



Groot-Brittannië, fok- en gebruiksrunderen

Code: **RNDUV-69** Versie: 1.1.1

Ingangsdatum: 30-05-2024

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.9	20-11-2023	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website www.gov.uk .
1.1.0	01-04-2024	Aanpassing ten gevolge van wijzigingen in de Regeling erkenning veterinaire laboratoria (REVL).
1.1.1	30-05-2024	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website www.gov.uk .

1 DOEL EN TOEPASSINGSGEBIED

Deze instructie geldt voor het exporteren van fok- en gebruiksrunderen 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) 2020/688
- Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689
- Verordening (EG) nr. 1/2005

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,

Begrip	Definitie
	Herm, Alderney en Sark vormen een zogeheten 'crown dependency' (autonome bezitting van de Britse kroon). Dit geldt ook voor het Isle of Man in de Ierse Zee.
holding(s)	herkomstbedrijf / -bedrijven

4 WERKWIJZE

De export van fok- en gebruiksrunderen (inclusief Bubalus- en bizonsoorten en hun kruisingen) 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.
- Voor de export van levende dieren vanuit een EU-lidstaat naar Groot-Brittannië geldt dat vergunningen voor vervoerders, getuigschriften van vakbekwaamheid en certificaten van goedkeuring van vervoermiddelen die zijn afgegeven door een EU-lidstaat niet geldig zijn voor het vervoer in Groot-Brittannië. Vervoerders die Groot-Brittannië binnenkomen of doorreizen moeten in het bezit zijn van een vergunning voor vervoerders, een getuigschrift van vakbekwaamheid en een certificaat van goedkeuring van het vervoermiddel die zijn afgegeven door Groot-Brittannië.
- Indien een transport van blauwtonggevoelige diersoorten (alle herkauwers en camelidae) naar Groot-Brittannië plaatsvindt deels of geheel door beperkingsgebieden van blauwtong, dient de blauwtongverklaring (zie bijlage 2) te worden opgenomen bij het exportcertificaat. Op basis van het reischema kan worden gecontroleerd of het transport deels of geheel plaatsvindt door beperkingsgebieden van blauwtong. Een plattegrond met beperkingsgebieden van blauwtong is te vinden als bijlage 3 bij BLAUWTONG: protocol vervoer herkauwers (BT-07) (zie: <https://www.nvwa.nl/documenten/export/veterinair/ks-documenten/werkvoorschriften-dierziekten/bt-07-bluetongue>). Informatie met betrekking tot beperkingsgebieden is tevens te vinden op de website van de Europese Commissie: [Bluetongue - European Commission \(europa.eu\)](https://ec.europa.eu/health/bluetongue/).
- Diagnostische laboratoriumtesten dienen te worden uitgevoerd door een laboratorium welk conform het [werkvoorschrift K-O&O-IE-WV05](#) is toegestaan.
- Conform artikel 10, lid 1, onder a) van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 mogen exploitanten gehouden runderen alleen verplaatsen naar een andere lidstaat [en derde landen] als de dieren gedurende ten minste dertig dagen voor het vertrek of, indien zij jonger zijn dan dertig dagen, sedert hun geboorte, ononderbroken in de inrichting hebben verbleven. Dit kan worden gecontroleerd aan de hand van de I&R-gegevens van de te exporten fok- en gebruiksrunderen (runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen). Bovendien mogen in die dertig dagen geen dieren worden aangevoerd uit derde landen.
- Verwijzingen naar Groot-Brittannië in de instructie en/of het certificaat omvatten tevens de export naar de Kanaaleilanden en het Isle of Man.
- Dit certificaat is bedoeld voor gedomesticeerde runderen (inclusief Bubalus- en bizonsoorten en hun kruisingen) bestemd voor de fokkerij en/of productie. Na import in Groot-Brittannië dienen de runderen onverwijld naar het bedrijf van bestemming te worden vervoerd, waar zij gedurende een periode van ten minste dertig dagen dienen te verblijven voordat zij verder worden vervoerd, met uitzondering van verzending naar een slachthuis.
- Indien de fok- en gebruiksrunderen worden geëxporteerd via een verzamelcentrum, dient het verzamelcentrum te voldoen aan de voorwaarden voor erkenning, zoals vastgelegd in Deel 5 van Bijlage I bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgeheven) Verordening (EU) nr. 206/2010.

- *Identification of the means of conveyance*: Registratienummer (treinwagens of containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip) dienen te worden verstrekt. In geval van lossen en herladen dient de exporteur de bevoegde autoriteit van Groot-Brittannië op de hoogte te stellen.
- *Identification system*: Het identificatiesysteem (b.v.: oormerk, tatoeage, microchip, transponder) dient te worden vermeld. Het oormerk dient de ISO-code van Nederland (NL) en het unieke dierregistratienummer te bevatten.
Bij 'Species' dient een van de volgende te worden geselecteerd: 'Bos', 'Bison' en 'Bubalus'.
Age: geboortedatum (dd/mm/jjjj).
Sex: M = male, F = female, C = castrated.
Bij 'Breed' dient een van de volgende te worden geselecteerd: 'purebred' of 'crossbreed'.

Certificaat: zie bijlage

ANIMAL HEALTH

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described above meet the following requirements:

AH/T117 Territory requirements (freedom from disease)

They come from the territory with code: (see below) which, at the date of issuing this certificate:

Territory with code :

- a. either^(*) i. *Has been free for 24 months from foot-and-mouth disease;*
or^(*) ii. *Has been considered free from foot-and-mouth disease since
(dd/mm/yyyy)(see below), without having had cases/outbreaks after that date,
and authorised to export these animals by, of
(dd/mm/yyyy)(see below);*
Considered free since :
Commission Implementing :
Regulation (EU) No
Date of Commission Implementing :
Regulation (EU) No
- b. *Has been free for 12 months from rinderpest, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia and lumpy skin disease and for 6 months from vesicular stomatitis;*
- c. *Where during the last 12 months, no vaccination against the disease mentioned in points a., b. and epizootic haemorrhagic disease has been carried out and imports of domestic cloven-hoofed animals vaccinated against these diseases are not permitted;*
- d. either^(*) i. *Has been free for 24 months from bluetongue and the animals have been kept in that territory for at least 60 days;*
or^(*) ii. *Has been free for 24 months from bluetongue, and the animals have reacted negatively to a serological test for the detection of antibody for bluetongue, carried out on two occasions on samples of blood taken at the beginning of the isolation/quarantine period and at least 28 days later, on
(dd/mm/yyyy)(see annex) and on (dd/mm/yyyy)(see annex), the second of which must have been taken within 10 days before export;*
or^(*) iii. *Has not been free for 24 months from bluetongue; and the animals have been vaccinated as detailed below (see annex) with an inactivated vaccine, at least 60 days before the date of dispatch to Great Britain, against all bluetongue serotype/s (insert serotype/s)(see annex) which are those officially reported anywhere in the whole territory as demonstrated through a surveillance programme during at least the preceding 24 months, and the animals are still within the immunity period of time guaranteed in the specifications of the vaccine at the time of export;*
or^(*) iv. *Is seasonally free of bluetongue and the animals have been kept during the*

