



# Groot-Brittannië, eicellen & in vivo verkregen runderembryo's

Code: **RNDEU-24** Versie: 1.0.3

Ingangsdatum: 29-04-2024

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.1	19-04-2023	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website <a href="http://www.gov.uk">www.gov.uk</a> .
1.0.2	01-04-2024	Aanpassing ten gevolge van wijzigingen in de Regeling erkenning veterinaire laboratoria (REVL).
1.0.3	29-04-2024	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website <a href="http://www.gov.uk">www.gov.uk</a> .

## 1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van eicellen en in vivo verkregen runderembryo's 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

- Verordening (EU) 2016/429
- Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882
- Gedelegeerde verordening (EU) 2020/686
- Uitvoeringsverordening (EU) 2020/999

### 2.2 Nationale wetgeving

- Wet dieren

### 2.3 Overige

- Handelsovereenkomst tussen Groot-Brittannië en 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

Begrip	Definitie
	zogeneten 'crown dependency' (autonome bezitting van de Britse kroon). Dit geldt ook voor het Isle of Man in de Ierse Zee.
epizootic haemorrhagic disease (EHD)	enzoötische hemorragische ziekte bij herten
rund	Een dier dat behoort tot de hoefdiersoorten in de geslachten Bison, Bos (met inbegrip van de ondergeslachten Bos, Bibos, Novi bos en Poephagus) en Bubalus (met inbegrip van het ondergeslacht Anoa) alsook kruisingen van die soorten.
embryo	Het eerste ontwikkelingsstadium van een dier dat geschikt is voor transplantatie naar een ontvangerdier.
embryowinningsteam	Een inrichting voor levende producten bestaande uit een groep beroepsbeoefenaars of een structuur die door de bevoegde autoriteit is erkend voor de winning, de verwerking, de opslag en het vervoer van in vivo verkregen embryo's van runderen, varkens, schapen, geiten of paardachtigen die voor verplaatsing naar een andere lidstaat of export naar een derde land zijn bestemd.
teamdierenarts	De dierenarts die verantwoordelijk is voor de activiteiten van een embryowinningsteam of een embryoproductieteam.

## 4 WERKWIJZE

De export van eicellen en in vivo verkregen runderembryo's naar Groot-Brittannië 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.
- Artikel 270 van Verordening (EU) 2016/429 geeft aan dat verwijzingen naar de ingetrokken handelingen gelden als verwijzingen naar Verordening (EU) 2016/429 en worden gelezen volgens de concordantietabel in bijlage V bij Verordening (EU) 2016/429.
- Diagnostische laboratoriumtesten dienen 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.
- 'Species': maak een keuze uit 'Bos taurus', 'Bison bison' of 'Bubalus bubalis'.
- '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 certify that the ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup> to be exported are intended for artificial reproduction and:*

Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Bovine embryos' (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)) bevat een lijst met EU-lidstaten en EFTA-landen die toestemming hebben gekregen om runderembryo's naar Groot-Brittannië te exporteren. Indien na controle blijkt dat Nederland staat vermeld op de lijst 'Bovine embryos', mogen eicellen en runderembryo's vanuit Nederland naar Groot-Brittannië worden geëxporteerd.

*AH/T133A Territory requirements (freedom from disease)*

*Were collected in the Netherlands, which according to official findings:*

Deze verklaring ("Were collected in the Netherlands ...") kan worden afgegeven op basis van het registratienummer van het embryowinningsteam dat de eicellen of runderembryo's heeft verzameld, dat conform EU- en nationale regelgeving staat vermeld op elk recipiënt waarin de eicellen of runderembryo's worden opgeslagen en vervoerd.

#### Verklaring a.:

*Was free from rinderpest, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia and lumpy skin disease during the 12 months and free from vesicular stomatitis during the 6 months immediately prior to their collection or carried out vaccination against these diseases during that period;*

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland voor de genoemde periode (gedurende twaalf maanden onmiddellijk voorafgaand aan de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's). Conform de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 zijn een infectie met het runderpestvirus, een infectie met het riftvalleykoortsvirus, besmettelijke runderperipneumonie en een infectie met het nodulaire-dermatosevirus aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan het eerste deel van deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basisonderzoek worden gerapporteerd.

