



Groot-Brittannië, fok- en gebruiksschappen & fok- en gebruiksgeiten

Code: **SGUV-16** Versie: 1.0.8

Ingangsdatum: 28-06-2024

Eigenaar: NVWA O&O, team Export

Versie	Datum	Wijziging ten opzichte van vorige versie
1.0.6	20-11-2023	Het certificaat is geactualiseerd op basis van de publicaties op de website www.gov.uk .
1.0.7	01-04-2024	Aanpassing ten gevolge van wijzigingen in de Regeling erkenning veterinaire laboratoria (REVL).
1.0.8	28-06-2024	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 gebruiksschappen en fok- en gebruiksgeiten 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.
fok- en gebruiksschappen en fok- en gebruiksgoiten	gedomesticeerde schappen (<i>Ovis aries</i>) en gedomesticeerde goiten (<i>Capra hircus</i>), bestemd voor de fokkerij of productie.
holding(s)	herkomstbedrijf / -bedrijven

4 WERKWIJZE

De export van fok- en gebruiksschappen en fok- en gebruiksgoiten 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 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 \(europa.eu\)](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 15, lid 1, onder a) van de Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 mogen exploitanten gehouden schappen en goiten 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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksgoiten. 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 schappen (*Ovis aries*) en gedomesticeerde goiten (*Capra hircus*) bestemd voor de fokkerij of productie. Na import in Groot-Brittannië dienen de fok- en gebruiksschappen of fok- en/of gebruiksgoiten 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 gebruiksschappen en/of fok- en gebruiksgeiten 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 (treinwagons 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.
 - HS-code: 01.04.10 of 01.04.20
 - *Identification system*: Het identificatiesysteem (b.v.: oormerk, tatoeage, microchip, transponder) en de anatomische plaats van toediening bij het dier dienen 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: 'Ovis aries' en 'Capra hircus'.
Age: geboortedatum (dd/mm/jjjj).
Sex: M = male, F = female, C = castrated.

Certificaat: zie bijlage

ANIMAL HEALTH

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

AH/T121 Territory requirements (freedom from disease)

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

Territory 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 Regulation (EU) No :
Date of Commission Regulation :
- b. *Has been free for 12 months from rinderpest, Rift valley fever, peste des petits ruminants, sheep pox and goat pox and contagious caprine pleuropneumonia and for 6 months from vesicular stomatitis;*
- c. *Where during the last 12 months, no vaccination against the diseases mentioned in the above 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 12 months for epizootic haemorrhagic disease;*
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 and 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. *Has been free for 12 months from epizootic haemorrhagic disease and has not been free for 24 months from bluetongue, and the animals have been vaccinated 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 present in the source population as demonstrated through a surveillance programme in an area with a 150km radius around the holding(s) of*

- origin described in Part II. of this certificate, and the animals are still within the immunity period of time guaranteed in the specifications of the vaccine;*
- or^(*) iv. *Is seasonally free of bluetongue and 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^(*) v. *Is seasonally free of bluetongue and 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 bluetongue virus and epizootic haemorrhagic disease virus, carried out at least 28 days after the start of the residence period;*
- or^(*) vi. *Is seasonally free of bluetongue and 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 bluetongue virus and 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/data/countries-approved-to-export-animals-and-animal-products-to-great-britain)) 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, peste des petits ruminants, schapen- en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten 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. Blauwtong en infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte zijn aangifteplichtige dierziekten 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/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 en epizoötische hemorragische ziekte (overeenkomstig punt II.2.1.(d) in het model van veterinaire certificaten OVI-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 en epizoötische hemorragische ziekte 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 en epizoötische hemorragische ziekte. 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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksheiden, 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 en 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 blocking- of competitie-Elisa of een agargel-immunodiffusietest voor blauwtong en een agargel-immunodiffusietest voor epizoötische hemorragische ziekte) 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 verstrekken met betrekking tot blauwtong en epizoötische hemorragische ziekte. 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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksheiden, aan te leveren door belanghebbende. Blauwtong en epizoötische hemorragische ziekte zijn aangifteplichtige dierziekten in Nederland. E-CertNL controleert automatisch op aangifteplichtige dierziekten. Informatie over de dierziektesituatie in Nederland is [hier](#) te vinden. De te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksheiden 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 aanwezig zijn in de schapen- of geitenpopulatie, zoals aangetoond via een surveillanceprogramma (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), in een gebied met een straal van 150 km rondom het herkomstbedrijf/ de herkomstbedrijven.