- seasonally free period in the seasonally free territory since birth or for at least 60 days prior to shipment;*
- or^(*) v. Is seasonally free of bluetongue and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 28 days prior to shipment, and have reacted negatively to a serological test according to the WOAHA Manual for detection of antibodies for bluetongue virus, carried out at least 28 days after the start of the residence period;*
- or^(*) vi. Is seasonally free of bluetongue and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 14 days prior to shipment, and have reacted negatively to a PCR test for bluetongue virus according to the WOAHA Manual, carried out at least 14 days after the start of the residence period;*
- e. either^(*) i. Has been free for 12 months from epizootic haemorrhagic disease;*
- or^(*) ii. The animals have reacted negatively to a serological test for the detection of antibody for epizootic haemorrhagic disease, carried out on two occasions on samples of blood taken at the beginning of the isolation/quarantine period and at least 28 days later, on (dd/mm/yyyy)(see annex) and on (dd/mm/yyyy)(see annex), the second of which must have been taken within 10 days before export;*
- or^(*) iii. Is seasonally free of epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory since birth or for at least 60 days prior to shipment;*
- or^(*) iv. Is seasonally free of epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 28 days prior to shipment, and have reacted negatively to a serological test according to the WOAHA Manual for detection of antibodies for epizootic haemorrhagic disease virus, carried out at least 28 days after the start of the residence period;*
- or^(*) v. Is seasonally free of epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 14 days prior to shipment, and have reacted negatively to a PCR test for epizootic haemorrhagic disease virus according to the WOAHA Manual, carried out at least 14 days after the start of the residence period;*

Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Live ungulates' (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 tabel waarin in kolom 2 'Code of Territory' de code wordt aangegeven voor alle EU-lidstaten en EFTA-landen. In deze tabel staat achter Nederland in kolom 2 'Code of Territory' vooralsnog de code 'NL-0' vermeld. In het eerste deel van deze verklaring dient dus, na controle van het document 'Live ungulates', de code 'NL-0' te worden ingevuld.

Bij deel a. van deze verklaring dient de niet van toepassing zijnde optie te worden doorgehaald.

De eerste optie van deel a. van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Mond-en-klauwzeer is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

De tweede optie van deel a. van deze verklaring dient vooralsnog standaard te worden doorgehaald. Voor wat betreft de aangifteplichtige dierziekten runderpest, Rift Valley koorts, besmettelijke runderperipneumonie en nodulaire dermatose kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Vesiculaire stomatitis is geen aangifteplichtige dierziekte in Nederland. Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. De World Animal Health Information System (WAHIS) van de WOAHA geeft aan dat vesiculaire stomatitis nooit is gerapporteerd in Nederland. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

Deel c. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen genoemde dierziekten en import in de EU van tegen genoemde dierziekten gevaccineerde dieren is niet toegestaan.

Bij deel d. van deze verklaring dienen de niet van toepassing zijnde opties te worden doorgehaald.

De eerste optie van deel d. van deze verklaring (optie i.) kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland en op basis van de I&R-gegevens van de te exporteren runderen.

Blauwtong is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden.

Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document '*Live ungulates*' (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 tabel waarin in kolom 6 'SG' met de code '**A**' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen aanvullende garanties moeten verstrekken met betrekking tot blauwtong (overeenkomstig punt II.2.1.(d) in het model van veterinaire certificaten BOV-X (opgenomen in Bijlage I, Deel 2 bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgeheven) Verordening (EU) nr. 206/2010)). Vanwege de uitbraken met blauwtong sinds 05-09-2023 en Nederland daardoor sindsdien niet langer als vrij van blauwtong wordt beschouwd, staat in deze tabel achter Nederland in kolom 6 'SG' vooralsnog de code '**A**' vermeld. Voor de export van levende herkauwers vanuit Nederland naar Groot-Brittannië is het naleven van aanvullende garanties met betrekking tot blauwtong dan ook verplicht.

De tweede optie van deel d. van deze verklaring (optie ii.) is alleen van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die aanvullende garanties dienen te verstrekken met betrekking tot blauwtong. De tweede optie van deel d. van deze verklaring (optie ii.) kan worden afgegeven na controle van de door Groot-Brittannië gepubliceerde document '*Live ungulates*', na controle van de dierziektesituatie in Nederland en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende. Blauwtong is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden. De serologische test voor de detectie van antilichamen tegen blauwtong (conform Bijlage I, Deel 6 bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgeheven) Verordening (EU) nr. 206/2010 een blocking- of competitie-Elisa of een agargel-immunodiffusietest) dient tweemaal te zijn uitgevoerd op bloedmonsters genomen aan het begin van de pre-export isolatieperiode en ten minste 28 dagen later, waarvan de tweede binnen tien dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië dient te zijn genomen.

De derde optie van deel d. van deze verklaring (optie iii.) is alleen van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die aanvullende garanties dienen te verstrekken met betrekking tot blauwtong. De derde optie van deel d. van deze verklaring (optie iii.) kan worden afgegeven na controle van de door Groot-Brittannië gepubliceerde document '*Live ungulates*', na controle van de dierziektesituatie in Nederland en op basis van de vaccinatiegegevens van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende (de vaccinatiegegevens dienen te worden vermeld in de annex).

Blauwtong is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden. De te exporteren fok- en gebruiksrunderen dienen ten minste zestig dagen voorafgaand aan de datum van export naar Groot-Brittannië te zijn gevaccineerd met een geïnactiveerd vaccin tegen alle blauwtongserotype(n) die gedurende ten minste de 24 maanden voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië officieel zijn gerapporteerd in Nederland, zoals aangetoond middels een bewakingsprogramma (zoals vastgelegd in Bijlage I bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 opgeheven) Verordening (EG) nr. 1266/2007).

De desbetreffende blauwtongserotype(n) dienen te worden vermeld. De te exporteren fok- en gebruiksrunderen dienen zich op het moment van export nog steeds te bevinden binnen de immuniteitsperiode welke wordt gegarandeerd in de bijsluiters van het vaccin.

Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document '*Live ungulates*' (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 tabel waarin in kolom 7 '*Specific Conditions*' met de code '**XIII**' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen een '*official bluetongue seasonally free status*' hebben. De vierde, vijfde en zesde

optie van deel d. van deze verklaring (optie iv, optie v. en optie vi.) zijn alleen van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die een 'official bluetongue seasonally free status' hebben. In deze tabel staat achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' vooralsnog geen code 'XIII' vermeld. De vierde, vijfde en zesde optie van deel d. van deze verklaring (optie iv., optie v. en optie vi.) dienen dus, na controle van het document 'Live ungulates', vooralsnog standaard te worden doorgehaald. Bij deel e. van deze verklaring dienen de niet van toepassing zijnde opties te worden doorgehaald. De eerste optie van deel e. van deze verklaring (optie i.) kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie in Nederland. Een infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden. Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Live ungulates' (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/data/eu-and-efta-countries-approved-to-export-animals-and-animal-products-to-great-britain)) bevat een tabel waarin in kolom 6 'SG' met de code 'A' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen aanvullende garanties moeten verstrekken met betrekking tot epizoötische hemorragische ziekte (overeenkomstig punt II.2.1.(d) in het model van veterinaire certificaat BOV-X (opgenomen in Bijlage I, Deel 2 bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgeheven) Verordening (EU) nr. 206/2010)). In deze tabel staat achter Nederland in kolom 6 'SG' vooralsnog de code 'A' vermeld. Voor de export van levende herkauwers vanuit Nederland naar Groot-Brittannië is het naleven van aanvullende garanties met betrekking tot epizoötische hemorragische ziekte dan ook verplicht.

De tweede optie van deel e. van deze verklaring (optie ii.) is alleen van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die aanvullende garanties dienen te verstrekken met betrekking tot epizoötische hemorragische ziekte. De tweede optie van deel e. van deze verklaring (optie ii.) kan worden afgegeven na controle van de door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Live ungulates', na controle van de dierziektesituatie in Nederland en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende. Een infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte is een aangifteplichtige dierziekte in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden. De serologische test voor de detectie van antilichamen tegen epizoötische hemorragische ziekte (conform Bijlage I, Deel 6 bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgeheven) Verordening (EU) nr. 206/2010 een agargel-immunodiffusietest) dient tweemaal te zijn uitgevoerd op bloedmonsters genomen aan het begin van de pre-export isolatieperiode en ten minste 28 dagen later, waarvan de tweede binnen tien dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië dient te zijn genomen.

Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Live ungulates' (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/data/eu-and-efta-countries-approved-to-export-animals-and-animal-products-to-great-britain)) bevat een tabel waarin in kolom 7 'Specific Conditions' met de code 'XIII' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen een 'official epizootic haemorrhagic disease seasonally free status' hebben. De derde, vierde en vijfde optie van deel e. van deze verklaring (optie iii., optie iv. en optie v.) zijn alleen van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die een 'official epizootic haemorrhagic disease seasonally free status' hebben. In deze tabel staat achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' vooralsnog geen code 'XIII' vermeld. De derde, vierde en vijfde optie van deel e. van deze verklaring (optie iii., optie iv. en optie v.) dienen dus, na controle van het document 'Live ungulates', vooralsnog standaard te worden doorgehaald.

AH/T505 Territory requirements

- either^(*) a. They have remained in the territory described under AH/T(freedom from disease) since birth, or for at least the last six months before dispatch to Great Britain and without contact with imported cloven-hoofed animals for the last 30 days;
- or^(*) b. Have been introduced on (dd/mm/yyyy)(see annex) into the EU and EFTA territory described under AH/T, from the EU and EFTA territory with code (see annex) that at that date was authorised to import the animals into Great Britain and the animals have not been in contact with cloven-hoofed animals imported into the EU and EFTA for the last 30 days;

'... the territory described under AH/T(freedom from disease) ...' = Nederland

De niet van toepassing zijnde optie dient te worden doorgehaald.

Het eerste deel van de eerste optie van deze verklaring (vanaf geboorte of ten minste de laatste zes maanden voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië in Nederland verbleven) kan worden afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen (runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen).

Het tweede deel van de eerste optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

Het eerste deel van de tweede optie van deze verklaring (in Nederland binnengebracht) kan worden afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen (runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen) en op basis van de bijbehorende TRACES-certificaten. Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document '*Live ungulates*' (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 tabel waarin in kolom 2 '*Code of Territory*' de code wordt aangegeven voor alle EU-lidstaten en EFTA-landen. De datum waarop en de code van de EU-lidstaat of het EFTA-land waaruit de te exporteren fok- en gebruiksrunderen Nederland zijn binnengebracht dienen te worden ingevuld.

Het tweede deel van de tweede optie van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving.

AH/E009 Establishment requirements (holding)

They have remained since birth or at least 40 days before dispatch in the holding(s) of origin described under Part II. of this certificate:

- a. In and around which, in an area with a 150 km radius, there has been no case/outbreak of epizootic haemorrhagic disease during the previous 90 days;*
- b. In and around which, in an area with a 10 km radius, there has been no case/outbreak of foot-and-mouth disease, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia and vesicular stomatitis, and in the case of:
bluetongue in an area with a 150 km radius,
Rift Valley fever in an area with a 100 km radius,
lumpy skin disease in an area with a 50 km radius,
during the previous 40 days;*

Volgens het eerste deel van deze verklaring dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen vanaf de geboorte of ten minste de laatste veertig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië te hebben verbleven op het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen (runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen).

Infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte is een aangifteplichtige dierziekte. Deel a. van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen. Informatie over de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen is [hier](#) te vinden.

Voor wat betreft de aangifteplichtige dierziekten mond-en-klauwzeer, runderpest, besmettelijke runderperipneumonie, blauwtong, Rift Valley koorts en nodulaire dermatose kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen. Informatie over de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen is [hier](#) te vinden.

Vesiculaire stomatitis is geen aangifteplichtige dierziekte. Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. De World Animal Health Information System (WAHIS) van de WOAH geeft aan dat vesiculaire stomatitis nooit is gerapporteerd in Nederland. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

N.B.: De opgegeven afstanden gelden ongeacht nationale of territoriale grenzen.

AH/E415 Establishment requirements

They are/were^() dispatched from their holding(s) of origin, without passing through any market: either^(*) a. Directly to Great Britain; or^(*) b. To the officially authorised assembly centre described in Part II. of this certificate situated within the territory described under AH/T (freedom from disease);*

c. And, until dispatched to Great Britain are compliant with GB requirements;

De niet van toepassing zijnde optie (optie a. of optie b.) dient te worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring (optie a.) kan worden afgegeven indien de te exporteren fok- en gebruiksrunderen rechtstreeks vanaf het herkomstbedrijf worden geëxporteerd naar Groot-Brittannië. Dit kan worden gecontroleerd aan de hand van het reisplan.

De tweede optie van deze verklaring (optie b.) kan worden afgegeven indien de te exporteren fok- en gebruiksrunderen vanaf een officieel erkend verzamelcentrum worden geëxporteerd naar Groot-Brittannië. De blokperiode op het verzamelcentrum mag niet langer zijn dan zes dagen.

Conform de vereisten van Groot-Brittannië dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen niet in contact te zijn geweest met andere evenhoevigen die niet voldoen aan de gezondheidseisen zoals beschreven in dit certificaat, en dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen zich niet te hebben bevonden op een plaats waar of waar binnen een straal van 10 km, gedurende de dertig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië een uitbraak heeft plaatsgevonden van een van de in *AH/T (freedom from disease)* vermelde dierziekten.

Deel c. van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en na controle van de dierziektessituatie in Nederland. Dierziekten genoemd in *AH/T (freedom from disease)*: mond-en-klauwzeer, runderpest, Rift Valley koorts, besmettelijke runderperipneumonie, nodulaire dermatose, vesiculaire stomatitis, epizoötische hemorragische ziekte en blauwtong. Mond-en-klauwzeer, runderpest, Rift Valley koorts, besmettelijke runderperipneumonie, nodulaire dermatose, epizoötische hemorragische ziekte en blauwtong zijn aangifteplichtige dierziekten. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Als de verklaring op geel gaat is informatie over de dierziektessituatie op en rondom (straal van 10 km) het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven of op en rondom (straal van 10 km) het officieel erkend verzamelcentrum [hier](#) te vinden.

Vesiculaire stomatitis is geen aangifteplichtige dierziekte. Voor wat betreft vesiculaire stomatitis kan deel c. van deze verklaring worden afgegeven op basis van het feit dat Nederland als 'historisch vrij' van vesiculaire stomatitis kan worden beschouwd. De World Animal Health Information System (WAHIS) van de WOAH geeft aan dat vesiculaire stomatitis nooit is gerapporteerd in Nederland. Mocht vesiculaire stomatitis in de toekomst toch worden gediagnosticeerd in Nederland, zal dit middels de basismonitoring worden gerapporteerd.