Het tweede deel van deze verklaring is niet van toepassing. Vaccinaties tegen genoemde dierziekten zijn op basis van EU- en nationale regelgeving niet toegestaan in Nederland.

#### Verklaring b.:

*either<sup>(\*)</sup> Was free from foot-and-mouth disease during the 24 months immediately prior to their collection and did not carry out vaccination against foot-and-mouth disease during that period;*

Indien niet van toepassing, dient deze verklaring te worden doorgehaald.

Het eerste deel van deze verklaring ("... free from foot-and-mouth disease ...") kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland voor de genoemde periode (gedurende 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's).

Conform de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 is mond-en-klauwzeer een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Het tweede deel van deze verklaring ("... did not carry out vaccination ...") kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer is momenteel niet toegestaan.

#### Verklaring c.:

*or<sup>(\*)</sup> Was not free from foot-and-mouth disease during the 24 months immediately prior to their collection or carried out vaccination against foot-and-mouth disease during that period, and the donor females and ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup> meet the relevant GB requirements;*

Indien niet van toepassing, dient deze verklaring te worden doorgehaald.

Het eerste deel van deze verklaring ("... not free from foot-and-mouth disease ...") kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland voor de genoemde periode (gedurende

24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's). Conform de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 is mond-en-klauwzeer een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Het tweede deel van deze verklaring ("... *carried out vaccination* ...") kan worden afgegeven wanneer in de genoemde periode (gedurende 24 maanden onmiddellijk voorafgaand aan de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's) in Nederland werd gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer.

Het derde deel van deze verklaring ("... *the donor females and ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup> meet the relevant GB requirements;*") kan worden afgegeven op basis van een verklaring van de teamdierenarts waarin wordt verklaard dat:

- (i) De te exporteren runderembryo's niet werden onderworpen aan penetratie van de zona pellucida.
- (ii) De te exporteren eicellen of runderembryo's onmiddellijk na winning gedurende ten minste dertig dagen onder goedgekeurde omstandigheden werden bewaard.
- (iii) De donorkoeien afkomstig zijn van bedrijven waar in de dertig dagen voorafgaand aan de winning geen enkel dier werd gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose, en geen enkel dier van een gevoelige soort klinische symptomen van mond-en-klauwzeer of nodulaire dermatose vertoonde gedurende dertig dagen voorafgaand aan en ten minste dertig dagen na winning van de te exporteren runderembryo's.

#### Verklaring d.:

Epizootic haemorrhagic disease

*either<sup>(\*)</sup> i. Was free from epizootic haemorrhagic diseases (EHD);*

*or<sup>(\*)</sup> ii. The following serotypes of epizootic haemorrhagic disease (EHD) exist:  
.....(see below) and the donor females were subjected with negative results  
in each case to the following tests carried out in an approved laboratory:*

*Serotypes EHD :*

*Either<sup>(\*)</sup> (1);*

*Or<sup>(\*)</sup> (2);*

*Or<sup>(1)</sup> (3);*

De niet van toepassing zijnde optie dient te worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Conform de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 is een infectie met het virus van epizootische hemorragische ziekte (EHD) een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Het eerste deel van de tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Conform de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 is een infectie met het virus van epizootische hemorragische ziekte (EHD) een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden. De bestaande serotypen van epizootische hemorragische ziekte (EHD) dienen te worden ingevuld.

De tweede optie van deze verklaring bevat drie subopties. De niet van toepassing zijnde subopties dienen te worden doorgehaald. De diagnostische tests voor het EHD-virus dienen te worden uitgevoerd conform hoofdstuk 2.1.3. van de WOA Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.