De desbetreffende blauwtongserotype(n) dienen te worden vermeld. De te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksheiden 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](#)) 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 and epizootic haemorrhagic disease 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 and epizootic haemorrhagic disease 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.

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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksgoiten.

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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksgoiten 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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksgoiten 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/E011 Establishment requirements

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

- 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, and;*
- 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, Rift Valley fever, bluetongue, peste des petits ruminants, sheep pox and goat pox, contagious caprine pleuropneumonia and vesicular stomatitis during the previous 40 days;*

Volgens het eerste deel van deze verklaring dienen de te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgoiten 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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksgoiten.

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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksgoiten. Informatie over de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgoiten is [hier](#) te vinden.

Voor wat betreft de aangifteplichtige dierziekten mond-en-klauwzeer, runderpest, Rift Valley koorts, blauwtong, peste des petits ruminants, schapen- en geitenpokken en besmettelijke pleuropneumonie bij geiten kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgoiten. Informatie over de dierziektesituatie van het herkomstbedrijf / de herkomstbedrijven van de te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgoiten 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/E012 Establishment requirements

According to my knowledge and to the written declaration made by the owner, the animals:

- a. *Do not come from holdings and have not been in contact with animals of a holding in which the following diseases have been clinically detected:*

- i. *Contagious agalactia of sheep or goats (Mycoplasma agalactiae, Mycoplasma capricolum, Mycoplasma mycoides var. mycoides large colony), within the last six months;*
- ii. *Paratuberculosis and caseous lymphadenitis, within the last 12 months;*
- iii. *Pulmonary adenomatosis, within the last three years, and*
- iv. *Maedi Visna or caprine viral arthritis/encephalitis:*
 - either^(*) 1. *Within the last three years;*
 - or^(*) 2. *Within the last 12 months, and all the infected animals were slaughtered and the remaining animals subsequently reacted negatively to two tests carried out at least six months apart;*
- b. *Are included in an official system for notification of these diseases; and*
- c. *Have been free from clinical or other evidence of tuberculosis and brucellosis during the three years prior to export;*

Deel a. van deze verklaring worden afgegeven op basis van een houdersverklaring met gelijke strekking. Bij deel a., iv. van deze verklaring dient de niet van toepassing zijnde optie (optie 1. of optie 2.) te worden doorgehaald.

Met het woord "these" in deel b. van deze verklaring wordt verwezen naar de in deel a. van deze verklaring genoemde dierziekten. Voor de niet-aangifteplichtige dierziekten (contagious agalactia (*Mycoplasma agalactiae*, *Mycoplasma capricolum*, *Mycoplasma mycoides var. mycoides large colony*), paratuberculosis, caseous lymphadenitis, pulmonary adenomatosis (jaagsiekte), Maedi Visna en caprine viral arthritis/encephalitis (CAE) kan deel b. van deze verklaring worden afgegeven op basis van een verklaring van de aan het herkomstbedrijf verbonden dierenartspracticus in combinatie met een verklaring van de aan het exportbedrijf (niet zijnde een verzamelcentrum) verbonden dierenartspracticus, waarin wordt aangegeven dat genoemde dierziekten gedurende in deel a. van deze verklaring genoemde perioden niet zijn voorgekomen op desbetreffende bedrijven.

Deel c. van deze verklaring worden afgegeven op basis van een houdersverklaring met gelijke strekking.

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 under 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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksheiden 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 fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksheiden 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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksheiden 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 gebruiksschappen of fok- en gebruiksheiden 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 dierziektelituatie in Nederland. Dierziekten genoemd in AH/T (*freedom from disease*): mond-en-klauwzeer, runderpest, Rift Valley koorts, peste des petits ruminants, schapen- en geitenpokken, besmettelijke pleuropneumonie bij geiten, vesiculaire stomatitis, epizoötische hemorragische ziekte en blauwtong. Mond-en-klauwzeer, runderpest, Rift Valley koorts, peste des petits ruminants, schapen- en geitenpokken, besmettelijke pleuropneumonie bij geiten, 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 dierziektelituatie 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 WOAAH 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/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 gebruiksschapen of fok- en gebruiksheiden dienen binnen 24 uur voor laden klinisch 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 under 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 gebruiksschapen of fok- en gebruiksheiden 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 gebruiksschapen of fok- en gebruiksheiden vanuit Nederland.