AH/E602 Establishment requirements (specific requirements)

According to official information, no clinical or pathological evidence of infectious bovine rhinotracheitis (IBR) has been recorded in the holding(s) of origin referred to in Part II. of this certificate, for the last 12 months and the animals referred to in Part I. of this certificate are compliant with GB requirements;

Deze verklaring is alleen van toepassing op de export van fok- en gebruiksrunderen vanuit Nederland naar Jersey. Indien deze verklaring niet van toepassing is, dient deze te worden doorgehaald.

Het eerste deel van deze verklaring ("*... no clinical or pathological evidence of infectious bovine rhinotracheitis (IBR) ...*") kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het exportbedrijf verbonden dierenartspracticus.

Conform de vereisten van Groot-Brittannië dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen de laatste dertig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië te hebben verbleven in een door de bevoegde autoriteit van Nederland goedgekeurde pre-export isolatievoorziening, dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen met negatief resultaat te zijn onderworpen aan een serologische test op IBR op sera die ten minste 21 dagen na aanvang van de pre-export isolatie zijn genomen (waarbij ook de eventuele overige runderen in de pre-export isolatievoorziening met negatief resultaat

zijn onderworpen aan een serologische test op IBR), en dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen niet te zijn gevaccineerd tegen IBR.

Het tweede deel van deze verklaring ("... *compliant with GB requirements* ...") kan worden afgegeven wanneer de te exporteren fok- en gebruiksrunderen gedurende de laatste dertig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië hebben verbleven in een door de NVWA goedgekeurde pre-export isolatievoorziening (zie instructie "pre-export quarantaine en isolatie (HORQU-01); over de pre-export isolatie worden voorafgaand hieraan werkafspraken gemaakt tussen belanghebbende en de NVWA), op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van zowel de te exporteren fok- en gebruiksrunderen als ook de eventuele overige runderen in de pre-export isolatievoorziening (aan te leveren door belanghebbende), en op basis van een verklaring met gelijke strekking van de aan het exportbedrijf verbonden dierenartspracticus waaruit blijkt dat de te exporteren fok- en gebruiksrunderen niet zijn gevaccineerd tegen IBR.

AH/A252 Animal requirements (examination)

They were examined by an official veterinarian within 24 hours of loading and showed no clinical sign of disease;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een klinische inspectie, uitgevoerd door de certificerende NVWA-dierenarts, waarbij blijkt dat er geen klinische symptomen van dierziekten zijn. De te exporteren fok- en gebruiksrunderen dienen binnen 24 uur voor laden klinisch te zijn onderzocht.

AH/A351 Animal requirements (transport)

Any transport vehicles or containers in which they were loaded were cleaned and disinfected before loading with an officially authorised disinfectant;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van de R&O-gegevens van het vervoermiddel (het vervoermiddel dient van tevoren te zijn gereinigd en gedesinfecteerd).

AH/A352 Animal requirements (transport)

They have been loaded for dispatch to Great Britain on (dd/mm/yyyy)(see below) in the means of transport described in Part III. of this certificate that complies with GB requirements;

Date of loading :

Conform de vereisten van Groot-Brittannië dienen de transportmiddelen voorafgaand aan het laden te zijn gereinigd en gedesinfecteerd met een officieel goedgekeurd desinfectiemiddel en dusdanig te zijn geconstrueerd dat uitwerpselen, urine, strooisel of voer tijdens het transport niet uit het voertuig of de container kunnen stromen of vallen.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving en op basis van de R&O-gegevens van het vervoermiddel (het vervoermiddel dient van tevoren te zijn gereinigd en gedesinfecteerd).

De exportdatum ('*Date of loading*') dient te worden ingevuld. Hierbij is de export van de fok- en gebruiksrunderen naar Groot-Brittannië niet toegestaan indien de dieren zijn geladen voorafgaand aan de datum waarop toestemming werd verleend voor de export vanuit Nederland naar Groot-Brittannië, of gedurende een periode waarin door Groot-Brittannië beperkende maatregelen zijn vastgesteld tegen de import van fok- en gebruiksrunderen vanuit Nederland.

AH/A703 Animal requirements

They are not animals to be killed under a national programme for the eradication of diseases, nor have they been vaccinated against the diseases referred to under AH/T (freedom from disease) points a. and b.;

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving. Vaccinatie tegen de in verklaring AH/T (freedom from disease), punt a. en punt b. genoemde dierziekten is niet toegestaan.

AH/A704 Animal requirements (herds)

They come from herds that are not restricted under the national legislation pertaining to the eradication of tuberculosis, brucellosis and enzootic bovine leukosis;

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

AH/A705 Animal requirements (herds)

They come from herds recognised as officially tuberculosis-free, and meet relevant GB requirements:

either^() A.;*

or^() B.;*

or^() C.;*

Conform de vereisten van Groot-Brittannië zijn rundveebeslagen officieel tuberculosevrij indien wordt voldaan aan Bijlage A bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn Richtlijn 64/432/EEG.

Ten aanzien van tuberculose geldt dat een land officieel vrij kan zijn van deze dierziekte. Het land blijft de officiële vrij-status behouden zolang het aantal besmette UBN's onder de 0,2% van het totale aantal runder-UBN's blijft. Dit wil dus niet zeggen dat ook automatisch alle bedrijven in zo'n land vrij zijn. Als geëist wordt dat een bedrijf in Nederland vrij is, moet worden gecontroleerd of het bedrijf waarvan de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn niet voorkomt op de lijst met geblokkeerde bedrijven.

Als de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn uit een andere EU-lidstaat dan Nederland, zal belanghebbende moeten aantonen dat de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn van een bedrijf dat officieel vrij is van de betreffende dierziekte. Dit kan bijvoorbeeld met behulp van de TRACES-certificaten of een verklaring van een aan het herkomstbedrijf verbonden dierenartspracticus.

Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Live ungulates' (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 tabel waarin in kolom 7 'Specific Conditions' met de code 'XII' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen door Groot-Brittannië zijn erkend, voor de export van levende dieren naar Groot-Brittannië met het model van veterinaire certificaat BOV-X, officieel tuberculosevrij verklaarde rundveebeslagen te hebben op basis van voorwaarden gelijkwaardig aan die van de punten 1 en 2 van Bijlage A.I bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn 64/432/EEG. In deze tabel staat achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' geen code 'XII' vermeld.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle of het exportbedrijf niet voorkomt op de lijst met geblokkeerde bedrijven (de lijst met geblokkeerde bedrijven is [hier](#) te vinden) of (voor fok- en gebruiksrunderen afkomstig van een andere EU-lidstaat dan Nederland of EFTA-land) op basis van TRACES-certificaten of een verklaring van een aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aan te leveren door belanghebbende.

Bij het tweede deel van deze verklaring dienen de niet van toepassing zijnde opties (optie (A), (B), of (C)) te worden doorgehaald.

De eerste optie van het tweede deel van deze verklaring (optie A) is van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die door Groot-Brittannië worden erkend als officieel tuberculosevrij. Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Live ungulates' (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 tabel waarin in kolom 7 'Specific Conditions' met de code 'II' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen door Groot-Brittannië worden erkend, voor de export van levende dieren naar Groot-Brittannië met het model van veterinaire certificaat BOV-X, als officieel tuberculosevrij. In deze tabel staat achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' de code 'II' vermeld. Nederland wordt dus door Groot-Brittannië erkend als officieel tuberculosevrij. De eerste optie van het tweede deel van deze verklaring

(optie A) kan dan ook worden afgegeven, zolang in de tabel achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' de code 'II' staat vermeld; de eerste optie van het tweede deel van deze verklaring (optie A) kan worden afgegeven na controle van het document 'Live ungulates'.

Conform de vereisten van Groot-Brittannië dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen te worden onderworpen aan een intradermale tuberculinetest, die in de laatste dertig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië met negatief resultaat werd uitgevoerd. De intradermale tuberculinetest dient te worden uitgevoerd overeenkomstig de protocollen die zijn beschreven in Deel 6 van Bijlage I bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgeheven) Verordening nr. 206/2010. De tweede optie van het tweede deel van deze verklaring (optie B) kan worden afgegeven op basis van de negatieve testuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

De derde optie van het tweede deel van deze verklaring (optie C) is van toepassing op fok- en gebruiksrunderen die minder dan zes weken oud zijn. De derde optie van het tweede deel van deze verklaring (optie C) kan worden afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de te exporten fok- en gebruiksrunderen (runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen).

AH/A706 Animal requirements (herds)

They have not been vaccinated against brucellosis and come from herds recognised as officially brucellosis-free, and meet relevant GB requirements:

either^() A.;*
or^() B.;*
or^() C.;*
or^() D.;*

Conform de vereisten van Groot-Brittannië zijn rundveebeslagen officieel brucellosevrij indien wordt voldaan aan Bijlage A bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn Richtlijn 64/432/EEG.

Ten aanzien van runderbrucellose (*Brucella abortus*) geldt dat een land officieel vrij kan zijn van deze dierziekte. Het land blijft de officiële vrij-status behouden zolang het aantal besmette UBN's onder de 0,2% van het totale aantal runder-UBN's blijft. Dit wil dus niet zeggen dat ook automatisch alle bedrijven in zo'n land vrij zijn. Als geëist wordt dat een bedrijf in Nederland vrij is, moet gecontroleerd worden of het bedrijf waarvan de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn niet voorkomt op de lijst met geblokkeerde bedrijven.

Als de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn uit een andere EU-lidstaat dan Nederland, zal belanghebbende moeten aantonen dat de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn van een bedrijf dat vrij is van de betreffende dierziekte. Dit kan bijvoorbeeld met behulp van TRACES-certificaten of een verklaring van een aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving (vaccinatie tegen runderbrucellose is niet toegestaan in de EU) en na controle of het exportbedrijf niet voorkomt op de lijst met geblokkeerde bedrijven (de lijst met geblokkeerde bedrijven is [hier](#) te vinden) of (voor fok- en gebruiksrunderen afkomstig van een andere EU-lidstaat dan Nederland) op basis van TRACES-certificaten of een verklaring van een aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aan te leveren door belanghebbende.

Bij het tweede deel van deze verklaring dienen de niet van toepassing zijnde opties (optie (A), (B), (C) of (D)) te worden doorgehaald.

De eerste optie van het tweede deel van deze verklaring (optie A) is van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die door Groot-Brittannië worden erkend als officieel brucellosevrij. Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Live ungulates' (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 tabel waarin in kolom 7 'Specific Conditions' met de code 'III' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen door Groot-Brittannië worden erkend, voor de export van levende dieren naar Groot-Brittannië met het model van veterinaire certificaat BOV-X, als officieel brucellosevrij. In deze tabel staat achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' de code 'III' vermeld. Nederland wordt dus door Groot-Brittannië erkend als officieel brucellosevrij. De eerste optie van het tweede deel van deze verklaring

(optie A) kan dan ook worden afgegeven zolang in de tabel achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' de code 'III' staat vermeld; de eerste optie van het tweede deel van deze verklaring (optie A) kan worden afgegeven na controle van het document 'Live ungulates'.

Conform de vereisten van Groot-Brittannië dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen te worden onderworpen aan ten minste één test op runderbrucellose, uitgevoerd op monsters die in de laatste dertig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië zijn genomen. De tests (serumagglutinatietest, complementbindingsreactie, gebufferde brucellaantigeentest, enzyme linked immuno-absorbent assay (ELISA) of fluorescentiepolarisatietest (FPA)) dienen te worden uitgevoerd overeenkomstig de protocollen die zijn beschreven in Deel 6 van Bijlage I bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgeheven) Verordening nr. 206/2010. De tweede optie van het tweede deel van deze verklaring (optie B) kan worden afgegeven op basis van de negatieve testuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

De derde optie van het tweede deel van deze verklaring (optie C) is van toepassing op fok- en gebruiksrunderen die minder dan twaalf maanden oud zijn. De derde optie van het tweede deel van deze verklaring (optie C) kan worden afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de te exporten fok- en gebruiksrunderen (runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen).

De vierde optie van het tweede deel van deze verklaring (optie D) is van toepassing op gecasteerde mannelijke fok- en gebruiksrunderen (stieren) van elke leeftijd.

AH/A720 Animal requirements (herds)

- either^(*) a. They come from herds included in an official system for the control of enzootic bovine leukosis, and in which there has been no evidence either clinical or as a result of a laboratory test of this disease during the past two years;
- or^(*) b. They come from herds recognised as officially enzootic-bovine-leukosis-free;
- c. And meet relevant GB requirements:
- either^(*) A.;
- or^(*) B.;
- or^(*) C.;

De niet van toepassing zijnde optie (optie a. of optie b.) dient te worden doorgehaald.

De eerste optie van deze verklaring (optie a.) dient standaard te worden doorgehaald.

Conform de vereisten van Groot-Brittannië zijn rundveebeslagen officieel vrij van enzoötische runderleukose (EBL) indien wordt voldaan aan Hoofdstuk I van Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn Richtlijn 64/432/EEG. Ten aanzien van endemische runderleukose (EBL) geldt dat een land officieel vrij kan zijn van deze dierziekte volgens EU-regelgeving. Het land blijft de officiële vrij-status behouden zolang het aantal besmette UBN's onder de 0,2% van het totale aantal runder-UBN's blijft. Dit wil dus niet zeggen dat ook automatisch alle bedrijven in zo'n land vrij zijn. Als geëist wordt dat een bedrijf in Nederland vrij is, moet worden gecontroleerd of het bedrijf waarvan de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn niet voorkomt op de lijst met geblokkeerde bedrijven.

Als de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn uit een andere EU-lidstaat dan Nederland, zal belanghebbende moeten aantonen dat de te exporteren fok- en gebruiksrunderen afkomstig zijn van een bedrijf dat vrij is van de betreffende dierziekte. Dit kan bijvoorbeeld met behulp van TRACES-certificaten of een verklaring van een aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus.

Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Live ungulates' (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 tabel waarin in kolom 7 'Specific Conditions' met de code 'IVb' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen door Groot-Brittannië zijn erkend, voor de export van levende dieren naar Groot-Brittannië met het model van veterinaire certificaat BOV-X, officieel enzoötische runderleukosevrij verklaarde rundveebeslagen te hebben op basis van voorwaarden gelijkwaardig aan die van Hoofdstuk I van Bijlage D bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Verordening (EU) 2016/429 vervangen) Richtlijn Richtlijn 64/432/EEG. In deze tabel staat achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' geen code 'IVb' vermeld.

De tweede optie van deze verklaring (optie b) kan worden afgegeven na controle of het exportbedrijf niet voorkomt op de lijst met geblokkeerde bedrijven (de lijst met geblokkeerde bedrijven is [hier](#) te vinden) of (voor fok- en gebruiksrunderen afkomstig van een andere EU-lidstaat dan Nederland) op basis van TRACES-certificaten of een verklaring van een aan het bedrijf verbonden dierenartspracticus, aan te leveren door belanghebbende.