De eerste suboptie kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (een serologische test voor de detectie van antilichamen tegen de serogroep van het EHD-virus) van de donorkoeien, aan te leveren door belanghebbende. De serologische test dient te worden uitgevoerd op bloedmonsters die tweemaal zijn afgenomen. Het eerste monster dient zijn afgenomen voorafgaand aan de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's, het tweede monster dient te zijn afgenomen ten minste 21 dagen na de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's. Het interval tussen beide monsternamedata mag niet meer dan twaalf maanden bedragen.

De tweede suboptie kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (een serologische test voor de detectie van antilichamen tegen de serogroep van het EHD-virus) van de donorkoeien, aan te leveren door belanghebbende. De serologische test dient te worden uitgevoerd op bloedmonsters die tijdens de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's zijn

afgenomen met intervallen van niet meer dan zestig dagen en tussen de 21 en 60 dagen na de laatste verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's.

De derde suboptie kan worden afgegeven op basis van negatieve laboratoriumuitslagen (een identificatie van het agens) van de donorkoeien, aan te leveren door belanghebbende. De identificatie van het agens dient te worden uitgevoerd op bloedmonsters die zijn afgenomen bij aanvang en einde van de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's, en bij gebruik van een virusisolatietest ten minste elke zeven gedurende de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's of bij gebruik van een PCR-test ten minste elke 28 dagen gedurende de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's.

*AH/E353A Establishment requirement (collection centre)*

*The embryos to be exported were conceived by artificial insemination using semen coming from semen collection or storage centres approved for the collection, processing and/or storage of semen by the competent authority of a third country or part thereof listed on gov.uk or by the competent authority of Great Britain;*

De door Groot-Brittannië gepubliceerde documenten 'Bovine semen' (te vinden via de links:

[EU and EFTA countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk)

en [Non-EU countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](https://data.gov.uk))

bevatten een lijst met EU-lidstaten en EFTA-landen en respectievelijk een lijst met derde landen die toestemming hebben gekregen om sperma van gedomesticeerde runderen naar Groot-Brittannië te exporteren. De te exporteren runderembryo's mogen alleen zijn verkregen door middel van kunstmatige inseminatie met gebruikmaking van rundersperma dat afkomstig is van spermawinningscentra of spermaopslagcentra die zijn erkend door de bevoegde autoriteit van een land (of deel daarvan) dat staat vermeld in een van deze beide documenten of zijn erkend door de bevoegde autoriteit van Groot-Brittannië.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en na controle van de herkomst van het gebruikte rundersperma.

*AH/E370 Establishment requirement*

*Were collected by the embryo collection team which:*

- a. Has been approved in accordance with GB requirements;*
- b. Which carried out the collection, processing, storing and transport of the embryos in accordance with GB requirements;*
- c. Is subject to inspection by an official veterinarian in accordance with Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686;*

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren runderembryo's afkomstig zijn van een erkend embryowinningsteam (opgenomen in een lijst overeenkomstig artikel 8, lid 2, van de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 89/556/EEG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429)).

Deel a. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Hoofdstuk I van Bijlage A bij de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 89/556/EEG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429)).

Deel b. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Hoofdstuk II van Bijlage A bij de inmiddels niet meer van kracht zijnde Richtlijn 89/556/EEG (welke is vervangen door Verordening (EU) 2016/429)).

Deel c. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686).

*AH/E371A Establishment requirement*

*Were collected and processed on premises situated in an area of at least 10 km radius centred on them, on which according to official findings there was no occurrence of foot-and-mouth disease,*

*epizootic haemorrhagic disease, vesicular stomatitis, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia or lumpy skin disease in the 30 days immediately prior to their collection and until dispatch to Great Britain, in the case of fresh ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup>, or during the 30 days after collection, in the case of ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup> subject to a mandatory storage for at least 30 days in accordance with AH/T point c.;*