AH/A612 Animal requirements (scrapie requirements)

They are animals intended for production or breeding and they have been kept continuously since birth in a country where the GB scrapie requirements are fulfilled; and

either^() They come from a holding or holdings that have complied with the GB requirements;*

or^() They are ovine animals of the ARR/ARR prion protein genotype and they come from a holding where no official movement restriction has been imposed due to BSE or classical scrapie during the last two years;*

De scrapie-eisen van Groot-Brittannië zijn:

- Klassieke scrapie dient een aangifteplichtige dierziekte te zijn.
- Er dient een toezicht- en monitoringsysteem voor klassieke scrapie te bestaan.
- Schapen en geiten die zijn getroffen zijn door klassieke scrapie dienen te worden gedood en volledig te worden vernietigd.
- Het voeren van vlees- en beendermeel of kanen afkomstig van herkauwers aan schapen en geiten dient in het gehele land gedurende ten minste de afgelopen zeven jaar verboden en effectief gehandhaafd te zijn.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van EU- en nationale regelgeving, indien op basis van de I&R-gegevens van de te exporten fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgeiten kan worden vastgesteld dat de te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgeiten vanaf de geboorte tot aan de export naar Groot-Brittannië hebben verbleven in een EU-lidstaat.

In het tweede deel van deze verklaring dient de niet van toepassing zijnde optie te worden doorgehaald.

De eerste optie van het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven indien de te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgeiten afkomstig zijn van een herkomstbedrijf / herkomstbedrijven met een gecontroleerd risico op klassieke scrapie (conform Bijlage VIII, Hoofdstuk A, Afdeling A, punt 1.3 bij Verordening (EG) nr. 999/2001) of van een herkomstbedrijf / herkomstbedrijven met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie, aan te tonen door belanghebbende. Voor Nederlandse herkomstbedrijven kan hiervoor gebruik worden gemaakt van de 'lijst met de bedrijven met gecontroleerd risico op klassieke scrapie' (zie:

<https://www.nvwa.nl/documenten/export/veterinair/ks-documenten/werkvoorschriften-dierziekten/lijst-bedrijven-gecontroleerd-risico-scrapie>) en de 'lijst van bedrijven met een verwaarloosbaar risico op klassieke scrapie' (zie:

<https://www.nvwa.nl/documenten/export/veterinair/ks-documenten/werkvoorschriften-dierziekten/lijst-bedrijven-verwaarloosbaar-risico-scrapie>) op de website van de NVWA.

De tweede optie van het tweede deel van deze verklaring is alleen van toepassing op fok- en gebruiksschappen. BSE en klassieke scrapie zijn aangifteplichtige dierziekten. De tweede optie van het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de genotypering van de te exporteren fok- en gebruiksschappen (aan te leveren door belanghebbende) en na controle van de dierziektessituatie van het herkomstbedrijf (informatie over de dierziektessituatie van het herkomstbedrijf is [hier](#) te vinden).

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/A708 Animal requirements

They originate:

- either^(*) a. From the territory described under Part II. of this certificate which has been recognised as officially brucellosis-free; and*
- or^(*) b. From the holding(s) described under Part II. of this certificate, where, in respect of brucellosis (*Brucella melitensis*):*
- i. All susceptible animals have been free from clinical or any signs of this disease for the last 12 months;*
 - ii. A representative number of the domestic ovine and caprine animals over an age of six months are submitted each year to a serological test; and*
- either^(*) c. All domestic ovine or caprine animals have not been vaccinated against this disease, save those vaccinated with Rev. 1 vaccine more than two years ago; and*
- d. The last two tests, separated by an interval of at least six months, carried out on (dd/mm/yyyy)(see annex) and on (dd/mm/yyyy)(see annex) on all domestic ovine and caprine animals over six months of age gave negative results;*
- or^(*) e. Domestic ovine or caprine animals under the age of 7 months are vaccinated against this disease with Rev. 1 vaccine; and*
- f. The last two tests, separated by an interval of at least six months, carried out on (dd/mm/yyyy)(see annex) and on (dd/mm/yyyy)(see annex) on all non-vaccinated domestic ovine and caprine animals over six months of age, and on (dd/mm/yyyy)(see annex) on all vaccinated domestic ovine and caprine animals over 18 months of age gave negative results; and*
- g. There are only domestic ovine and caprine animals that comply with the above conditions and requirements;*

De niet van toepassing zijnde optie in het eerste deel van deze verklaring (optie a. en optie b.) dient te worden doorgehaald.

De eerste optie 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 'V' 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 OVI-X, als officieel brucellosevrij. In deze tabel staat achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' de code 'V' vermeld. Nederland wordt dus door Groot-Brittannië erkend als officieel brucellosevrij. De eerste optie van deze verklaring (optie a.) kan dan ook worden afgegeven zolang in de tabel achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' de code 'V' staat vermeld; de eerste optie van deze verklaring (optie a.) kan worden afgegeven na controle van het document 'Live ungulates'.

De tweede optie van deze verklaring (optie b.) is niet van toepassing zolang in de tabel achter Nederland in kolom 7 'Specific Conditions' de code 'V' staat vermeld; de tweede optie van deze verklaring (optie b.) dient dan ook vooralsnog in z'n geheel te worden doorgehaald na controle van het document 'Live ungulates'.

De niet van toepassing zijnde optie in het tweede deel van deze verklaring (deel c./deel d. en deel e./deel f.) dient te worden doorgehaald.

Er dient te worden voldaan aan deel c. en deel d. van deze verklaring bij export naar Groot-Brittannië dat officieel vrij is van brucellose (*Brucella melitensis*).

Deel c. van het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de vaccinatiegegevens van de te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgeiten.

Deel d. van het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van twee negatieve laboratoriumuitslagen van alle te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgeiten ouder dan zes maanden, aan te leveren door belanghebbende. De diagnostische laboratoriumtests dienen in overeenstemming te zijn met 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 (EU) nr. 206/2010. De monsternamedata dienen te worden vermeld. Indien er sprake is van meer dan één

herkomstbedrijf, dienen de data van de meest recente tests op elk bedrijf duidelijk te worden vermeld. Deel e. van het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de vaccinatiegegevens van de te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgeiten jonger dan zeven maanden.

Deel f. van het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van twee negatieve laboratoriumuitslagen van alle niet-gevaccineerde te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgeiten ouder dan zes maanden, en op basis van negatieve laboratoriumuitslagen van alle gevaccineerde te exporteren fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgeiten ouder dan achttien maanden, aan te leveren door belanghebbende. De diagnostische laboratoriumtests dienen in overeenstemming te zijn met 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 (EU) nr. 206/2010. De monsternamedata dienen te worden vermeld. Indien er sprake is van meer dan één herkomstbedrijf, dienen de data van de meest recente tests op elk bedrijf duidelijk te worden vermeld. Deel g. van het derde deel van deze verklaring kan worden afgegeven indien de zending bestaat uit fok- en gebruiksschappen of fok- en gebruiksgeiten die aan bovenstaande voorwaarden en eisen voldoen.

AH/A709 Animal requirements

*The uncastrated rams have been kept continuously during the previous 60 days in a holding where no case of contagious epididymitis (*Brucella ovis*) has been diagnosed in the last 12 months and, these rams have undergone during the previous 30 days a complement fixation test to detect contagious epididymitis with a result of less than 50 IU/ml;*

Deze verklaring is alleen van toepassing op intacte (ongecastreerde) rammen. Indien deze verklaring niet van toepassing is, dient deze verklaring te worden doorgehaald.

Op basis van de I&R-gegevens van de te exporteren ongecastreerde rammen kan worden nagegaan op welk bedrijf de te exporteren ongecastreerde rammen continu de zestig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië werden gehouden.

Het eerste deel van deze verklaring kan worden afgegeven na controle van de dierziektesituatie van het bedrijf waar de te exporteren ongecastreerde rammen gedurende de zestig dagen voorafgaand aan de export naar Groot-Brittannië werden gehouden. Conform de Bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 is epididymitis bij schapen ten gevolge van *Brucella ovis* een aangifteplichtige dierziekte. Informatie over de dierziektesituatie is [hier](#) te vinden.

Het tweede deel van deze verklaring kan worden afgegeven op basis van de laboratoriumuitslagen (complementbindingsreactie) van de te exporteren ongecastreerde rammen, aan te leveren door belanghebbende (de laboratoriumuitslagen dienen een resultaat te hebben van minder dan 50 IU / ml).

AT/002 Animal transport

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

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;

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.

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 \(europa.eu\)](https://ec.europa.eu/health/bluetongue/).

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 / insectenwerend 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 gebruiksschapen of fok- en gebruiksheiden worden getransporteerd, te worden behandeld met een toegelaten insecticide en/of insectenwerend middel. De naam van het gebruikte product (insecticide / insectenwerend middel) en de behandelingsdatum 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 OVINE ANIMALS (OVIS ARIES) AND DOMESTIC CAPRINE ANIMALS (CAPRA HIRCUS) INTENDED FOR BREEDING AND/OR PRODUCTION AFTER IMPORTATION FROM THE NETHERLANDS TO GREAT BRITAIN

I. IDENTIFICATION OF THE ANIMALS

Product no.	Species (Scientific name)	Breed	Identification system	Identification no.	Age	Sex

Commodity code :
 Commodity certified for :
 Number of animals :
 Container number :
 Seal number :

- contagious caprine pleuropneumonia and vesicular stomatitis during the previous 40 days;
- AH/E012 Establishment requirements
According to my knowledge and to the written declaration made by the owner, the animals:
- a. Do not come from holdings and have not been in contact with animals of a holding in which the following diseases have been clinically detected:
 - i. Contagious agalactia of sheep or goats (*Mycoplasma agalactiae*, *Mycoplasma capricolum*, *Mycoplasma mycoides* var. *mycoides* large colony), within the last six months;
 - ii. Paratuberculosis and caseous lymphadenitis, within the last 12 months;
 - iii. Pulmonary adenomatosis, within the last three years, and
 - iv. Maedi Visna or caprine viral arthritis/encephalitis:
 - either^(*) 1. Within the last three years;
 - or^(*) 2. Within the last 12 months, and all the infected animals were slaughtered and the remaining animals subsequently reacted negatively to two tests carried out at least six months apart;
 - b. Are included in an official system for notification of these diseases; and
 - c. Have been free from clinical or other evidence of tuberculosis and brucellosis during the three years prior to export;
- 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 under 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/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 under Part III. of this certificate that complies with GB requirements;
Date of loading :
- AH/A612 Animal requirements (scrapie requirements)
They are animals intended for production or breeding and they have been kept continuously since birth in a country where the GB scrapie requirements are fulfilled; and
- either^(*) They come from a holding or holdings that have complied with the GB requirements;
 - or^(*) They are ovine animals of the ARR/ARR prion protein genotype and they come from a holding where no official movement restriction has been imposed due to BSE or classical scrapie during the last two years;
- 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/A708 Animal requirements
They originate:
either^(*) a. From the territory described under Part II. of this certificate which has been recognised as officially brucellosis-free; and
or^(*) b. From the holding(s) described under Part II. of this certificate, where, in respect of brucellosis (*Brucella melitensis*):
i. All susceptible animals have been free from clinical or any signs of this disease for the last 12 months;
ii. A representative number of the domestic ovine and caprine animals over an age of six months are submitted each year to a serological test; and
either^(*) c. All domestic ovine or caprine animals have not been vaccinated against this disease, save those vaccinated with Rev. 1 vaccine more than two years ago; and
d. The last two tests, separated by an interval of at least six months, carried out on (dd/mm/yyyy)(see annex) and on (dd/mm/yyyy)(see annex) on all domestic ovine and caprine animals over six months of age gave negative results;
or^(*) e. Domestic ovine or caprine animals under the age of 7 months are vaccinated against this disease with Rev. 1 vaccine; and
f. The last two tests, separated by an interval of at least six months, carried out on (dd/mm/yyyy)(see annex) and on (dd/mm/yyyy)(see annex) on all non-vaccinated domestic ovine and caprine animals over six months of age, and on (dd/mm/yyyy)(see annex) on all vaccinated domestic ovine and caprine animals over 18 months of age gave negative results; and
g. There are only domestic ovine and caprine animals that comply with the above conditions and requirements;

AH/A709 Animal requirements
The uncastrated rams have been kept continuously during the previous 60 days in a holding where no case of contagious epididymitis (*Brucella ovis*) has been diagnosed in the last 12 months and, these rams have undergone during the previous 30 days a complement fixation test to detect contagious epididymitis with a result of less than 50 IU/ml^(*);

AT/002 Animal transport
I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described above are fit for the intended transport and have been treated before and at the time of loading in accordance with the relevant provisions of GB regulation.

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;
- b. Estrogenic, androgenic, gestagenic or β - agonist substances for purposes other than therapeutic or zootechnical treatment.

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,
CHANNEL ISLANDS AND ISLE OF MAN^(*)**

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 hoofed 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.

Groot-Brittannië, fok- en gebruiksschapen & fok- en gebruiksheiden

Code: **SGUV-16**

Versie: 1.0.8

Ingangsdatum: 28-06-2024

ANNEX

AH/T121 Territory requirements (freedom from disease), d.ii.

Identification of animal	First sample date	Second sample date

AH/T121 Territory requirements (freedom from disease), d.iii.

Identification of animal	Vaccinated against which bluetongue serotype(s)

AH/T505 Territory requirements, b.

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

AH/A708 Animal requirements, d.

Identification of animal	First sample date	Second sample date

AH/A708 Animal requirements, f.

Identification of animal	Date first test	Date second test	Date test animal >18 months

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: