatietest voor het opsporen van equine virusarteritis bij een serumverdunding van ten minste 1 op 4;
 - (3) De in punt d.iii. genoemde test voor de opsporing van de verwekker van contagieuze equine metritis (CEM), uitgevoerd op drie monsters (swabs) die ten hoogste zestig dagen voorafgaand aan de winning van sperma bedoeld voor de import in Groot-Brittannië zijn genomen;

Op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus dient deze verklaring, indien niet van toepassing, te worden doorgehaald. Tevens

dienen de niet van toepassing zijnde opties, op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus, te worden doorgehaald. Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Hoofdstuk II, deel I, artikel 1.6, lid b, van Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorhengst, aan te leveren door belanghebbende. De monsternamedata dienen te worden ingevuld in de tabel bij verklaring f., volgens de leidraad.

Verklaring e.iii.(*):

The donor stallion does not meet the conditions set out in GB requirements and the semen is collected for imports into Great Britain of frozen semen.

The tests described in points d.i., d.ii. and d.iii. were carried out as per GB requirements; and, either() The tests for equine viral arteritis described in point d.ii. were carried out as per GB requirements;*

or() The non-shedder state of a donor stallion seropositive for equine viral arteritis was confirmed as per GB requirements;*

Indien de donorhengst niet aan de onder Hoofdstuk II, deel I, artikel 1.6, lid a en lid b, van Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 92/65/EEG genoemde voorwaarden voldoet en het sperma wordt gewonnen voor de import in Groot-Brittannië van ingevroren sperma, dienen de in punt d.i., d.ii. en d.iii. genoemde tests te worden uitgevoerd op monsters die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen zijn genomen van de donorhengst, en dienen de in punt d.i. en d.iii. genoemde tests te worden uitgevoerd op monsters die van de donorhengst zijn genomen gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste dertig dagen vanaf de datum van spermawinning en voordat het sperma uit het spermawinningscentrum wordt afgevoerd, niet eerder dan veertien dagen en niet later dan negentig dagen na de datum van winning van het te exporteren paardensperma.

De in punt d.ii. genoemde tests voor equine viral arteritis dienen te worden uitgevoerd op monsters die zijn genomen gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste dertig dagen vanaf de datum van spermawinning en voordat het sperma uit het spermawinningscentrum wordt afgevoerd of wordt gebruikt, niet eerder dan veertien dagen en niet later dan negentig dagen na de datum van winning van het te exporteren paardensperma. De bemonstering en test op equine virusarteritis na de spermawinning zijn niet nodig als het gaat om een seropositieve donorhengst waarvan met een virusisolatietest, PCR of real-time PCR, met negatief resultaat uitgevoerd op monsters van een aliquot van het volledige sperma van de donorhengst die tweemaal per jaar met een tussenpoos van ten minste vier maanden zijn genomen, is bevestigd dat het dier geen virus uitscheidt, en de donorhengst met positief resultaat heeft gereageerd op een serumneutralisatietest voor het opsporen van equine virusarteritis bij een serumverdunding van ten minste 1 op 4.

Op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus dient deze verklaring, indien niet van toepassing, te worden doorgehaald. Tevens dient de niet van toepassing zijnde optie, op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus, te worden doorgehaald.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Hoofdstuk II, deel I, artikel 1.6, lid c) van Bijlage D bij de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 92/65/EEG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429)) en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de donorhengst, aan te leveren door belanghebbende.

De monsternamedata dienen te worden ingevuld in de tabel bij verklaring f., volgens de leidraad.

Verklaring f.:

Underwent the testing provided for in AH/A781A point b. and AH/A725A points d. and e. samples taken on the following dates:

Identification of semen	Test programme	Start date		Date of sampling for health tests					
		Donor residence	Semen collection	VS(*) point (b) of AH/A781A Requirements	EIA point (d)(i) of AH/A725A	EVA point (d)(ii) of AH/A725A		CEM point (d)(iii) of AH/A725A	
						Blood sample	Semen sample	semen sample 1.	semen sample 2.

De tabel bij deze verklaring dient volledig te worden ingevuld, volgens de volgende leidraad:

Guidance for the completion of the table in point IV.4.6.

Abbreviations:

VS	Vesicular stomatitis (VS) testing if required in accordance with point (b) of AH/A781A
EIA-1	Equine infectious anaemia (EIA) testing first occasion
EIA-2	EIA testing second occasion
EVA-B1	Equine viral arteritis (EVA) testing on blood sample first occasion
EVA-B2	EVA testing on blood sample second occasion
EVA-S1	EVA testing on semen sample first occasion
EVA-S2	EVA testing on semen sample second occasion
CEM-11	Contagious equine metritis (CEM) testing first occasion first sample
CEM-12	CEM testing first occasion second sample taken 7 days after CEM-11
CEM-21	CEM testing second occasion first sample
CEM-22	CEM testing second occasion second sample taken 7 days after CEM-21

Instructions:

- For each semen identified in column A in correspondence with Part I., the test programme ((points (e)(i) of this attestation, (e)(ii) of this attestation and/or (e)(iii) of this attestation) shall be specified in column B, and columns C and D shall be completed with the dates required.
- The dates when samples were taken for laboratory testing prior to the first collection of the semen described above as required in points (e)(i) of this attestation, (e)(ii) of this attestation and (e)(iii) of this attestation, shall be entered in the upper line of columns 6 to 10 of the table, this being the boxes marked with EIA-1, EVA-B1 or EVA-S1 and CEM-11 and CEM-12 in the example below.
- The dates when samples were taken for repeat laboratory testing as required in accordance with point (e)(ii) of this attestation or (e)(iii) of this attestation shall be entered in the lower line of columns 6 to 10 in table, this being the boxes EIA-2, EVA-B2 or EVA-S2 and CEM-21 and CEM-22 in the example below.

Identification of semen	Test programme	Start date		Date of sampling for health tests					
		Donor residence	Semen collection	VS IV.3.2.	EIA IV.4.4.1.	EVA IV.4.4.2.		CEM IV.4.4.3.	
						Blood sample	Semen sample	1. sample	2. sample
A	B	C	D	VS	EIA-1 EIA-2	EVA-B1 EVA-B2	EVA-S1 EVA-S2	CEM-11 CEM-21	CEM-12 CEM-22

AH/A781A Animal requirements (freedom from disease)

Prior to entering the semen collection centre the donor stallions and any other equidae located in the centre:

Verklaring a.:

Were continuously resident for a period of 3 months (or since entry if they were directly imported from Great Britain during the 3 months period) in any EU Member State(s);

Date of arrival to the EU State(s):

ISO code EU State : See annex

Date (dd/mm/yyyy) : See annex

i. Not considered to be infected with African horse sickness as per GB requirements;

ii. Free from Venezuelan equine encephalomyelitis for a period of at least 2 years;

iii. Free from glanders and dourine for a period of at least 6 months;

Het eerste deel van deze verklaring ("... resident for a period of 3 months ...") kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus, waaruit blijkt dat de donorchengsten en eventuele andere paardachtigen die zich in het spermawinningscentrum bevinden gedurende ten minste de laatste drie maanden (of sinds binnenkomst wanneer deze rechtstreeks zijn geïmporteerd vanuit Groot-Brittannië) onmiddellijk

voorafgaand aan de toelating tot het spermawinningscentrum hebben verbleven in Nederland en/of andere EU-lidstaten (incl. de EFTA-lidstaten IJsland, Liechtenstein, Noorwegen en Zwitserland).

N.B.: Monaco is geen EU-lidstaat of EFTA-lidstaat.

Een land of een gedeelte van het grondgebied van een land (regionalisation conform artikel 13 van de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 2009/156/EG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429)) wordt conform artikel 5, lid 2, onder a en b, van de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 2009/156/EG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429) aangemerkt als besmet met Afrikaanse paardenpest indien of wel gedurende de laatste twee jaren de aanwezigheid van Afrikaanse paardenpest is vastgesteld op grond van een klinische, serologische (bij niet-gevaccineerde dieren) en/of epidemiologische aanwijzing, of wel gedurende de laatste twaalf maanden vaccinaties tegen Afrikaanse paardenpest zijn verricht.

Deel i. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (artikel 5, lid 2, onder a en b, van de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 2009/156/EG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429)) en na controle van de dierziektesituatie in Nederland, de EU-lidstaten en de EFTA-lidstaten. Afrikaanse paarden is een aangifteplichtige dierziekte bij equidae. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Deel ii. en deel iii. van deze verklaring kunnen worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland, de EU-lidstaten en de EFTA-lidstaten. Venezolaanse paardenencefalomyelitis, kwade droes en dourine zijn aangifteplichtige dierziekten bij equidae. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Verklaring b.:

Vesicular stomatitis:

- either^(*) i. Originated from the country of export which was on the day of admission into the centre free from vesicular stomatitis (VS) for a period of at least 6 months;*
- or^(*) ii. Were subjected to a virus neutralisation test for vesicular stomatitis (VS) or a VS ELISA carried out as per GB requirements with a negative result on a blood sample taken within 14 days prior to entering the centre;*

De niet van toepassing zijnde optie dient te worden doorgehaald.

Bij de eerste optie (optie i.) van deze verklaring dient "Originated from the country of export ..." te worden geïnterpreteerd als legaal in Nederland en/of andere EU-lidstaten (incl. de EFTA-lidstaten IJsland, Liechtenstein, Noorwegen en Zwitserland) verblijvend (geboren of legaal geïmporteerd in Nederland en/of andere EU-lidstaten (incl. de EFTA-lidstaten) voorafgaand aan toegang tot het spermawinningscentrum).

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus, waaruit blijkt dat de donorhengsten en eventuele andere paardachtigen die zich in het spermawinningscentrum bevinden gedurende ten minste de laatste drie maanden (of sinds binnenkomst wanneer deze rechtstreeks zijn geïmporteerd vanuit Groot-Brittannië) onmiddellijk voorafgaand aan de toelating tot het spermawinningscentrum hebben verbleven in Nederland en/of andere EU-lidstaten (incl. de EFTA-lidstaten) en op basis van het feit dat Nederland en de overige EU-lidstaten (incl. de EFTA-lidstaten) als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kunnen worden beschouwd.

De tweede optie van deze verklaring (optie ii.) is van toepassing indien:

a): Nederland en de overige EU-lidstaten (incl. de EFTA-lidstaten) niet meer als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kunnen worden beschouwd;

of

b): De donorhengsten en eventuele andere paardachtigen die zich in het spermawinningscentrum bevinden in een periode tussen de laatste drie maanden en de laatste zes maanden onmiddellijk voorafgaand aan de toelating tot het spermawinningscentrum in derde landen (in andere landen dan EU-lidstaten (incl. de EFTA-lidstaten) zijn geweest.

N.B.: Voortvloeiend uit deze verklaring is het niet mogelijk dat donorhengsten en eventuele andere paardachtigen die zich in het spermawinningscentrum bevinden tijdens de winningsperiode het spermawinningscentrum kortdurend verlaten voor een bezoek (bijvoorbeeld voor deelname aan wedstrijden/concoursen) aan een derde land (een land buiten de EU (incl. de EFTA-lidstaten).

De tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven:

a): Indien Nederland en de overige EU-lidstaten (incl. de EFTA-lidstaten) op basis van de dierziektesituatie niet meer als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kunnen worden beschouwd;

of

b): Op basis van een verklaring van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus, waaruit blijkt dat de donorhengsten en eventuele andere paardachtigen die zich in het spermawinningscentrum bevinden in een periode tussen de laatste drie maanden en de laatste zes

maanden onmiddellijk voorafgaand aan de toelating tot het spermawinningscentrum in derde landen zijn geweest;

en

op basis van door belanghebbende aan te leveren negatieve laboratoriumuitslagen (virusneutralisatie-test uitgevoerd bij een serumverduunning van 1:32, of een ELISA uitgevoerd in overeenstemming met het relevante hoofdstuk van de Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de WOAH, op een bloedmonster dat is afgenomen binnen veertien dagen voorafgaand aan de toelating tot het spermawinningscentrum) van de donorhengsten en eventuele andere paardachtigen die zich in het spermawinningscentrum bevinden.

De monsternamedata dienen te worden ingevuld in de tabel bij verklaring f., volgens de leidraad.

Verklaring c.:

Originated from holdings which on the day of admission onto the centre fulfilled the requirements of point b. of AH/E605A Establishment requirements;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (artikel 4, lid 5 van de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 2009/156/EG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429)).

AH/P463 Product requirements

- either^(*) a. *No antibiotics were added to the semen;*
or^(*) b. *The following antibiotic or combination of antibiotics was added to produce a concentration in the final diluted semen of not less than:*
Name of antibiotic(s) :
Concentration(s) :

De niet van toepassing zijnde optie dient te worden doorgehaald.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus.

Indien de tweede optie van deze verklaring van toepassing is, dienen de naam/namen van het/de toegevoegde antibioticum of mengsel van antibiotica en de concentraties ervan te worden vermeld.

AH/P551D Product requirements (storage and transport)

The semen described above was:

Verklaring a.:

Collected, processed, stored and transported under conditions which comply with GB requirements;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Hoofdstuk II(I)(1) en Hoofdstuk III(I) van Bijlage D bij de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 92/65/EEG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429)).

Verklaring b.:

Sent to the place of loading in a sealed container in accordance with GB requirements;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Hoofdstuk III(I), punt 1.4 van Bijlage D bij de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 92/65/EEG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429)) en na verzegeling door of onder toezicht van de certificerende NVWA-dierenarts.

5 BEVOEGDHEDEN EN VERANTWOORDELIJKHEDEN

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

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF SEMEN OF EQUIDAE FROM THE NETHERLANDS TO
GREAT BRITAIN, COLLECTED AFTER 30 SEPTEMBER 2014 AND DISPATCHED FROM AN APPROVED
SEMEN COLLECTION CENTRE OF ORIGIN OF THE SEMEN

I. IDENTIFICATION OF THE SEMEN

Product no.	Name of the donor	Identification no. of donor stallion	Species (Scientific name)

Batch no.	Date of collection	Number of straws	Identification of the straws

Number of containers :
 Container number :
 Seal number :

II. ORIGIN OF THE SEMEN

Product no.	Approval no. of the semen collection centre	Address of the semen collection centre

Name and address of consignor :
 Place of loading :

III. DESTINATION OF THE SEMEN

Means of transport :
 Identification of the means of
 transport :
 Entry BCP :
 Place of destination :
 Name and address of consignee :

IV. HEALTH INFORMATION

ANIMAL HEALTH

I, the undersigned, official veterinarian, of the Netherlands hereby certify that:

AH/E351F Establishment requirement (collection centre)

The semen collection centre, in which the semen described above was collected, processed and stored for export to Great Britain is approved and supervised by the competent authority in accordance with GB requirements;

AH/E605A Establishment requirements (freedom from disease)

During the period commencing 30 days prior to the date of first collection of the semen described above until the date the fresh or chilled semen was dispatched or until the 30 days storage period for frozen semen elapsed, the semen centre:

- a. It is situated in the Netherlands or, in the case of regionalisation according to GB requirements, in that part of the territory of the Netherlands which was:
 - i. Not considered to be infected with African horse sickness as per GB requirements;
 - ii. Free from Venezuelan equine encephalomyelitis for a period of at least 2 years;
 - iii. Free from glanders and dourine for a period of at least 6 months;
- b. Fulfilled the conditions for a holding as per GB requirements and in particular:
 - i. Following a case of a disease mentioned below not all the animals of species susceptible to that disease located in

- the holding were slaughtered or killed and the holding has been free from any type of equine encephalomyelitis, equine infectious anaemia (EIA), vesicular stomatitis (VS), rabies, and anthrax as per GB requirements;
- or^(*) ii. Following a case of a disease mentioned below all the animals of species susceptible to that disease located in the holding have been slaughtered or killed and the premises disinfected, and the holding was free for a period of at least 30 days from any type of equine encephalomyelitis, equine infectious anaemia, vesicular stomatitis and rabies or 15 days in the case of anthrax, beginning on the day on which following the destruction of the animals the disinfection of the premises was satisfactorily completed;
- c. Contained only equidae which were free of clinical signs of equine viral arteritis and contagious equine metritis;
- AH/A725A Animal requirements
The semen described above was collected from donor stallions which:
- a. Did not show any clinical sign of an infectious or contagious disease at the time of admission onto the semen collection centre and on the day the semen was collected;
- b. Were kept for a period of at least 30 days prior to the date of semen collection in holdings where no equine animal has shown any clinical sign of equine viral arteritis or contagious equine metritis during that period;
- c. Were not used for natural mating during a period of at least 30 days prior to the date of first semen collection and between the dates of the first sample referred to in points e.i., e.ii. and/or e.iii. of AH/A725A and until the end of the collection period;
- d. Underwent the following tests, which meet at least the requirements of the relevant Chapter of the Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals of the WOA, carried out in a laboratory that fulfils GB requirements, as follows:
- i.^(*) For equine infectious anaemia (EIA), as per GB requirements, an agar-gel immuno-diffusion test (AGID or Coggins test) or an enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) for equine infectious anaemia with a negative result;
- ii. For equine viral arteritis (EVA):
- either^(*) 1. A serum neutralisation test with a negative result at a serum dilution of one in four;
- and/or^(*) 2. A virus isolation test, polymerase chain reaction (PCR) or real time PCR with a negative result on an aliquot of the entire semen of the donor stallion;
- iii. For contagious equine metritis (CEM), as per GB requirements with a negative result to a test for:
- either^(*) The isolation of *Taylorella equigenitalis* after cultivation under microaerophilic conditions for a period of at least 7 days, set up within 24 hours after taking the specimens from the donor animal, or 48 hours where the specimens are kept cool during transport;
- and/or^(*) The detection of genome of *Taylorella equigenitalis* by PCR or real-time PCR, carried out within 48 hours after taking the specimens from the donor animal;
- e. Were subjected with the results specified in point d. of AH/A725A in each case to at least one of the test programmes detailed in GB requirements and as follows:

i.(*) The donor stallion was continuously resident on the semen collection centre for a period of at least 30 days prior to the date of the first collection and during the period of collection of the semen described above, and no equidae on the semen collection centre came during that time into direct contact with equidae of lower health status than the donor stallion.

The tests described in point d. were carried out as per GB requirements;

ii.(*) The donor stallion was resident on the semen collection centre for a period of at least 30 days prior to the date of the first collection and during the period of collection of the semen described above, but left the semen collection centre under the responsibility of the centre veterinarian for a continuous period of less than 14 days, and/or other equidae on the semen collection centre came in to direct contact with equidae of a lower health status;

The tests described in point d. were carried out as per GB requirements; and,

During the period of collection of the semen intended for imports into Great Britain of fresh, chilled or frozen semen the donor stallion was subjected to the tests described in point d., as follows:

1. For equine infectious anaemia, one of the tests described in point d.i. was last carried out on a sample of blood taken (Insert date in the table in point f.) not more than 90 days prior to the collection of the semen described above;

2. For equine viral arteritis, one of the tests described: either(*) In point d.ii. was last carried out on a sample taken as per GB requirements; or(*) In point d.ii.2. was carried out on an aliquot of the entire semen of the donor stallion taken as per GB requirements;

3. For contagious equine metritis, the test described in point d.iii. was last carried out as per GB requirements: either(*) On two occasions; or(*) On a single occasion and subjected to a PCR or real-time PCR;

iii.(*) The donor stallion does not meet the conditions set out in GB requirements and the semen is collected for imports into Great Britain of frozen semen.

The tests described in points d.i., d.ii. and d.iii. were carried out as per GB requirements; and,

either(*) The tests for equine viral arteritis described in point d.ii. were carried out as per GB requirements;

or(*) The non-shedder state of a donor stallion seropositive for equine viral arteritis was confirmed as per GB requirements;

f. Underwent the testing provided for in AH/A781A point b. and AH/A725A points d. and e. on samples taken on the following dates: (see annex)

Identification of semen	Test programme	Start date		Date of sampling for health tests			
		Donor residence	Semen collection	VS(*) point b. of	EIA point d.i. of	EVA point d.ii. of AH/A725A	CEM point d.iii. of AH/A725A

				AH/A781 A Requirements	AH/A725 A	Blood sample	Semen sample	Semen sample 1.	Se m en sa m pl e 2.

- AH/A781A Animal requirements (freedom from disease)
Prior to entering the semen collection centre the donor stallions and any other equidae located in the centre:
- a. Were continuously resident for a period of 3 months (or since entry if they were directly imported from Great Britain during the 3 months period) in any EU Member State(s);
Date of arrival to the EU State(s):
ISO code EU : See annex
State
Date : See annex
(dd/mm/yyyy)
 - i. Not considered to be infected with African horse sickness as per GB requirements;
 - ii. Free from Venezuelan equine encephalomyelitis for a period of at least 2 years;
 - iii. Free from glanders and dourine for a period of at least 6 months;
 - b. Vesicular stomatitis:
 - either(*) i. Originated from the country of export which was on the day of admission into the centre free from vesicular stomatitis (VS) for a period of at least 6 months;
 - or(*) ii. Were subjected to a virus neutralisation test for vesicular stomatitis (VS) or a VS ELISA carried out as per GB requirements with a negative result on a blood sample taken within 14 days prior to entering the centre;
 - c. Originated from holdings which on the day of admission onto the centre fulfilled the requirements of point b. of AH/E605A Establishment requirements.
- AH/P463 Product requirements
either(*) a. No antibiotics were added to the semen;
or(*) b. The following antibiotic or combination of antibiotics was added to produce a concentration in the final diluted semen of not less than:
Name of antibiotic(s) :
Concentration(s) :
- AH/P551D Product requirements (storage and transport)
The semen described above was:
- a. Collected, processed, stored and transported under conditions which comply with GB requirements;
 - b. Sent to the place of loading in a sealed container in accordance with GB requirements.

Notes:

(*) Keep as appropriate.

Groot-Brittannië, paardensperma (Model 1)Code: **PRDSU-09**

Versie: 1.0.7

Ingangsdatum: 29-04-2024

Bijlage 2: annex

Annex

DECLARATION IV AH/A725A f. AND AH/A781A

AH/A725A f.

Identification of semen	Test programma	Start date		Date of sampling for health tests					
		Donor residence	Semen collection	VS(*) point b. of AH/A781A Requirements	EIA point d.i. of AH/A725A	EVA point d.ii. of AH/A725A		CEM point d.iii. of AH/A725A	
Blood sample	Semen sample					Semen sample 1.	Semen sample 2.		

AH/A781A

Date of arrival to the EU State(s):

Product no.	ISO code EU State	Date (dd/mm/yyyy)