



Groot-Brittannië, paardensperma (Model 2)

Code: **PRDSU-10** Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 29-05-2024

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.2	07-05-2023	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website www.gov.uk .
1.0.3	01-04-2024	Aanpassing ten gevolge van wijzigingen in de Regeling erkenning veterinaire laboratoria (REVL).
1.0.4	29-05-2024	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
- Verordening (EU) nr. 176/2010

2.2 Nationale wetgeving

- Gezondheid- en welzijnswet voor dieren, artikel 79
- 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, dat na 31-08-2010 en vóór 01-10-2014 is gewonnen, behandeld en opgeslagen, conform Richtlijn 92/65/EEG, en dat wordt 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.
- 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](https://data.gov.uk/countries-approved-to-export-animals-and-animal-products-to-great-britain)) 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/E351G 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 as per GB requirements;

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven indien het te exporteren paardensperma afkomstig is van een Nederlands erkend spermawinningscentrum (voorheen opgenomen in een lijst overeenkomstig artikel 17, lid 3, onder b, van Richtlijn 92/65/EEG).

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven 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 Richtlijn 92/65/EEG.

AH/E605B 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 30 days storage period for frozen semen elapsed, the semen collection 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;*

'Regionalisation': Conform artikel 13 van Richtlijn 2009/156/EG kan worden beslist dat bovengenoemde vereisten slechts voor een gedeelte van het grondgebied van een derde land gelden. In geval van regionalisering dienen voor wat betreft Afrikaanse paardenpest ten minste de in artikel 5, lid 2, onder a en b, van Richtlijn 2009/156/EG genoemde maatregelen in acht te zijn 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^(*) 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.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (artikel 4, lid 5 van Richtlijn 2009/156/EG).

De tweede optie van deze verklaring dient standaard te worden doorgehaald.

Verklaring c.:

Contains 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/A725B ANIMAL REQUIREMENTS

The semen described above was collected from donor stallions which:

Verklaring a.:

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

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

Verklaring b.:

Have been kept for 30 days prior to the date of semen collection on 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.:

Have not been used for natural mating during 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 this attestation and until the end of the collection period;

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

Verklaring d.:

Have undergone 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 on samples taken in accordance with one of the programmes specified in point (e) in a laboratory recognised by the competent authority:

- Either^(*) i. An agar-gel immuno-diffusion test (Coggins test) for equine infectious anaemia (EIA) considering GB requirements, with negative result;*
Or^() i. An ELISA for equine infectious anaemia (EIA), considering GB requirements, with negative result;*

And

- Either^(*) ii. A serum neutralisation test for equine viral arteritis (EVA) with negative result at a serum dilution of one in four;*
Or^() ii. Virus isolation test for equine viral arteritis (EVA) carried out with negative result on an aliquot of the entire semen of the donor stallion;*

And iii. An agent identification test for contagious equine metritis (CEM) carried out as per GB requirements;

De diagnostische laboratoriumtesten dienen te worden uitgevoerd in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Richtlijn 92/65/EEG).

De agargel-immunodiffusietest (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 deel (i) van deze verklaring in z'n geheel worden doorgehaald.

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

Deel i. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Richtlijn 92/65/EEG) en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van een van de voorgangers van het WBVR) van de donorchengst, aan te leveren door belanghebbende.

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

Deel ii. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Richtlijn 92/65/EEG) en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van een van de voorgangers van het WBVR) van de donorchengst, aan te leveren door belanghebbende.

Deel iii. van deze verklaring kan worden afgegeven indien een test voor het opsporen van contagieuze equine metritis (CEM) wordt uitgevoerd op met een tussenpoos van zeven dagen van de donorchengst verkregen monsters, door isolatie van *Taylorella equigenitalis* na een kweek van zeven tot veertien

dagen uit de pre-ejaculoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de penisschacht, de urethra en de fossa urethralis, beide keren met negatief resultaat.

Deel iii. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Richtlijn 92/65/EEG) en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (afkomstig van GD of een van de voorgangers van het WBVR) van de donorchengst, aan te leveren door belanghebbende.

Verklaring e.:

Have been subjected with the results specified in point d. in each case to at least one of the test programmes:

i. ()*;

ii. (option 1) () or ii. (option 2) (*)*;

iii. ()*;

De testprogramma's die niet van toepassing zijn op de zending dienen, op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus, te worden doorgehaald. Bij het tweede testprogramma (testprogramma ii.) dient, op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het spermawinningscentrum verbonden dierenartspracticus, de niet van toepassing zijnde optie te worden doorgehaald.

Testprogramma i.:

Indien de donorchengst continu in het spermawinningscentrum aanwezig was gedurende ten minste de laatste dertig dagen voorafgaand aan de datum van de eerste spermawinning en gedurende de winningsperiode van het te exporteren paardensperma, en indien geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum gedurende genoemde periode rechtstreeks in contact kwam met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorchengst, dienen de in punt d. genoemde tests te zijn uitgevoerd op monsters die werden genomen voorafgaand aan de eerste spermawinning en niet eerder dan veertien dagen na de datum van aanvang van de verblijfsperiode van ten minste dertig dagen.

Testprogramma ii.:

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

- Voorafgaand aan de datum van de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar waarin het te exporteren paardensperma werd gewonnen en niet eerder dan veertien dagen na de aanvang van de verblijfsperiode van ten minste dertig dagen.
- De in punt d.i. genoemde test voor infectieuze anemie (EIA) voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan negentig dagen voorafgaand aan de winning van het te exporteren paardensperma werd genomen.
- De in punt d.iii. genoemde test voor contagieuze equine metritis (CEM) voor het laatst uitgevoerd op monsters die meer dan zestig dagen voorafgaand aan de winning van het te exporteren paardensperma werden genomen.
- Optie 1: Een van de onder d.ii. genoemde tests voor equine virus arteritis (EVA) voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan dertig dagen voorafgaand aan de winning van het te exporteren paardensperma werd genomen.
- Optie 2: Een virusisolatietest voor equine virus arteritis (EVA), uitgevoerd met negatief resultaat op een deel van het volledige sperma van de donorchengst dat niet meer dan zes maanden voorafgaand aan de winning van het te exporteren paardensperma werd genomen, en waarbij een op dezelfde datum genomen bloedmonster positief reageerde in een serumneutralisatietest voor equine virus arteritis (EVA) bij een serumverdunding van meer dan 1 op 4.

Testprogramma iii.:

Indien de donorchengst niet aan de onder Hoofdstuk II, deel I, artikel 1.6, lid a en lid b, van Bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG genoemde voorwaarden voldeed en/of het sperma werd gewonnen voor de import in Groot-Brittannië van bevroren paardensperma, dienen de in punt d. genoemde tests te zijn uitgevoerd op monsters die werden genomen voorafgaand aan de datum van de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar waarin het te exporteren paardensperma werd

Groot-Brittannië, paardensperma (Model 2)

Code: **PRDSU-10**

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 29-05-2024

gewonnen, en de onder punt d. genoemde tests te zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen tussen veertien en negentig dagen na de winning van het te exporteren paardensperma.

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

Have undergone the testing provided for AH/A781B point b.(*) and point d. on 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/A781B	EIA point d.i. of AH/A725B	EVA point d.ii. of AH/A725B		CEM point d.iii. of AH/A725B	
						Blood sample	Semen sample	1. sample	2. sample

De tabel bij deze verklaring dient volledig te worden ingevuld, volgens de 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 point (b) of AH/A781B.
- 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 AH/A725B, (e)(ii) of AH/A725B and/or (e)(iii) of AH/A725B) 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 AH/A725B, (e)(ii) of AH/A725B and (e)(iii) of AH/A725B, 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 AH/A725B or (e)(iii) of AH/A725B are 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 point b. of AH/A781B	EIA point d.i. of AH/A725B	EVA point d.ii. of AH/A725B		CEM point d.iii. of AH/A725B	
						Blood sample	Semen sample	1. sample	2. sample
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

AH/A781B 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 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 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 Richtlijn 2009/156/EG) wordt conform artikel 5, lid 2, onder a en b, van Richtlijn 2009/156/EG 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 Richtlijn 2009/156/EG) 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) carried out with negative result as per GB requirements;*

De niet van toepassing zijnde optie dient te worden doorgehaald.

Bij de eerste optie van deze verklaring (optie i.) 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 bij een serumverdunding van 1:12, uitgevoerd door een van de voorgangers van het WBVR 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 monsternamedatum dient te worden ingevuld in de tabel bij verklaring 3(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/E605B Establishment requirements;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG).

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 Richtlijn 92/65/EEG).

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 Richtlijn 92/65/EEG) 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.

Groot-Brittannië, paardensperma (Model 2)

Code: **PRDSU-10**

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 29-05-2024

Bijlage 1: certificaat

VETERINARY CERTIFICATE FOR THE EXPORT OF STOCKS OF SEMEN OF EQUIDAE FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN, COLLECTED, PROCESSED AND STORED IN ACCORDANCE WITH DIRECTIVE 92/65 AFTER 31 AUGUST 2010 AND BEFORE 1 OCTOBER 2014 AND DISPATCHED AFTER 31 AUGUST 2010 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 consignee :

IV. HEALTH INFORMATION

ANIMAL HEALTH

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

AH/E351G 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 as per GB requirements;

AH/E605B 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 30 days storage period for frozen semen elapsed, the semen collection 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:
 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^(*) 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. Contains only equidae which were free of clinical signs of equine viral arteritis and contagious equine metritis;

AH/A725B ANIMAL REQUIREMENTS

The semen described above was collected from donor stallions which:

- a. Have not shown any clinical sign of an infectious or contagious disease at the time of admission onto the centre and on the day the semen was collected;
- b. Have been kept for 30 days prior to the date of semen collection on holdings where no equine animal has shown any clinical sign of equine viral arteritis or contagious equine metritis during that period;
- c. Have not been used for natural mating during 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 this attestation and until the end of the collection period;
- d. Have undergone 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 WOAAH, carried out on samples taken in accordance with one of the programmes specified in point e. in a laboratory recognised by the competent authority:
 Either^(*) i. An agar-gel immuno-diffusion test (Coggins test) for equine infectious anaemia (EIA) considering GB requirements, with negative result;
 Or^(*) i. An ELISA for equine infectious anaemia (EIA), considering GB requirements, with negative result;
 And Either^(*) ii. A serum neutralisation test for equine viral arteritis (EVA) with negative result at a serum dilution of one in four;
 Or^(*) ii. Virus isolation test for equine viral arteritis (EVA) carried out with negative result on an aliquot of the entire semen of the donor stallion;
 And iii. An agent identification test for contagious equine metritis (CEM) carried out as per GB requirements;
- e. Have been subjected with the results specified in point d. in each case to at least one of the test programmes:
 i.^(*);

Groot-Brittannië, paardensperma (Model 2)

Code: **PRDSU-10**

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 29-05-2024

- ii. (option 1)^(*) or ii. (option 2)^(*);
iii.^(*);
- f. Have undergone the testing provided for in AH/A781B point b.^(*) and point d. on 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/A781B	EIA point d.i. of AH/A725B	EVA point d.ii. of AH/A725B		CEM point d.iii of AH/A725B	
						Blood sample	Semen sample	1. sample	2. sample

AH/A781B 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 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;
- 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) carried out with negative result as per GB requirements;
- c. Originated from holdings which on the day of admission onto the centre fulfilled the requirements of point b. of AH/E605B 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.

Note:

^(*) Keep as appropriate.

Groot-Brittannië, paardensperma (Model 2)

Code: **PRDSU-10**

Versie: 1.0.4

Ingangsdatum: 29-05-2024

Annex

DECLARATION IV.AH/A781B

Date of arrival to the EU State(s):

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