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland voor de genoemde periode (in het geval van verse eicellen of runderembryo's in de dertig dagen onmiddellijk voorafgaand aan de verzameling tot aan de verzending naar Groot-Brittannië, of gedurende de dertig dagen na de verzameling in het geval de eicellen of runderembryo's gedurende ten minste dertig dagen verplicht dienen te worden bewaard conform verklaring AH/T, punt (c)). Conform de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 zijn mond-en-klauwzeer, een infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, een infectie met het riftvalleykoortsvirus, besmettelijke runderperipneumonie en een infectie met het nodulaire-dermatosevirus aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

*From the time of collection until 30 days thereafter or, in the case of fresh ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup> until the day of their dispatch to Great Britain, they were stored on premises situated in an area of at least 10 km radius centred on them, on which according to official findings there was no occurrence of foot-and-mouth disease, vesicular stomatitis, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia or lumpy skin disease;*

Deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland voor de genoemde periode (vanaf het moment van verzamelen van de te exporteren eicellen of runderembryo's tot dertig dagen daarna of, in het geval van verse eicellen of runderembryo's tot de dag van verzending naar Groot-Brittannië). Conform de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 zijn mond-en-klauwzeer, een infectie met het riftvalleykoortsvirus, besmettelijke runderperipneumonie en een infectie met het nodulaire-dermatosevirus aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

#### *AH/E372A Establishment requirement*

##### Verklaring 6:

*Were collected from the donor females, which:*

- a. Were located, during the 30 days immediately prior to collection, on premises situated in an area of at least 10 km radius centred on them, on which, according to official findings, there was no occurrence of foot-and-mouth disease, bluetongue, epizootic haemorrhagic disease, vesicular stomatitis, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia or lumpy skin disease;*
- b. Showed no clinical signs of disease on the day of collection;*
- c. Spent the six months immediately prior to collection within the territory of the EU and come from herds which are free of tuberculosis, brucellosis, enzootic bovine leukosis according to GB requirements and in which no bovine animal showed clinical signs of infectious bovine rhinotracheitis/infectious pustular vulvo-vaginitis during the previous 12 months;*

Het eerste deel van deel a. van deze verklaring ("... during the 30 days immediately prior to collection ...") kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Het tweede deel van deel a. van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het beslag van herkomst van de donorkoeien voor de genoemde periode (gedurende de dertig dagen onmiddellijk voorafgaand aan de verzameling van de te exporteren eicellen of runderembryo's). Conform de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 zijn mond-

en-klauwzeer, een infectie met het blauwtongvirus (serotypen 1-24), een infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte, een infectie met het riftvalleykoortsvirus, besmettelijke runderperipneumonie en een infectie met het nodulaire-dermatosevirus aangifteplichtige dierziekten in Nederland. Informatie over de dierziektessituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

Deel b. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Het eerste deel van deel c. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de donorkoeien.

Het tweede deel van deel c. van deze verklaring kan worden afgegeven indien het beslag van herkomst van de donorkoeien officieel vrij is van tuberculose en brucellose, en vrij is van enzoötische boviene leukose of waar geen enkel rund de afgelopen drie jaar klinische symptomen van enzoötische boviene leukose vertoonde. Deel c. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

## **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 OVA AND IN VIVO DERIVED EMBRYOS OF DOMESTIC ANIMALS OF THE BOVINE SPECIES, FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN

**I. IDENTIFICATION OF THE EMBRYOS**

Product no.	Identification of donor	Species (Scientific name)	Breed	Category
				In vivo derived embryos

Batch no.	Date of collection	Date of freezing	Quantity

Number of containers :  
 Container number :  
 Seal number :

**II. ORIGIN OF THE EMBRYOS**

Product no.	Approval no. of the embryo collection team	Name and address

Product no.	Additional approvals	Approval no.	Name and address

Name and address consignor :  
 Date of departure :  
 Place of loading :

**III. DESTINATION OF THE EMBRYOS**

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

**IV. HEALTH ATTESTATION**

**ANIMAL HEALTH**

I, the undersigned, official veterinarian of the Netherlands certify that the ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup> to be exported are intended for artificial reproduction and:

AH/T133A Territory requirements (freedom from disease)

Were collected in the Netherlands, which according to official findings:

- a. Was free from rinderpest, rift valley fever, contagious bovine pleuropneumonia and lumpy skin disease during the 12 months and free from vesicular stomatitis during the 6 months immediately prior to their collection or carried out vaccination against these diseases during that period;
- either<sup>(\*)</sup> b. Was free from foot-and-mouth disease during the 24 months immediately prior to their collection and did not carry out vaccination against foot-and-mouth disease during that period;
- or<sup>(\*)</sup> c. Was not free from foot-and-mouth disease during the 24 months immediately prior to their collection or carried out vaccination against foot-and-mouth disease during that period, and the donor females and ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup> meet the relevant GB requirements;
- d. Epizootic haemorrhagic diseases
  - either<sup>(\*)</sup> i. Was free from epizootic haemorrhagic diseases (EHD);



- or<sup>(\*)</sup> ii. The following serotypes of epizootic haemorrhagic disease (EHD) exist:  
 .....(see below) and the donor females were subjected with negative results in each case to the following tests carried out in an approved laboratory:  
 Serotypes EHD :  
 Either<sup>(\*)</sup> (1);  
 Or<sup>(\*)</sup> (2);  
 Or<sup>(\*)</sup> (3);
- AH/E353A Establishment requirement (collection centre)  
 The embryos to be exported were conceived by artificial insemination using semen coming from semen collection or storage centres approved for the collection, processing and/or storage of semen by the competent authority of a third country or part thereof listed on gov.uk or by the competent authority of Great Britain;
- AH/E370 Establishment requirement  
 Were collected by the embryo collection team which:  
 a. Has been approved in accordance with GB requirements;  
 b. Which carried out the collection, processing, storing and transport of the embryos in accordance with GB requirements;  
 c. Is subject to inspection by an official veterinarian in accordance with Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686;
- AH/E371A Establishment requirement  
 Were collected and processed on premises situated in an area of at least 10 km radius centred on them, on which according to official findings there was no occurrence of foot-and-mouth disease, epizootic haemorrhagic disease, vesicular stomatitis, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia or lumpy skin disease in the 30 days immediately prior to their collection and until dispatch to Great Britain, in the case of fresh ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup>, or during the 30 days after collection, in the case of ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup> subject to a mandatory storage for at least 30 days in accordance with AH/T point c.;  
 From the time of collection until 30 days thereafter or, in the case of fresh ova<sup>(\*)</sup>/embryos<sup>(\*)</sup> until the day of their dispatch to Great Britain, they were stored on premises situated in an area of at least 10 km radius centred on them, on which according to official findings there was no occurrence of foot-and-mouth disease, vesicular stomatitis, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia or lumpy skin disease;
- AH/E372A Establishment requirement  
 Were collected from the donor females, which:  
 a. Were located, during the 30 days immediately prior to collection, on premises situated in an area of at least 10 km radius centred on them, on which, according to official findings, there was no occurrence of foot-and-mouth disease, bluetongue, epizootic haemorrhagic disease, vesicular stomatitis, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia or lumpy skin disease;  
 b. Showed no clinical signs of disease on the day of collection;  
 c. Spent the six months immediately prior to collection within the territory of the EU and come from herds which are free of tuberculosis, brucellosis, enzootic bovine leukosis according to GB requirements and in which no bovine animal showed clinical signs of infectious bovine rhinotracheitis/infectious pustular vulvo-vaginitis during the previous 12 months.

**Groot-Brittannië, eicellen & in vivo verkregen runderembryo's**

Code: **RNDEU-24**

Versie: 1.0.3

Ingangsdatum: 29-04-2024

---

By signing this certificate, I certify that the requirements laid out above and in the accompanying notes for completion have been met.

Note:

(\*) Keep as appropriate.