De niet van toepassing zijnde opties van het derde deel (deel c.) van deze verklaring (optie (A), (B) of (C)) dienen te worden doorgehaald.

De eerste optie van het derde deel (deel c.) van deze verklaring (optie A) is van toepassing op EU-lidstaten en EFTA-landen die door Groot-Brittannië worden erkend als officieel vrij van enzoötische runderleukose (EBL). Het door Groot-Brittannië gepubliceerde document 'Live ungulates' (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 tabel waarin in kolom 7 'Specific Conditions' met de code 'IVa' wordt aangegeven welke EU-lidstaten en EFTA-landen door Groot-Brittannië worden erkend, voor de export van levende dieren naar Groot-Brittannië met het model van veterinaire certificaat BOV-X, als officieel vrij van enzoötische runderleukose (EBL). In deze tabel staat achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' de code 'IVa' vermeld. Nederland wordt dus door Groot-Brittannië erkend als officieel vrij van enzoötische runderleukose (EBL). De eerste optie van het derde deel (deel c.) van deze verklaring (optie A) kan dan ook worden afgegeven zolang in de tabel achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' de code 'IVa' staat vermeld; de eerste optie van het derde deel (deel c.) van deze verklaring (optie A) kan worden afgegeven na controle van het document 'Live ungulates'.

Conform de vereisten van Groot-Brittannië dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen te worden onderworpen aan een individuele test op enzoötische runderleukose (EBL), die met negatief resultaat is uitgevoerd op monsters die in de laatste dertig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië zijn genomen. De tests (agargel-immunodiffusietest of enzyme linked immunosorbent assay (ELISA)) dienen te worden uitgevoerd overeenkomstig de protocollen die zijn beschreven in Deel 6 van Bijlage I bij (de sinds 21-04-2021 niet meer van kracht zijnde en door Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 opgeheven) Verordening nr. 206/2010. De tweede optie van het derde deel (deel c.) van deze verklaring (optie B) kan worden afgegeven op basis van de negatieve testuitslagen van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen, aan te leveren door belanghebbende.

De derde optie van het derde deel (deel c.) van deze verklaring (optie C) is van toepassing op fok- en gebruiksrunderen die minder dan twaalf maanden oud zijn. De derde optie van het derde deel (deel c.) van deze verklaring (optie C) kan worden afgegeven op basis van de I&R-gegevens van de te exporten fok- en gebruiksrunderen (runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen).

AT/001 Animal transport

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described above have been treated before and at the time of loading in accordance with the relevant provisions GB regulation, in particular as regards watering and feeding, and they are fit for the intended transport;

Deze verklaring kan na controle worden afgegeven indien wordt voldaan aan Verordening (EU) 1/2005).

PUBLIC HEALTH

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described in this certificate:

PH/RS003 Residues and substances

Have not received:

- a. Any stilbene or thyrostatic substances; or*
- b. Estrogenic, androgenic, gestagenic or β -agonist substances for purposes other than therapeutic or zootechnical treatment;*

Deze verklaring heeft betrekking op de therapeutische of zoötechnische behandeling, zoals gedefinieerd in Richtlijn 96/22/EG.

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

PH/D012 Bovine spongiform encephalopathy (BSE)

With regard to bovine spongiform encephalopathy (BSE):

- a. The animals are identified by a permanent identification system enabling them to be traced back to the dam and herd of origin, and they are compliant with GB requirements; and*
- b. either^(*)*
- i. If there have been BSE indigenous cases in the country concerned, the animals were born after the date from which the ban on the feeding of ruminants with meat-and-bone meal and greaves derived from ruminants, as defined in the WOAH Terrestrial code, was effectively enforced or after the date of birth of the last BSE indigenous case if born after the date of the feed ban;*
- or^(*)*
- ii. The animals were born after the date from which the ban on the feeding of ruminants with meat-and-bone meal and greaves derived from ruminants as defined in the WOAH Terrestrial code, was effectively enforced or after the date of birth of the last BSE indigenous case if born after the date of the feed ban;*
- or^(*)*
- iii. The animals were born at least two years after the date from which the ban on the feeding of ruminants with meat-and-bone meal and greaves derived from ruminants, as defined in the WOAH Terrestrial code, was effectively enforced or after the date of birth of the last BSE indigenous case if born after the date of the feed ban;*

Conform de vereisten van Groot-Brittannië dienen de te exporteren fok- en gebruiksrunderen niet te zijn blootgesteld aan de volgende dieren:

- 1): Runderen, lijdend aan BSE.
- 2): Runderen die tijdens hun eerste levensjaar zijn opgegroeid met runderen lijdend aan BSE en waarvan door middel van onderzoek is gebleken dat zij in die periode hetzelfde mogelijk gecontamineerd voer hebben gegeten, of
- 3): Indien de resultaten van het onder 2) bedoelde onderzoek geen uitsluitel geven, runderen die geboren zijn in hetzelfde rundveebeslag als, en binnen twaalf maanden na de geboorte van, de runderen lijdend aan BSE.

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

Bij deel b. van deze verklaring dienen de niet van toepassing zijnde opties te worden doorgehaald.

Deel b.i. is alleen van toepassing indien de te exporteren fok- en gebruiksrunderen zijn geboren en voortdurend zijn grootgebracht in een land of regio, of landen of regio's, dat is geclassificeerd als een land of regio met een verwaarloosbaar BSE-risico.

Deel b.ii. is alleen van toepassing als het land of de regio van herkomst van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen is geclassificeerd als een land of regio met een gecontroleerd BSE-risico.

Deel b.ii. is alleen van toepassing als het land of de regio van herkomst van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen is geclassificeerd als een land of regio met een onbepaald BSE-risico.

Op de website van Groot-Brittannië (zie: [Animal health status of countries approved to export animals and animal products to Great Britain - data.gov.uk](#)) staat per land de 'Bovine Spongiform Encephalopathy (BSE) risk status' vermeld. Volgens de website van Groot-Brittannië heeft Nederland een verwaarloosbaar BSE-risico.

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

Aan de hand van het I&R-systeem (runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen) kan worden gecontroleerd in welk(e) land(en) de te exporteren runderen werden geboren en werden grootgebracht tot aan het moment van export, dan wel wat het land van herkomst is van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen.

Ook kan aan de hand van het I&R-systeem (runderpaspoorten van de te exporteren fok- en gebruiksrunderen) worden gecontroleerd of de te exporteren fok- en gebruiksrunderen zijn geboren (twee jaar) na het ingaan van de feed ban ((twee jaar) na 1 januari 2001).

BT-verklaring

- *BT-verklaring: zie bijlage 2*

Toelichting bij de BT-verklaring:

Algemeen:

- Indien een transport van blauwtonggevoelige diersoorten (alle herkauwers en camelidae) naar Groot-Brittannië plaatsvindt deels of geheel door beperkingsgebieden van blauwtong, dient de blauwtongverklaring (zie bijlage 2) te worden opgenomen bij het exportcertificaat. Op basis van het reisschema kan worden gecontroleerd of het transport deels of geheel plaatsvindt door beperkingsgebieden van blauwtong. Een plattegrond met beperkingsgebieden van blauwtong is te vinden als bijlage 3 bij BLAUWTONG: protocol vervoer herkauwers (BT-07) (zie: <https://www.nvwa.nl/documenten/export/veterinair/ks-documenten/werkvoorschriften-dierziekten/bt-07-bluetongue>). Informatie met betrekking tot beperkingsgebieden is tevens te vinden op de website van de Europese Commissie: [Bluetongue - European Commission \(europa.eu\)](http://europa.eu).

Verklaring a.:

after adequate cleansing and disinfection at the place of loading, the means in which the animals are transported are treated with authorised insecticide and/or repellents. This treatment must in any case take place prior to leaving or entering the restricted zone;

Deze verklaring kan worden afgegeven indien het vervoermiddel, conform de gebruiksvoorschriften van het insecticide / insectwerend middel, binnen 24 uur voor het geplande vertrek is behandeld en het vervoermiddel daarna niet meer is gebruikt en/of gereinigd en ontsmet. In bijlage 5 bij BLAUWTONG: protocol vervoer herkauwers (BT-07) staat vermeld welke insecticide / insectenwerende middel hiervoor kan worden gebruikt. De certificerende NVWA-dierenarts hoeft geen toezicht te houden op de behandeling. Belanghebbende moet aantonen welk insecticide / insectenwerend middel is gebruikt. Hiervoor dient door belanghebbende aan de certificerende NVWA-dierenarts een verklaring te worden aangeleverd, conform bijlage 3.

Verklaring b.:

*when a rest period of more than one day is foreseen at a control post during the movement through a bluetongue restricted zone, the animals are protected against attacks by vectors in a vector protected establishment in accordance with the criteria in Annex II of Retained EU Regulation 1266/2007;(**)*

N.B.: Verordening (EG) nr. 1266/2007 is niet meer van kracht. Bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1266/2007 is vervangen door Bijlage V, deel II, hoofdstuk 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689.

Indien deze verklaring niet van toepassing is, dient deze verklaring in z'n geheel te worden doorgehaald.

Indien uit het reisschema en een reservering voor de controlepost blijkt dat tijdens het transport door een beperkingsgebied van blauwtong een meerdaagse rustperiode in een controlepost is gepland, dient de controlepost te voldoen aan Bijlage V, Deel II, Hoofdstuk 3 bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689. Een recente verklaring dat de controlepost hieraan voldoet, dient door de bevoegde autoriteit van het desbetreffende land te worden aangeleverd bij de NVWA.

Verklaring c.:

insecticide/repellent treatment with (insert name of the product) on..... (insert date) in conformity with Article 9 of Retained EU Regulation No 1266/2007;

Conform verklaring a. dient het vervoermiddel, waarmee de te exporteren fok- en gebruiksrunderen worden getransporteerd, te worden behandeld met een toegelaten insecticide en/of insectenwerend middel. De naam van het gebruikte product (insecticide / insectenwerend middel) en de behandeldingsdatum dienen te worden ingevuld.

Verklaring d.:

the said animals will be transported without coming into contact with cloven hoofed animals other than those of a similarly certified health status.

Deze verklaring kan worden afgegeven op basis van een verklaring met gelijke strekking van de transporteur.

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 DOMESTIC BOVINE ANIMALS (INCLUDING BUBALUS AND BISON SPECIES AND THEIR CROSS-BREEDS) INTENDED FOR BREEDING AND/OR PRODUCTION AFTER IMPORTATION FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Product no.	Species	Breed	Identification no.	Identification system	Sex	Age

Commodity code : 01.02

II. ORIGIN OF THE ANIMALS

Product no.	Approval no. of the premises of export	Name and address of the premises of export

Product no.	Additional approvals	Approval no. of the holding of origin	Name and address of the holding of origin

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

III. DESTINATION OF THE ANIMALS

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, hereby certify, that the animals described above meet the following requirements:

AH/T117 Territory requirements (freedom from disease)
 They come from the territory with code: (see below) which, at the date of issuing this certificate:
 Territory with code :
 a. either^(*) i. Has been free for 24 months from foot-and-mouth disease;
 or^(*) ii. Has been considered free from foot-and-mouth disease since (dd/mm/yyyy)(see below), without having had cases/outbreaks after that date, and authorised to export these animals by, of (dd/mm/yyyy)(see below);
 Considered free since :
 Commission :
 Implementing Regulation (EU) No :
 Date of Commission :
 Implementing Regulation (EU) No.

- b. Has been free for 12 months from rinderpest, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia and lumpy skin disease and for 6 months from vesicular stomatitis;
- c. Where during the last 12 months, no vaccination against the disease mentioned in points a., b. and epizootic haemorrhagic disease has been carried out and imports of domestic cloven-hoofed animals vaccinated against these diseases are not permitted;
- d.
 - either^(*) i. Has been free for 24 months from bluetongue and the animals have been kept in that territory for at least 60 days;
 - or^(*) ii. Has been free for 24 months from bluetongue, and the animals have reacted negatively to a serological test for the detection of antibody for bluetongue, carried out on two occasions on samples of blood taken at the beginning of the isolation/quarantine period and at least 28 days later, on (dd/mm/yyyy)(see annex) and on (dd/mm/yyyy)(see annex), the second of which must have been taken within 10 days before export;
 - or^(*) iii. Has not been free for 24 months from bluetongue; and the animals have been vaccinated as detailed below (see annex) with an inactivated vaccine, at least 60 days before the date of dispatch to Great Britain, against all bluetongue serotype/s (insert serotype/s)(see annex) which are those officially reported anywhere in the whole territory as demonstrated through a surveillance programme during at least the preceding 24 months, and the animals are still within the immunity period of time guaranteed in the specifications of the vaccine at the time of export;
 - or^(*) iv. Is seasonally free of bluetongue and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory since birth or for at least 60 days prior to shipment;
 - or^(*) v. Is seasonally free of bluetongue and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 28 days prior to shipment, and have reacted negatively to a serological test according to the WOA Manual for detection of antibodies for bluetongue virus, carried out at least 28 days after the start of the residence period;
 - or^(*) vi. Is seasonally free of bluetongue and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 14 days prior to shipment, and have reacted negatively to a PCR test for bluetongue virus according to the WOA Manual, carried out at least 14 days after the start of the residence period;
- e.
 - either^(*) i. Has been free for 12 months from epizootic haemorrhagic disease;
 - or^(*) ii. The animals have reacted negatively to a serological test for the detection of antibody for epizootic haemorrhagic disease, carried out on two occasions on samples of blood taken at the beginning of the isolation/quarantine period and at least 28 days later, on (dd/mm/yyyy)(see below) and on

- (dd/mm/yyyy)(see below), the second of which must have been taken within 10 days before export;
- or^(*) iii. Is seasonally free of epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory since birth or for at least 60 days prior to shipment;
- or^(*) iv. Is seasonally free of epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 28 days prior to shipment, and have reacted negatively to a serological test according to the WOAHA Manual for detection of antibodies for epizootic haemorrhagic disease virus, carried out at least 28 days after the start of the residence period;
- or^(*) v. Is seasonally free of epizootic haemorrhagic disease and the animals have been kept during the seasonally free period in the seasonally free territory for at least 14 days prior to shipment, and have reacted negatively to a PCR test for epizootic haemorrhagic disease virus according to the WOAHA Manual, carried out at least 14 days after the start of the residence period;
- AH/T505 Territory requirements
either^(*) a. They have remained in the territory described under AH/T(freedom from disease) since birth, or for at least the last six months before dispatch to Great Britain and without contact with imported cloven-hoofed animals for the last 30 days;
- or^(*) b. Have been introduced on (dd/mm/yyyy)(see annex) into the EU and EFTA territory described under AH/T, from the EU and EFTA territory with code (see annex) that at that date was authorised to import the animals into Great Britain and the animals have not been in contact with cloven-hoofed animals imported into the EU and EFTA for the last 30 days;
- AH/E009 Establishment requirements (holding)
They have remained since birth or at least 40 days before dispatch in the holding(s) of origin described under Part II. of this certificate:
- a. In and around which, in an area with a 150 km radius, there has been no case/outbreak of epizootic haemorrhagic disease during the previous 90 days;
- b. In and around which, in an area with a 10 km radius, there has been no case/outbreak of foot-and-mouth disease, rinderpest, contagious bovine pleuropneumonia and vesicular stomatitis, and in the case of: bluetongue in an area with a 150 km radius, Rift Valley fever in an area with a 100 km radius, lumpy skin disease in an area with a 50 km radius, during the previous 40 days;
- AH/E415 Establishment requirements
They are/were^(*) dispatched from their holding(s) of origin, without passing through any market:
- either^(*) a. Directly to Great Britain;
- or^(*) b. To the officially authorised assembly centre described in Part II. of this certificate situated within the territory described under AH/T (freedom from disease);
- c. And, until dispatched to Great Britain are compliant with GB requirements;
- AH/E602 Establishment requirements (specific requirements)
According to official information, no clinical or pathological evidence of infectious bovine rhinotracheitis (IBR) has been recorded in the holding(s) of origin referred to in Part II.

- of this certificate, for the last 12 months and the animals referred to in Part I. of this certificate are compliant with GB requirements;
- AH/A252 Animal requirements (examination)
They were examined by an official veterinarian within 24 hours of loading and showed no clinical sign of disease;
- AH/A351 Animal requirements (transport)
Any transport vehicles or containers in which they were loaded were cleaned and disinfected before loading with an officially authorised disinfectant;
- AH/A352 Animal requirements (transport)
They have been loaded for dispatch to Great Britain on (dd/mm/yyyy)(see below) in the means of transport described in Part III. of this certificate that complies with GB requirements;
Loaded for dispatch on :
- AH/A703 Animal requirements
They are not animals to be killed under a national programme for the eradication of diseases, nor have they been vaccinated against the diseases referred to under AH/T (freedom from disease) points a. and b.;
- AH/A704 Animal requirements (herds)
They come from herds that are not restricted under the national legislation pertaining to the eradication of tuberculosis, brucellosis and enzootic bovine leukosis;
- AH/A705 Animal requirements (herds)
They come from herds recognised as officially tuberculosis-free, and meet relevant GB requirements:
either(*) A.;
or(*) B.;
or(*) C.;
- AH/A706 Animal requirements (herds)
They have not been vaccinated against brucellosis and come from herds recognised as officially brucellosis-free, and meet relevant GB requirements:
either(*) A.;
or(*) B.;
or(*) C.;
or(*) D.;
- AH/A720 Animal requirements (herds)
either(*) a. They come from herds included in an official system for the control of enzootic bovine leukosis, and in which there has been no evidence either clinical or as a result of a laboratory test of this disease during the past two years;
or(*) b. They come from herds recognised as officially enzootic-bovine-leukosis-free;
c. And meet relevant GB requirements:
either(*) A.;
or(*) B.;
or(*) C.;
- AT/001 Animal transport
I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described above have been treated before and at the time of loading in accordance with the relevant provisions of GB regulation, in particular as regards watering and feeding, and they are fit for the intended transport.

PUBLIC HEALTH

I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described in this certificate:

PH/RS003 Residues and substances

Have not received:

- a. Any stilbene or thyrostatic substances; or

- PH/D012
- b. Estrogenic, androgenic, gestagenic or β - agonist substances for purposes other than therapeutic or zootechnical treatment;
- Bovine spongiform encephalopathy (BSE)
With regard to bovine spongiform encephalopathy (BSE):
- a. The animals are identified by a permanent identification system enabling them to be traced back to the dam and herd of origin, and they are compliant with GB requirements; and
- b. either^(*)
- i. If there have been BSE indigenous cases in the country concerned, the animals were born after the date from which the ban on the feeding of ruminants with meat-and-bone meal and greaves derived from ruminants, as defined in the WOH Terrestrial code, was effectively enforced or after the date of birth of the last BSE indigenous case if born after the date of the feed ban;
 - or^(*)
 - ii. The animals were born after the date from which the ban on the feeding of ruminants with meat-and-bone meal and greaves derived from ruminants as defined in the WOH Terrestrial code, was effectively enforced or after the date of birth of the last BSE indigenous case if born after the date of the feed ban;
 - or^(*)
 - iii. The animals were born at least two years after the date from which the ban on the feeding of ruminants with meat-and-bone meal and greaves derived from ruminants, as defined in the WOH Terrestrial code was effectively enforced or after the date of birth of the last BSE indigenous case if born after the date of the feed ban.

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

Notes:

^(*) Keep as appropriate.

Bijlage 2: BT-verklaring

ANNEX

BLUETONGUE DECLARATION FOR MOVEMENT OF ANIMALS TO GREAT BRITAIN^(*)

Declaration by Official Veterinarian in the country of origin.

I declare that arrangements have been made to ensure that:

- a. after adequate cleansing and disinfection at the place of loading, the means in which the animals are transported are treated with authorised insecticide and/or repellents. This treatment must in any case take place prior to leaving or entering the restricted zone;
- b. when a rest period of more than one day is foreseen at a control post during the movement through a bluetongue restricted zone, the animals are protected against attacks by vectors in a vector protected establishment in accordance with the criteria in Annex II of Retained EU Regulation 1266/2007^(**);
Address control post :
c. insecticide/repellent treatment with (insert name of the product, see below) on (insert date, see below) in conformity with Article 9 of Retained EU Regulation No 1266/2007;
Name of the product :
Date of treatment :
d. the said animals will be transported without coming into contact with cloven hooved animals other than those of a similarly certified health status.

Notes:

^(*) To be completed and attached to the veterinary certificate where transport to Great Britain, Channel Islands or Isle of Man includes, even for part of the journey, transit through a bluetongue restricted territory based in the transporter's declaration.

^(**) Delete as appropriate.

ANNEX

AH/T117 Territory requirements (freedom from disease), d.ii.

Identification of animal	First sample date	Second sample date

AH/T117 Territory requirements (freedom from disease), d.iii.

Identification of animal	Date of vaccination (dd/mm/yyyy)	Vaccinated against which bluetongue serotype(s)	Name and manufacturer of vaccine	Batch number

AH/T117 Territory requirements (freedom from disease), e.ii.

Identification of animal	First sample date	Second sample date

AH/T505 Territory requirements, b.

Identification of animal	Country of origin (ISO + region code)	Import date into the Netherlands

Bijlage 3: Verklaring insecticidebehandeling vervoermiddel

Verklaring insecticidebehandeling vervoermiddel

Ondergetekende

(naam en voorletters), verklaart dat het vervoermiddel met kenteken:

een behandeling heeft ondergaan met het volgende, door het CTGB toegelaten middel:

Naam insecticide: **PERMANENT-STALSPUITMIDDEL**

Toelatingsnummer: **7276 N**

De behandeling heeft conform de gebruiksvorschriften van het middel plaatsgevonden op:

Datum :

Plaats :

Tijd :

De behandeling heeft plaatsgevonden binnen 24 uur voor het geplande vertrek en het vervoermiddel is daarna niet meer gebruikt en/of gereinigd en ontsmet.

Handtekening houder: