

**MINISTERIEEL BESLUIT TOT VASTSTELLING VAN DE  
VETERINAIRRECHTELIJKE VOORSCHRIFTEN VOOR HET HANDELSVERKEER  
EN DE INVOER VAN DIEREN, SPERMA, EICELLEN EN EMBRYO'S, VAN  
SOORTEN WAARVOOR TEN AANZIEN VAN DE VETERINAIRRECHTELIJKE  
VOORSCHRIFTEN GEEN SPECIFIEKE REGLEMENTERING IS OPGESTELD,  
ALS BEDOELD IN BIJLAGE III A, VAN HET KONINKLIJK BESLUIT VAN 31  
DECEMBER 1992 BETREFFENDE DE VETERINAIRE EN ZOÏTECHNISCHE  
CONTROLES, DIE VAN TOEPASSING ZIJN OP HET INTRACOMMUNAUTAIRE  
HANDELSVERKEER VAN SOMMIGE LEVENDE DIEREN EN PRODUCTEN  
31.08.1993 (B.S. 13.10.1993)**

**HOOFDSTUK I - Begripsbepalingen**

**Art. 1.** Begripsbepalingen van artikel 1, 1°, 2°, 4°, 7°, 8°, 9° en 10°, van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende veterinaire en zoötechnische controles die van toepassing zijn op het intracommunautaire handelsverkeer van sommige levende dieren en producten, en van artikel 1, 1°, 2°, 3°, 4°, 5°, 6°, 7°, 8°, 9°, 10°, 14°, 15°, 17° en 18°, van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire controles voor dieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong ingevoerd uit derde landen, zijn mutatis mutandis van toepassing.

**Art. 2.** Voor de toepassing van dit besluit dient te worden verstaan onder:

1. Dieren: exemplaren die behoren tot andere diersoorten dan deze bedoeld in de Richtlijnen waarvan de lijst zich bevindt in bijlage I.

(2. Erkende Instelling, Instituut of Centrum:

- elke dierentuin, erkend overeenkomstig de bepalingen van het koninklijk besluit van 10 augustus 1998 betreffende de erkenning van dierentuinen,

- elk laboratorium, elke toeleverende instelling en fokinstelling waar dieren worden gehouden en erkend overeenkomstig de bepalingen van het koninklijk besluit van 14 november 1993 betreffende de bescherming van proefdieren,

- elke permanente installatie geografisch begrensd en erkend door de Dienst overeenkomstig de bepalingen van artikel 15, § 2 van dit besluit en die deelneemt aan een, door de Dienst erkend kweekprogramma, instandhoudingsprogramma of enig ander verantwoord gebruik.) <MB 04.02.2004>

3. Ziekten waarvoor een aangifteplicht bestaat: de ziekten bedoeld in bijlage II.

4. De consulent voor de bijenteelt: de bevoegde persoon aangeduid door de Minister voor de sanitaire controle van de bijenstanden.

5. De aangenomen dierenarts: elke dierenarts aangenomen door de Minister overeenkomstig de bepalingen van artikel 1 van het koninklijk besluit van 15 maart 1926 houdende inrichtingsreglement van de veeartsenijkundige Dienst.

**Art. 3.** Voorts zijn de definities van artikel 2 van de Richtlijnen 64/432/EEG, 91/67/EEG en 90/539/EEG mutatis mutandis van toepassing, met uitzondering van de definities over erkende centra en instellingen.

**HOOFDSTUK II - Algemene bepalingen**

**Art. 4.** Het handelsverkeer en de invoer van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinaire voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving geldt, zoals bedoeld in bijlage III, A, van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende veterinaire en zoötechnische controles die van toepassing zijn op het intracommunautaire handelsverkeer van sommige levende dieren en producten, is onderworpen aan de veterinaire voorwaarden bepaald in dit besluit.

**HOOFDSTUK III - Bepalingen van toepassing op het handelsverkeer**

**Art. 5.** De Dienst legt geen verbod of beperking om veterinaire redenen op voor het handelsverkeer bedoeld in artikel 4, met uitzondering van deze die voortvloeien uit de toepassing van dit besluit of van de communautaire regelgeving, inzonderheid vrijwaringsmaatregelen, waar die van toepassing zijn.

**Art. 6.** Om te voldoen aan artikel 4, 1°, van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire en zoötechnische controles die van toepassing zijn op het intracommunautaire handelsverkeer van sommige levende dieren en producten, mogen de dieren, bedoeld in de artikelen 7 tot 12 van onderhavig besluit, zonder afbreuk te doen aan de bepalingen van artikel 14 en de specifieke bepalingen die zullen voortvloeien uit de toepassing van artikel 24 van de Richtlijn 92/65/EEG, niet in het handelsverkeer gebracht worden tenzij ze voldoen aan de bepalingen opgenomen in de artikelen 7 tot 12 en tenzij ze afkomstig zijn van bedrijven of

commerciële centra bedoeld in artikel 13 die geregistreerd zijn door de Dienst, op voorwaarde dat de verantwoordelijke de volgende verplichtingen nakomt:

1. hij laat de gehouden dieren regelmatig onderzoeken overeenkomstig de bepalingen van artikel 3, § 3, van het hierboven bedoelde koninklijk besluit;
2. hij meldt, benevens de aangifteplichtige ziekten ook het voorkomen van de ziekten bedoeld in bijlage III, aan de Dienst;
3. hij eerbiedigt in voorkomend geval de specifieke bestrijdingsmaatregelen die door de Dienst opgelegd worden om de ziekten bedoeld in bijlage III in te dijken;
4. hij brengt alleen dieren in het handelsverkeer die geen enkel ziektesymptoom vertonen en afkomstig zijn van bedrijven of gebieden waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsmaatregelen gelden en dieren, die niet vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat of één van de documenten bedoeld in de artikelen 7 tot 12, brengt hij alleen in het handelsverkeer voor zover ze vergezeld zijn van een certificaat waarin de verantwoordelijke verklaart dat de dieren in kwestie op het ogenblik van hun verzending geen enkel merkbaar teken van ziekte vertonen en dat zijn bedrijf niet onderworpen werd aan beperkende maatregelen om veterinairerechtelijke redenen;
5. hij eerbiedigt de vereisten die betrekking hebben op het welzijn van de dieren die hij houdt.

**Art. 7.** § 1. Apen (simiae en prosimiae) mogen enkel in het handelsverkeer gebracht worden indien ze afkomstig zijn van of bestemd zijn voor erkende instellingen, instituten of centra en indien ze vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat overeenkomstig het model in bijlage IV, waarvan het attest moet ingevuld zijn door de erkende dierenarts van het centrum of de instelling van herkomst die de gezondheidstoestand van de dieren waarborgt.

§ 2. In afwijking van de bepalingen in § 1, kan de Dienst de aankoop van apen door een erkende instelling, instituut of centrum bij particulieren toestaan.

**Art. 8.** Onverminderd de bepalingen van de artikelen 14 en 15 van Richtlijn 92/65/EEG, mogen hoefdieren van andere soorten dan die bedoeld in de Richtlijnen 64/432/EEG, 90/426/EEG en 91/68/EEG slechts in het handelsverkeer worden gebracht indien zij voldoen aan de volgende vereisten:

1. algemeen geldt dat zij:
  - a) geïdentificeerd moeten zijn overeenkomstig artikel 3, § 1, onder C, van Richtlijn 90/425/EEG;
  - b) niet in het kader van een programma voor uitroeiing van een besmettelijke ziekte dienen te worden opgeruimd;
  - c) niet mogen zijn ingeënt tegen mond- en klauwzeer en moeten voldoen aan de desbetreffende eisen van Richtlijn 85/511/EEG en van artikel 4bis van Richtlijn 64/432/EEG;
  - d) afkomstig moeten zijn van een bedrijf als bedoeld in artikel 3, § 2, onder b) en c), van Richtlijn 64/432/EEG ten aanzien waarvan geen veterinairerechtelijke maatregelen, en met name geen van de in toepassing van de Richtlijnen 85/511/EEG, 80/217/EEG en 91/68/EEG getroffen maatregelen gelden, en waar de dieren vanaf hun geboorte of gedurende de laatste dertig dagen voorafgaand aan hun verzending permanent verbleven hebben;
  - e) indien ze ingevoerd zijn, moeten ze afkomstig zijn uit een derde land dat voorkomt in de kolom " andere hoefdieren " die moet worden ingelast in de lijst opgesteld overeenkomstig de bepalingen van artikel 3 van Richtlijn 72/462/EEG en voldoen aan specifieke veterinairerechtelijke voorwaarden;
  - f) vergezeld moeten gaan van een certificaat volgens het model in bijlage IV, aangevuld met het attest bedoeld in bijlage V.
2. Herkauwers :
  - a) moeten afkomstig zijn van een officieel tuberculosevrij en officieel brucellosevrij beslag overeenkomstig Richtlijn 64/432/EEG of Richtlijn 91/68/EEG en wat de veterinairerechtelijke voorschriften betreft, voldoen aan de vereisten voor runderen bepaald in artikel 3, § 2, onder c), d), f), g) en h), van Richtlijn 64/432/EEG, en aan artikel 3 van Richtlijn 91/68/EEG;
  - b) moeten, indien zij niet afkomstig zijn van een beslag dat voldoet aan de onder a) vermelde voorwaarden, afkomstig zijn van een bedrijf geen enkel geval van brucellose en tuberculose is vastgesteld en waar de herkauwers gedurende de laatste dertig dagen voorafgaand aan hun verzending negatief hebben gereageerd op een tekst die een reactie op tuberculose moet aantonen en eveneens op een test die de afwezigheid van antilichamen tegen brucellose moet aantonen.
3. Varkensachtigen:
  - a) mogen, in toepassing van artikel 9bis van Richtlijn 64/432/EEG, niet afkomstig zijn uit een gebied waarvoor verbodsmaatregelen gelden wegens het voorkomen van Afrikaanse varkenspest;
  - b) moeten afkomstig zijn van een bedrijf waarvoor in verband met klassieke varkenspest geen beperkingen gelden, als bedoeld in Richtlijn 80/217/EEG, van de Raad van 22 januari 1980 tot vaststelling van gemeenschappelijke maatregelen ter bestrijding van klassieke varkenspest;
  - c) moeten afkomstig zijn van een beslag dat, overeenkomstig de bepalingen van Richtlijn 64/432/EEG, vrij is van brucellose en voldoen aan de veterinairerechtelijke eisen voor varkens, voorzien in dezelfde Richtlijn;
  - d) moeten, indien zij niet afkomstig zijn van een beslag dat voldoet aan de voorwaarden vermeld in c), gedurende de laatste dertig dagen voorafgaand aan hun verzending negatief hebben gereageerd op een test die de afwezigheid van antilichamen tegen brucellose moet aantonen.

**Art. 9.** Andere dan in Richtlijn 90/539/EEG bedoelde vogels mogen slechts in het handelsverkeer gebracht worden indien zij aan de volgende eisen voldoen:

1. algemeen geldt dat zij:

- a) afkomstig moeten zijn van een bedrijf waar gedurende de laatste dertig dagen voorafgaand aan hun verzending geen aviaire influenza is vastgesteld;
  - b) afkomstig moeten zijn van een bedrijf of uit een gebied waarvoor geen beperkingen gelden als gevolg van de maatregelen ter bestrijding van de ziekte van Newcastle;
  - c) overeenkomstig de bepalingen van artikel 13, § 1, 3°, van het koninklijk besluit van 31 december 1992, betreffende de veterinaire controles voor dieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong ingevoerd uit derde landen, in quarantaine moeten worden geplaatst op het bedrijf waar zij na toelating voor invoer zijn gebracht.
2. voor papegaaiachtigen geldt dat zij:
- a) niet afkomstig mogen zijn van een bedrijf of in contact zijn geweest met dieren van een bedrijf waar psittacose (Chlamidia) werd vastgesteld. Het verbod geldt voor minstens twee maanden te rekenen vanaf de laatste diagnose en de behandeling die onder veterinair toezicht is verricht;
  - b) geïdentificeerd moeten zijn overeenkomstig het bepaalde in artikel 3, § 1, c) van Richtlijn 90/425/EEG;
  - c) vergezeld moeten zijn van een handelsdocument dat geïdentificeerd is door de Dienst of door de aangenomen dierenarts die belast is met het toezicht op het bedrijf of van de handelszaak van herkomst.

**Art. 10.** Bijen (apis mellifera) mogen slechts in het handelsverkeer gebracht worden indien zij aan de volgende eisen voldoen:

- a) zij moeten afkomstig zijn uit een gebied waarvoor geen verbod wegens Amerikaans vuilbroed geldt. Het verbod geldt voor tenminste dertig dagen vanaf het ogenblik waarop het laatste geval is vastgesteld en waarop alle bijenkasten binnen een straal van drie kilometer door de bevoegde consulent voor de bijenteelt zijn gecontroleerd en alle besmette bijenkasten zijn verbrand of ten genoegen van de bevoegde consulent voor de bijenteelt zijn behandeld en gecontroleerd. Het hoofd van de Dienst bepaalt de vereisten waaraan hommels moeten voldoen;
- b) zij moeten vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat volgens het model van bijlage IV, waarvan het attest moet zijn ingevuld door de consulent voor bijenteelt en verklaart dat voldaan is aan de vereisten onder a).

**Art. 11.** § 1. Lagomorfen mogen slechts in het handelsverkeer worden gebracht indien zij aan de volgende eisen voldoen:

1. zij mogen niet afkomstig zijn van een bedrijf of niet in contact zijn geweest met dieren van een bedrijf waar gedurende de laatste maand een geval van rabiës is vastgesteld of werd vermoed;
2. zij moeten afkomstig zijn uit een bedrijf waar geen enkel dier klinische verschijnselen vertoont van myxomatose.

§ 2. Lagomorfen bestemd voor uitvoer naar landen bedoeld in bijlage VI moeten vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat volgens het model in bijlage IV, aangevuld door de volgende bepalingen:

"Ondergetekende, ....., verklaart dat bovenvermelde partij voldoet aan de eisen van artikel 9 van Richtlijn 92/65/EEG en dat de dieren bij het onderzoek geen enkel klinisch ziekteverschijnsel vertoonden."  
Dit attest moet worden afgeleverd door de Dienst of door de aangenomen dierenarts, aan wie de Dienst zijn bevoegdheid heeft overgedragen; voor industriële kwekerijen enkel door de Dienst.

**Art. 12.** § 1. Het handelsverkeer van fretten, nertsen en vossen die afkomstig zijn van een bedrijf of in contact zijn geweest met dieren van een bedrijf waar in de laatste zes maanden rabiës is uitgebroken of vermoedelijk is uitgebroken, is verboden, behalve wanneer ze systematisch werden ingeënt.

§ 2. Katten en honden mogen niet in het handelsverkeer worden gebracht tenzij ze voldoen aan de volgende eisen:

1. voor dieren die ouder zijn dan drie maanden, geldt dat zij:
  - a) op de dag van verzending geen enkel ziekteverschijnsel, en met name geen verschijnselen van voor de soort besmettelijke ziekten, mogen vertonen;
  - b) getatoeëerd moeten zijn of door middel van een ingeplante chip geïdentificeerd moeten zijn volgens de modaliteiten bepaald door het Hoofd van de Dienst;
  - c) na de leeftijd van drie maanden tegen rabiës moeten zijn ingeënt overeenkomstig de bepalingen van het ministerieel besluit van 30 december 1985 betreffende invoer, uitvoer en doorvoer van katten en honden, gewijzigd bij ministerieel besluit van 29 januari 1991, met een geïnactiveerd vaccin van ten minste één internationale antigeen-eenheid. De inenting moet worden gecertificeerd door de aangenomen dierenarts, die het vaccin heeft toegediend. Het certificaat vermeldt de naam van het vaccin en het lotnummer;
  - d) honden moeten zijn ingeënt tegen de ziekte van Carré;
  - e) ze moeten vergezeld zijn van een individueel paspoort dat toelaat het dier te identificeren en dat bovendien de data van vaccinatie vermeldt en/of van een certificaat overeenkomstig het model in bijlage IV, aangevuld met de volgende verklaring, in te vullen door de aangenomen dierenarts die belast is met het toezicht op het herkomstbedrijf:  
"Ondergetekende, ....., aangenomen Dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat bedoelde katten/honden voldoen aan de eisen van artikel 10, § 2, onder a) en b), en § 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG (a) en dat ze bovendien afkomstig zijn uit een bedrijf waar gedurende de laatste zes maanden geen enkel geval van rabiës is vastgesteld."

(a) doorhalen wat niet van toepassing is;

2. voor dieren jonger dan drie maanden, geldt dat zij:

- a) moeten voldoen aan de eisen onder 1, a), e);

- b) niet afkomstig mogen zijn van een bedrijf waaraan om diergeneeskundige redenen beperkende maatregelen opgelegd werden in verband met het verkeer van dieren;
- c) geboren moeten zijn in het bedrijf van herkomst en sedert hun geboorte in gevangenschap moeten zijn gehouden.

§ 3. In afwijking van het bepaalde in § 2, moeten honden en katten bestemd voor het Verenigd Koninkrijk en voor Ierland, aan volgende voorwaarden voldoen:

- 1) ze moeten afkomstig zijn van een geregistreerd bedrijf; de Dienst schorst de registratie indien niet aan de bepalingen van artikel 6 wordt voldaan;
- 2) op de dag van verzending uit bovenvermeld bedrijf mogen zij geen enkel teken van besmettelijke ziekte vertonen;
- 3) ze moeten geïdentificeerd zijn volgens de modaliteiten bepaald door het Hoofd van de Dienst;
- 4) ze moeten in het bedrijf geboren zijn en er in gevangenschap gehouden zijn sinds hun geboorte, zonder in contact te komen met voor rabiës gevoelige wilde soorten;
- 5) honden moeten ingeënt zijn tegen de ziekte van Carré;
- 6) ze moeten vervoerd worden in een daartoe door de Dienst erkend vervoermiddel;
- 7) ze moeten vergezeld zijn van een individueel inentingsboekje dat toelaat het dier duidelijk te identificeren en zijn herkomst te bepalen en waarin de data van vaccinatie zijn vermeld. Ze moeten ook vergezeld zijn van een certificaat, afgeleverd door de aangenomen dierenarts en waarvan het model bepaald wordt door het Hoofd van de Dienst;
- 8) bovendien moeten zij:
  - a) hetzij na de leeftijd van drie maanden en ten minste zes maanden vóór hun verzending zijn ingeënt tegen rabiës met een geïnactiveerd vaccin van ten minste een internationale antigeen-eenheid, volgens de norm van de wereldgezondheidsorganisatie, en dat gemeten is overeenkomstig de effectiviteitstest volgens de methode beschreven door de Europese farmacopee en dat door de Dienst is erkend, met jaarlijkse herhalingsinenting of met een herhalingsinenting volgens een door de Dienst voor dat vaccin toegestane frequentie. Het vaccinatiebewijs wordt afgeleverd door de aangenomen dierenarts en vermeldt de naam van het vaccin en het lotnummer.

Bovendien moeten zij na vaccinatie een serologische test ondergaan waaruit een beschermende anti-lichamentiter blijkt van ten minste 0,5 internationale eenheid; deze serologische test moet worden uitgevoerd volgens de specificaties van de wereldgezondheidsorganisatie. Indien deze test na de primovaccinatie plaatsvindt, moet deze worden uitgevoerd tussen de eerste en de derde maand na genoemde vaccinatie;

b) hetzij in quarantaine geplaatst worden voor zes maanden in de Lidstaat van bestemming.

§ 4. Onverminderd het bepaalde in de §§ 2 en 3, mogen Ierland en het Verenigd Koninkrijk hun nationale regelgeving inzake quarantaine voor alle voor rabiës vatbare dieren als bedoeld in onderhavig besluit en waarvoor niet kan worden aangetoond dat ze op het bedrijf van herkomst geboren zijn en sedert hun geboorte in gevangenschap gehouden zijn, handhaven, met dien verstande dat handhaving van deze regelgeving geen invloed kan hebben op de afschaffing van de veterinaire controles aan de grenzen tussen de Lidstaten.

**Art. 13.** Onverminderd de in toepassing van de artikelen 21 en 23 van Richtlijn 92/65/EEG te nemen besluiten mogen sperma, eicellen en embryo's slechts in het handelsverkeer worden gebracht onder volgende voorwaarden:

- 1° sperma van schapen, geiten en paardachtigen moet, onverminderd de zoötechnische criteria die moeten worden nageleefd voor de opneming van paardachtigen in het rassenstamboek:
  - a) met het oog op kunstmatige inseminatie gewonnen en behandeld zijn in een station of een centrum dat, wat betreft de gezondheidssituatie, overeenkomstig bijlage VII, A en B, is erkend of, wat betreft schapen en geiten, in afwijking van het voorgaande, in een bedrijf dat voldoet aan de eisen van Richtlijn 91/68/EEG;
  - b) gewonnen zijn bij dieren die voldoen aan de voorwaarden van bijlage VII, C;
  - c) gewonnen, behandeld en bewaard zijn overeenkomstig de bepalingen van bijlage VII, D;
  - d) tijdens het vervoer naar een andere Lidstaat vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat waarvan het model bepaald wordt door het Hoofd van de Dienst;
- 2° eicellen en embryo's van schapen, geiten, varkens en paardachtigen moeten:
  - a) gewonnen zijn door een door de Dienst erkend team bij vrouwelijke donordieren die voldoen aan de voorwaarden van bijlage VII, E en vervolgens in een aangepast laboratorium behandeld zijn;
  - b) behandeld en opgeslagen zijn overeenkomstig de bepalingen in bijlage VII, D;
  - c) tijdens het vervoer naar een andere Lidstaat vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat naar een model dat door het Hoofd van de Dienst wordt vastgesteld;
  - d) gewonnen zijn bij vrouwelijke donordieren die een kunstmatige inseminatie ondergingen met sperma dat voldoet aan de voorwaarden bedoeld in 1° voor schapen, geiten en paardachtigen en aan de voorwaarden bepaald in Richtlijn 90/429/EEG voor varkens. Het Hoofd van de Dienst legt eventueel bijkomende voorwaarden op.

**Art. 14.** § 1. De bepalingen van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire en zoötechnische controles die van toepassing zijn op het intracommunautaire handelsverkeer van sommige levende dieren en producten, met name de organisatie van de te verrichten controles en de daaraan te verbinden gevolgen, zijn ook van toepassing op de in onderhavig besluit genoemde dieren, eicellen en embryo's die vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat. De overige dieren moeten afkomstig zijn uit bedrijven die voor wat

betreft de controles op de plaats van oorsprong en bestemming onderworpen zijn aan het bepaalde in bovengenoemd besluit.

§ 2. Artikel 11 van het onder § 1 bedoelde besluit is van toepassing op de in het onderhavige besluit bedoelde dieren, sperma, eicellen en embryo's.

§ 3. Met het oog op het handelsverkeer worden de bepalingen in artikel 12 van het onder § 1 bedoelde besluit, uitgebreid tot handelszaken die permanent of occasioneel dieren als bedoeld in de artikelen 9, 11 en 12 in hun bezit hebben.

§ 4. Het bepaalde in artikel 5 van het in § 1 bedoelde besluit, is toepasselijk op de in onderhavig besluit bedoelde dieren, sperma, eicellen en embryo's, die vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat.

§ 5. Onverminderd de specifieke eisen vermeld in onderhavig besluit verricht de Dienst elke controle die nuttig wordt geacht, indien er een vermoeden bestaat van inbreuk op onderhavig besluit of indien er wordt getwijfeld aan de gezondheid van de dieren of aan de kwaliteit van het in onderhavig besluit bedoelde sperma, eicellen of embryo's.

§ 6. De Dienst neemt alle passende strafrechtelijke maatregelen om inbreuken op het onderhavige besluit te bestraffen, meer bepaald wanneer wordt vastgesteld dat de certificaten of documenten niet in overeenstemming zijn met de werkelijke toestand van de dieren, dat de dieren en het sperma, eicellen en embryo's niet overeenkomstig dit besluit zijn geïdentificeerd of gemerkt of dat deze dieren, sperma, eicellen en embryo's niet aan de in dit besluit voorgeschreven controles zijn onderworpen.

**Art. 15.** § 1. Voor het handelsverkeer van dieren van soorten die vatbaar zijn voor de in bijlage II vermelde ziekten of voor de in bijlage III vermelde ziekten ingeval de Lidstaat van bestemming in aanmerking komt voor de garanties als bedoeld in de artikelen 14 en 15 van Richtlijn 92/65/EEG, alsook voor het handelsverkeer van sperma, eicellen of embryo's daarvan, van en naar de overeenkomstig bijlage VIII erkende instellingen, instituten of centra, moet een vervoerdocument worden voorgelegd met de gegevens vermeld in bijlage IV.

Dit document wordt ingevuld door de aangenomen dierenarts, die belast is met het sanitaire toezicht in de instelling, het instituut of het centrum van oorsprong; het moet vermelden dat de dieren, het sperma, de eicellen of embryo's afkomstig zijn van een volgens bijlage VIII erkende instelling, instituut of centrum. Dit document moet de dieren, het sperma, de eicellen of embryo's tijdens het vervoer vergezellen.

§ 2. 1° Om te worden erkend, moeten de instellingen, instituten of centra ten aanzien van de ziekten bedoeld in bijlage II, alle bewijsstukken aan de Dienst voorleggen, die verband houden met de eisen die in bijlage VIII zijn vervat;

2° na ontvangst van het dossier met het verzoek om erkenning of hernieuwing van erkenning, onderzoekt de Dienst het dossier aan de hand van de daarin verstrekte gegevens en indien nodig, op grond van de ter plaatste verrichte controles;

3° de Dienst trekt de erkenning in in de gevallen waarvan sprake in bijlage VIII, 3;

4° de lijst van erkende instellingen, instituten en centra alsmede iedere wijziging in deze lijst, wordt door de Dienst aan de Commissie doorgegeven.

#### HOOFDSTUK IV - Voorschriften inzake invoer

**Art. 16.** De voorwaarden die gelden voor de invoer van dieren, sperma, eicellen en embryo's die onder dit besluit vallen, moeten ten minste gelijkwaardig zijn aan de voorwaarden vermeld in hoofdstuk III.

**Art. 17.** De dieren, het sperma, de eicellen en embryo's die onder artikel 13 vallen mogen slechts ingevoerd worden mits zij aan de volgende voorwaarden voldoen:

1° ze moeten uit een derde land afkomstig zijn dat voorkomt op een lijst die door de Commissie van de Europese Gemeenschappen wordt opgemaakt overeenkomstig de bepalingen van artikel 17, § 3, onder a), van Richtlijn 92/65/EEG;

2° ze moeten vergezeld zijn van een gezondheidscertificaat dat door de bevoegde autoriteit van het uitvoerende land ondertekend werd. In dit document wordt verklaard dat de dieren, het sperma, de eicellen en embryo's voldoen aan de eisen in artikel 17, § 4, van Richtlijn 92/65/EEG of dat ze voldoen aan de aanvullende eisen of dat ze afkomstig zijn van erkende centra, instellingen, instituten of verzamelstations die de hogergenoemde garanties bieden. Het Hoofd van de Dienst bepaalt het model van het gezondheidscertificaat.

**Art. 18.** De dieren, het sperma, de eicellen en embryo's bedoeld in dit besluit mogen enkel worden ingevoerd indien ze aan de volgende eisen voldoen:

1° ze moeten vergezeld zijn van een certificaat afgeleverd door een officiële dierenarts. Het model van dit certificaat wordt door het Hoofd van de Dienst bepaald, in functie van de soort;

2° ze moeten worden onderworpen aan de controles voorzien in het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire controles voor dieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong ingevoerd uit derde landen;

3° voor hun vertrek moeten zij worden onderworpen aan een controle door een officiële dierenarts. Deze stelt vast of de voorwaarden inzake vervoer, voorzien in Richtlijn 91/628/EEG zijn nageleefd, met name de voedsel- en watervoorziening;

4° indien het gaat om dieren bedoeld in de artikelen 7, 8, 9, 10, 11, 12, moeten zij vóór hun invoer in quarantaine worden geplaatst volgens de voorschriften nader bepaald door het Hoofd van de Dienst.

**Art. 19.** Het Hoofd van de Dienst bepaalt:

1° de specifieke veterinairerechtelijke voorwaarden, de aard en de inhoud van de begeleidende documenten die de dieren, bestemd voor dierentuinen, circussen, pretparken of laboratoria voor dierproeven, bij de invoer moeten vergezellen, en dit naar gelang de soort;

2° bijkomende garanties naast deze die voor de verschillende diersoorten vernoemd in onderhavig besluit zijn vastgesteld die tot doel hebben de betrokken communautaire soorten te beschermen.

**Art. 20.** De bepalingen van het koninklijk besluit van 31 december 1992, betreffende de veterinaire controles voor dieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong ingevoerd uit derde landen, zijn eveneens van toepassing op de dieren en producten die in onderhavig besluit worden genoemd. Met name de organisatie van de uit te voeren controles en de daaraan te verbinden gevolgen, alsmede de ten uitvoer te leggen vrijwaringsmaatregelen.

#### **HOOFDSTUK V - Gemeenschappelijke clausules en slotbepalingen**

**Art. 21.** In de gevallen waar in het handelsverkeer voor dieren andere gezondheidsvoorwaarden en een ander model van certificaat van toepassing zijn, dan deze bedoeld in de artikelen 7 tot 12, bepaalt het Hoofd van de dienst deze gezondheidsvoorwaarden. Hij bepaalt eveneens het model voor het gezondheidscertificaat.

**Art. 22.** Onverminderd het bepaalde in artikel 8, 1°, e) en in hoofdstuk III, kan het Hoofd van de Dienst specifieke voorwaarden opleggen voor de verplaatsing van circus- en kermisdieren, alsmede voor het handelsverkeer in voor dierentuinen bestemde dieren, sperma, eicellen en embryo's.

#### **HOOFDSTUK VI - Sancties**

**Art. 23.** Inbreuken op de bepalingen van onderhavig besluit worden opgespoord, vastgesteld en bestraft overeenkomstig hoofdstukken V en VI van de diergezondheidswet van 24 maart 1987, overeenkomstig hoofdstuk XI van de wet van 14 augustus 1986 betreffende de bescherming en het welzijn der dieren en overeenkomstig de bepalingen van de artikelen 5, 6, 7, 8, 9 en 10 van de wet van 28 maart 1975 inzake de handel in landbouw-, tuinbouw- en zeevisserijproducten en overeenkomstig de bepalingen van artikel 5 van de wet van 28 juli 1981 houdende goedkeuring van de Overeenkomst inzake de internationale handel in bedreigde, in het wild levende dier- en plantensoorten en van de bijlagen opgemaakt te Washington op 3 maart 1973, alsmede van de wijziging van de Overeenkomst, aangenomen te Bonn op 22 juni 1979.

#### **HOOFDSTUK VII - Slotbepalingen**

**Art. 24.** Dit besluit treedt in werking op 1 juli 1993.

#### **Wijziging:**

Ministerieel besluit van 04.02.2004 (B.S. 12.03.2004)

Ministerieel besluit van 25.07.1995 (B.S. 01.12.1995)

#### **Bijlage I**

Richtlijn 64/432/EEG van de Raad van 26 juni 1964 inzake veterinairerechtelijke vraagstukken op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in runderen en varkens.

Richtlijn 90/426/EEG van de Raad van 26 juni 1990 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het verkeer van paardachtigen en de invoer van paardachtigen uit derde landen.

Richtlijn 90/539/EEG van de Raad van 15 oktober 1990 tot vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer van pluimvee en broedeieren uit derde landen.

Richtlijn 91/67/EEG van de Raad van 28 januari 1991 inzake veterinairerechtelijke voorschriften voor het in de handel brengen van aquicultuurdieren en -producten.

Richtlijn 91/68/EEG van de Raad van 28 januari 1991 inzake veterinairerechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer van schapen en geiten.

Richtlijn 91/492/EEG van de Raad van 15 juli 1991 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften voor de productie en het in de handel brengen van levende tweekleppige weekdieren.

Richtlijn 91/493/EEG van de Raad van 22 juli 1991, tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften voor de productie en het in de handel brengen van visserijproducten.

**Bijlage II**

(Op basis van dit huidige besluit, verplicht aan te geven ziekten, zonder afbreuk te doen aan de bepalingen van het koninklijk besluit van 25 april 1988 en van het koninklijk besluit van 15 maart 1995 tot aanwijzing van de dierenziekten die vallen onder de toepassing van hoofdstuk III van de dierengezondheidswet van 24 maart 1987.

Ziekten	Belangrijkste betrokken orde/familie/soort
Ziekte van Newcastle, Aviaire influenza	Vogels
Psittacose	Papegaaiaachtigen
Amerikaans vuilbroed	Bijen
Brucellose (Brucella abortus)	Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Hippopotamidae en Tragulidae
Brucellose (Brucella melitensis)	Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Hippopotamidae en Tragulidae
Brucellose (Brucella ovis)	Camelidae, Tragulidae, Cervidae, Giraffidae, Bovidae en Antilocapridae
Brucellose (Brucella suis)	Cervidae, Leporidae, Ovibos moschatus, Suidae en Tayassuidae
Rundertuberculose (Mycobacterium bovis)	Mammalia ,met name Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae en Tragulidae
Mond- en klauwzeer	Artiodactyla en Elephas maximus
Klassieke varkenspest, Afrikaanse varkenspest	Suidae en Tayassuidae
Vesiculaire varkensziekte	Suidae en Tayassuidae
Runderpest	Artiodactyla
Bluetongue	Antilocapridae, Bovidae, Cervidae, Giraffidae en Rhinocerotidae
Besmettelijke bovine pleuropneumonie	Runderen (met inbegrip van zeboes, buffels, bizons en yaks)
Vesiculeuze stomatitis	Artiodactyla en Equidae
"Peste des petits ruminants"	Bovidae en Suidae
Nodulaire dermatose	Bovidae en Giraffidae
Schape - en geitenpokken	Bovidae
Paardenpest	Equidae
Riftdalkoorts	Bovidae, Camelus species en Rhinocerotidae
Besmettelijke varkensverlamming	Suidae
Infectieuze hematopoïetische necrose	Salmonidae
TSE	Bovidae, Cervidae, Felidae en Mustelidae
Miltvuur	Bovidae, Camelidae, Cervidae, Elephantidae, Equidae en Hippopotamidae
Rabiës	Carnivora en Chiroptera
Apenpokken	Rodentia en niet-humane primaten
Ebola	Niet-humane primaten
Kleine bijenkastkever (Aethina tumida)	Apis en Bombus
Tropilaelapsmit (Tropilaelaps spp.)	Apis)

<MB 04.02.2004>

### Bijlage III

Lijst van ziekten die elke verantwoordelijke verplicht dient aan te geven overeenkomstig de bepalingen in artikel 6, 2°.

Betrokken soorten	Ziekten
Nertsen	Aleutian Disease
Bijen	Virale enteritis
Apen en felidae	Europees vuilbroed
Lagomorfen	Varroase en acariose
	Tuberculose
	Myxomatose
	Virale en haemorrhagische ziekten
	Tularaemie

**Bijlage IV**

**(Deel 1**

<b>GEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE HANDEL IN DIEREN VAN BEDRIJVEN OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG <sup>(1)</sup></b>				
1. Lidstaat van herkomst en bevoegde autoriteit		2.5 Gezondheidscertificaat nr.		<input type="checkbox"/> ORIGINEEL <sup>(2)</sup>
		2.6 CITES-certificaat nr. (indien van toepassing)		<input type="checkbox"/> KOPIE <sup>(3)</sup>
<b>A. HERKOMST VAN DE DIEREN</b>				
3. Naam en adres van het bedrijf van herkomst		4. Naam en adres van de afzender		
5. Plaats van lading		6. Vervoermiddel		
<b>B. BESTEMMING VAN DE DIEREN</b>				
7. Lidstaat van bestemming		8. Naam en adres van het bedrijf van bestemming		
9. Naam en adres van geadresseerde				
<b>C. IDENTITEIT VAN DE DIEREN</b>				
	10. Soort	11. Geslacht	12. Leeftijd	13. Individuele identificatie / identificatie van de partij <sup>(4)</sup>
10.1				
10.2				
10.3				
10.4				
10.5 <sup>(5)</sup>				
<b>D. GEZONDHEIDSVERKLARING</b>				
14. Ondergetekende, officiële dierenarts / dierenarts <sup>(6)</sup> die verantwoordelijk is voor de inrichting van herkomst en die erkend is door de bevoegde autoriteit <sup>(6)</sup> verklaart hetgeen volgt				
14.1 Op het ogenblik van de inspectie waren de hierboven beschreven dieren geschikt om voor de geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig het bepaalde in Richtlijn 91/628/EEG.				
14.2 Aan de voorwaarden van artikel 4 van Richtlijn 92/65/EEG is voldaan.				
14.3 (Verklaring) <sup>(7)</sup> .....				
14.4 De aanvullende garanties ten aanzien van de in bijlage B <sup>(8)</sup> bij Richtlijn 92/65/EEG vermelde ziekten zijn de volgende <sup>(9)</sup> : .....				
14.5 (Indien nodig, hier vervolgen) .....				
<i>(Hier de vereiste gezondheidsinformatie vermelden overeenkomstig de in de lidstaten geldende bepalingen ter uitvoering van de richtlijn)</i>				
<b>E. GELDIGSHEIDSDUUR</b>				
15. Dit certificaat is tien dagen geldig.				
16. Te ..... op .....		17. Naam en hoedanigheid van de officiële / erkende dierenarts		18. Handtekening van de officiële / erkende dierenarts, en stempel <sup>(10)</sup>

(1) Document dat in de laatste 24 uur voor de verzending moet worden afgegeven.

(2) Het origineel blijft bij de zending tot de eindbestemming.

(3) Het origineel of de kopie moet door de geadresseerde gedurende ten minste drie jaar worden bewaard.

(4) Indien mogelijk moet elk dier apart worden geïdentificeerd, maar voor kleine dieren kan worden volstaan met identificatie van de partij.

(5) Extra regels toevoegen indien nodig.

(6) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(7) Invullen overeenkomstig artikel 6, 7, 9 of 10 van Richtlijn 92/65/EEG.

(8) Op verzoek van een lidstaat die krachtens de communautaire regelgeving aanvullende garanties kan eisen.

(9) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(10) De kleur van de handtekening en van de stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.

Deel 2

<b>GEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE HANDEL IN BIJENVOLKEN (BIJENKASTEN EN -KORVEN OF KONINGINNEN (MET DARREN EN WERKBIJEN)) OVEREENKOMSTIG RICHTLIJN 92/65/EEG <sup>(1)</sup></b>			
1. Lidstaat van herkomst en bevoegde autoriteit	2.5 Gezondheidscertificaat nr. 2.6 CITES-certificaat nr. (indien van toepassing)	<input type="checkbox"/> ORIGINEEL <sup>(2)</sup> <input type="checkbox"/> KOPIE <sup>(3)</sup>	
<b>A. HERKOMST VAN DE BIJENVOLKEN (BIJENKASTEN EN -KORVEN OF KONINGINNEN (MET DARREN EN WERKBIJEN))</b>			
3. Naam en adres van het bedrijf van herkomst	4. Naam en adres van de afzender		
5. Plaats van lading	6. Vervoermiddel		
<b>B. BESTEMMING VAN DE BIJENVOLKEN (BIJENKASTEN EN -KORVEN OF KONINGINNEN (MET DARREN EN WERKBIJEN))</b>			
7. Lidstaat van bestemming	8. Naam en adres van het bedrijf van bestemming		
9. Naam en adres van geadresseerde			
<b>C. IDENTITEIT VAN DE BIJENVOLKEN (BIJENKASTEN EN -KORVEN OF KONINGINNEN (MET DARREN EN WERKBIJEN))</b>			
	10. Aantal bijenvolken (bijenkasten en – korven of koninginnen (met darren en werkbijen))	11. Soort	12. Identificatie van de partij
10.1			
10.2			
10.3			
10.4			
10.5 <sup>(4)</sup>			
<b>D. GEZONDHEIDSVERKLARING</b>			
13. Ondergetekende verklaart wat volgt 13.1 De bijen komen uit een gebied waarvoor geen verbodsmaatregel geldt in verband met de aanwezigheid van Amerikaans vuilbroed. (Een eventuele verbodsmaatregel blijft van toepassing tot ten minste 30 dagen na de datum waarop het laatste geval is geconstateerd en na de datum waarop alle bijenkasten en -korven binnen een straal van drie km door de bevoegde autoriteit zijn gecontroleerd en alle besmette kasten en korven zijn verbrand, dan wel zijn behandeld en door de bevoegde autoriteit ziektevrij zijn bevonden.) 13.2 De aanvullende garanties ten aanzien van de in bijlage B <sup>(5)</sup> bij Richtlijn 92/65/EEG vermelde ziekten zijn de volgende: <sup>(6)</sup> .....			
<b>E. GELDIGSHEDSDUUR</b>			
14. Dit certificaat is tien dagen geldig.			
15. Te ..... op .....	16. Naam en hoedanigheid van de officiële / erkende dierenarts	17. Handtekening van de officiële / erkende dierenarts, en stempel <sup>(7)</sup>	

(1) Document zoals bedoeld in artikel 8 van Richtlijn 92/65/EEG..

(2) Het origineel blijft bij de zending tot de eindbestemming.

(3) Het origineel of de kopie moet door de geadresseerde gedurende ten minste drie jaar worden bewaard.

(4) Extra regels toevoegen indien nodig.

(5) Op verzoek van een lidstaat die krachtens de communautaire regelgeving aanvullende garanties kan eisen.

(9) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(10) De kleur van de handtekening en van de stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.) <MB 04.02.2004>

## Bijlage V

### Verklaring in te vullen op het certificaat bedoeld in artikel 8, § 1°, f.

Ik ondergetekende, ..... (naam en hoedanigheid), officieel dierenarts, verklaar dat de herkauwers, de varkensachtigen (a), van andere soorten dan die bedoeld in Richtlijn 64/432/EEG:

1. behoren tot de diersoort .....

2. vertoonden op het ogenblik van het onderzoek geen enkel klinisch verschijnsel van enige ziekte, waarvoor zij vatbaar zijn;

3. afkomstig zijn:

-van een beslag dat officieel vrij is van tuberculose;

-van een beslag dat officieel vrij is van brucellose;

-van een bedrijf waar geen beperkingen werden opgelegd wegens varkenspest;

(a) -van een bedrijf waar de testen voorzien in artikel 6 § 2 punt a) ii) van Richtlijn 92/65/EEG, een negatief resultaat opleverden bij de betrokken dieren.

(a) het onnodige doorhalen

## Bijlage VI

### Lijst van de Lidstaten die de naleving van artikel 9 van Richtlijn 92/65/EEG mogen eisen

Mogen naleving eisen van de vereisten van § 1, punt a), van Richtlijn 92/65/EEG:

1. Ierland.
2. Het Verenigd Koninkrijk.

## (Bijlage VII

### A. Voorwaarden voor de erkenning van winstations en -centra voor sperma.

Winstations en -centra voor sperma moeten:

- 1) onder toezicht staan van een aangenomen dierenarts van dit centrum;
- 2) ten minste beschikken over:
  - a) afsluitbare voorzieningen voor de huisvesting van dieren en voor paardachtigen eventueel een bewegingsruimte, welke voorzieningen materieel gescheiden zijn van de voorzieningen voor het winnen, behandelen en opslaan van het sperma;
  - b) isolatievoorzieningen die niet rechtstreeks verbonden zijn met de normale huisvestingsvoorzieningen voor dieren;
  - c) voorzieningen voor het winnen van sperma, waaronder een aparte ruimte voor het reinigen en ontsmetten of steriliseren van apparatuur;
  - d) een ruimte voor de behandeling van het sperma, gescheiden van de voorzieningen voor het winnen van sperma die niet noodzakelijk op hetzelfde terrein moeten liggen;
  - e) een opslagruimte voor sperma die niet noodzakelijk op hetzelfde terrein moet liggen;
- 3) zo zijn gebouwd of geïsoleerd dat contact met dieren buiten het station of centrum onmogelijk is;
- 4) zo zijn gebouwd dat het gehele station of centrum met uitzondering van de kantoorruimten en, wanneer het gaat om paardachtigen, van de bewegingsruimte, gemakkelijk kan worden schoongemaakt en ontsmet.

### B. Voorschriften inzake het toezicht op de winstations en -centra voor sperma.

In de winstations en -centra:

- 1) moet erop worden toegezien dat daar alleen dieren verblijven van de soort waarvan het sperma wordt gewonnen.  
Evenwel kunnen ook andere huisdieren tot deze stations of centra worden toegelaten, voor zover zij geen besmettingsgevaar opleveren voor de soorten waarvan het sperma wordt gewonnen en zij aan de door de dierenarts van het centrum vastgestelde voorwaarden voldoen.  
Indien, wanneer het gaat om paardachtigen, het winstation of -centrum, het bedrijfsterrein deelt met een KI-station of een dekstation, worden merries, schouwhengsten en hengsten voor natuurlijke dekking toegelaten voor zover zij voldoen aan de voorwaarden van bijlage VII, paragraaf C, punt 1, alinea's 1, 2, 3 en 4.
- 2) moet erop worden toegezien dat rapporten worden bijgehouden met gegevens over:
  - soort, ras, geboortedatum en identificatie van alle in het station of centrum aanwezige dieren;
  - de verplaatsingen van de dieren, met name aankomst in of vertrek uit het station of centrum;
  - de voorgeschiedenis vanuit gezondheidsoogpunt en alle onderzoeken en uitslagen daarvan, behandelingen en vaccinaties bij dieren in het station of centrum;
  - de data waarop sperma werd gewonnen en behandeld;
  - de bestemming van het sperma;
  - de opslag van het sperma;
- 3) moet tijdens het fokseizoen ten minste eenmaal per jaar in het geval van seizoengebonden fokkerij en tweemaal per jaar in het geval van niet-seizoengebonden fokkerij door de Dienst een controle worden verricht waarbij wordt nagegaan of nog steeds aan alle voorwaarden inzake erkenning en toezicht wordt voldaan;
- 4) moet erop worden toegezien dat er geen personen worden toegelaten die daartoe niet gemachtigd zijn. Bovendien moet toegang worden verleend aan daartoe gemachtigde bezoekers op de door de aangenomen dierenarts van dit centrum vastgestelde voorwaarden;
- 5) moet vakbekwaam personeel werkzaam zijn dat een adequate opleiding heeft gekregen inzake de technieken van ontsmetting en hygiëne om verspreiding van ziekten te voorkomen;
- 6) moet erop worden toegezien dat:
  - geen van de dieren die in het station of centrum verblijven, wordt gebruikt voor natuurlijke dekking gedurende ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning en tijdens de winningsperiode;
  - het winnen, behandelen en opslaan van sperma alleen geschiedt in speciaal daarvoor bestemde lokalen;
  - ieder stuk gereedschap dat bij het winnen of behandelen in contact komt met het sperma of met het donordier, voor gebruik naar behoren wordt ontsmet of gesteriliseerd, of nieuw is, vervaardigd van wegwerpmateriaal en na gebruik wordt weggegooid;

indien, wanneer het gaat om paardachtigen, het winstation of -centrum het bedrijfsterrein deelt met een KI-station of een dekstation, moeten de instrumenten en apparatuur voor kunstmatige inseminatie of natuurlijke dekking strikt gescheiden worden gehouden van de instrumenten en apparatuur die in contact komen met donordieren of andere dieren in het station of centrum en met sperma;

- de producten van dierlijke oorsprong die bij de behandeling van sperma worden gebruikt (verdunningsmiddelen, additieven, aanlengmiddelen) geen gevaar voor de gezondheid van de dieren opleveren of voor gebruik zo zijn behandeld dat zij geen gevaar meer kunnen opleveren;

- wanneer het gaat om bevroren of gekoeld sperma, uitsluitend cryogene middelen worden gebruikt die voordien nog niet voor andere producten van dierlijke oorsprong zijn gebruikt;

- alle recipiënten voor de opslag of het vervoer van sperma voor gebruik naar behoren worden ontsmet of gesteriliseerd, of nieuw zijn, vervaardigd van wegwerpmateriaal en na gebruik worden weggegooid;

7) moet ervoor worden gezorgd dat op elke dosis sperma een onuitwisbare identificatie wordt aangebracht die de volgende gegevens bevat: de Lid-Staat van oorsprong, de datum van de winning, de soort, het ras en de identiteit van het donordier, en de naam en/of het nummer van het erkende centrum waar het sperma is gewonnen.

### **C. Voorwaarden voor het toelaten van mannelijke donordieren, van toepassing in wincentra en -stations voor sperma.**

#### **1. Hengsten**

Voor het winnen van sperma mogen slechts hengsten worden gebruikt die, tot voldoening van de Dienst:

1) bij de toelating en op de dag van de spermawinning geen tekenen van besmettelijke ziekten vertonen;

2) afkomstig zijn van het grondgebied of, in geval van regionalisering, een deel van het grondgebied van een Lid-Staat of een derde land, en van een bedrijf onder veterinaire toezicht, waarbij het grondgebied, het deel van het grondgebied en het bedrijf aan de eisen van Richtlijn 90/426/EEG van de Raad moeten voldoen;

3) de laatste 30 dagen voor de spermawinning verbleven hebben in bedrijven waar in die periode geen enkele paardachtige klinische symptomen van virus-arteritis heeft vertoond;

4) de laatste 60 dagen voor de spermawinning verbleven hebben in bedrijven waar in die periode geen enkele paardachtige klinische symptomen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM) heeft vertoond;

5) in de laatste 30 dagen voor de eerste spermawinning en gedurende de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking worden gebruikt;

6) werden getest met testen uitgevoerd en gecertificeerd in een door de Dienst erkend laboratorium volgens het programma in punt 7:

(i) een agar-gel-immunodiffusietest (Coggins-test) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paardachtigen, met negatief resultaat;

(ii) een serumneutralisatietest voor het opsporen van virus-arteritis, die of wel een negatief resultaat oplevert bij een serumverdunding van 1 op 4, of wel een positief resultaat oplevert en dan wordt gevolgd door een virusisolatietest voor het opsporen van virusarteritis, met gebruikmaking van een deel van het volledige sperma van de donoringst, die een negatief resultaat oplevert;

(iii) twee met een tussenpoos van zeven dagen uitgevoerde tests voor het opsporen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden door isolatie van *Taylorella equigenitalis* uit de pre-ejaculatoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de fossa urethralis, inclusief de sinus urethralis, en de penis, inclusief de fossa glandis, waarbij in beide gevallen een negatief resultaat moet worden verkregen;

7) een van de volgende testprogramma's hebben ondergaan:

(i) wanneer het sperma wordt gewonnen voor de handel in vers of gekoeld sperma:

- worden, indien de donoringst continu in het winstation of -centrum aanwezig is gedurende ten minste de laatste 30 dagen voor de eerste spermawinning en gedurende de winningsperiode en indien geen van de paardachtigen in het winstation of -centrum rechtstreeks in contact komt met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donoringst, de in de punten 6 (i), (ii) en (iii) genoemde tests ten minste 14 dagen na het begin van bovengenoemde periode van verblijf en ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen uitgevoerd;

- worden, indien de donoringst niet continu in het winstation of -centrum aanwezig is en/of indien andere paardachtigen in het winstation of -centrum rechtstreeks in contact komen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus, de in de punten 6 (i), (ii) en (iii) genoemde tests in de laatste 14 dagen voor de eerste spermawinning en ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen uitgevoerd. Verder wordt gedurende de winningsperiode de in punt 6 (i) genoemde test ten minste om de 120 dagen herhaald. De in punt 6 (ii) genoemde test wordt in de laatste 30 dagen voor iedere spermawinning uitgevoerd tenzij, wanneer het gaat om een voor virus-arteritis seropositieve hengst, uit een jaarlijks te verrichten virusisolatietest is gebleken dat het dier geen virus afscheidt.

(ii) wanneer het sperma wordt gewonnen voor de handel in bevroren sperma worden ongeacht of de hengst continu in het winstation of -centrum aanwezig is, de in punt 7 (i), eerste en tweede streepje, genoemde testprogramma's of de in punt 6 (i), (ii) en (iii) genoemde tests ten vroegste 14 dagen na de spermawinning maar in elk geval binnen de verplichte opslagperiode van 30 dagen verricht.

#### **2. Schapen en geiten**

1) Voor het winnen van sperma mogen slechts schapen en geiten van centra, stations of bedrijven worden

gebruikt die, tot voldoening van de Dienst, voldoen aan volgende eisen:

- a) op de datum van de winning van het sperma in goede gezondheid verkeren;
- b) voldoen aan de eisen van het Hoofdstuk II van het ministerieel besluit van 29 september 1992 betreffende de veterinaire rechtelijke voorschriften voor de invoer en het verkeer van schapen en geiten.

Bovendien moeten de donordieren in de periode van dertig dagen voorafgaande aan de spermawinning negatief hebben gereageerd op volgende tests:

- voor het opsporen van brucellose (*Brucella melitensis*), een test overeenkomstig bijlage III van bovenvermeld besluit;
  - voor het opsporen van besmettelijke epididymitis van de ram, (*Brucella ovis*), een test overeenkomstig bijlage IV van hetzelfde besluit;
  - voor het opsporen van het virus van Border disease, een virusisolatietest;
- c) onderworpen zijn aan de relevante tests of controles om te waarborgen dat aan de eisen onder a) en b) is voldaan.

2) De in punt 1 bedoelde tests moeten worden uitgevoerd in een door de Dienst erkend laboratorium.

3) Indien een van de onder 1 en 2 bedoelde tests positief uitvalt, moet het betrokken dier worden afgezonderd en mag het sinds de laatste negatieve test gewonnen sperma niet in de handel worden gebracht. Dit geldt ook voor sinds de datum waarop de positieve test werd uitgevoerd gewonnen sperma van de andere voor deze ziekte vatbare dieren die in het bedrijf of het winstation of -centrum verblijven. Het sperma mag pas weer in het handelsverkeer worden gebracht wanneer de gezondheidsstatus van het centrum of station is hersteld.

#### **D. Eisen inzake het sperma, de eicellen en de embryo's.**

Het sperma, de eicellen en de embryo's moeten zijn gewonnen, behandeld en bewaard overeenkomstig de volgende beginselen:

- a) Het wassen van de eicellen en de embryo's moet plaatsvinden overeenkomstig artikel 13, 2°, van onderhavig besluit.

De zona pellucida van eicellen en embryo's moet voor en na het wassen intact zijn.

Alleen eicellen en embryo's van eenzelfde donordier mogen tegelijkertijd worden gewassen.

Na het wassen moet de zona pellucida van elke eicel of elk embryo over de gehele oppervlakte onder een vergroting van ten minste 50 maal worden onderzocht en moet worden gecertificeerd dat zij nog intact is en vrij van vreemde stoffen;

- b) De media en oplossingen die voor het winnen, behandelen (onderzoeken, wassen en bewerken), bewaren en invriezen van eicellen en embryo's worden gebruikt, moeten volgens erkende methoden overeenkomstig artikel 13, 2°, worden gesteriliseerd, en zo worden gehanteerd dat ze steriel blijven. Aan de winnings-, wast en bewaarmedia voor eicellen en embryo's en aan de verdunningsmiddelen voor sperma worden antibiotica toegevoegd.

Indien nodig worden uitvoeringsbepalingen door het Hoofd van de Dienst vastgesteld.

- c) Alle gereedschap dat bij het winnen, behandelen, bewaren en invriezen van sperma, eicellen en embryo's wordt gebruikt, moet voor gebruik naar behoren worden gedesinfecteerd of gesteriliseerd, of moet nieuw zijn, vervaardigd van wegwerpmateriaal en na gebruik worden weggegooid;
- d) Aanvullende onderzoeken kunnen door het Hoofd van de Dienst, overeenkomstig artikel 13, 2°, worden vastgesteld, met name met betrekking tot de winnings- of wasvloeistoffen, ten einde na te gaan of er pathogenen aanwezig zijn;
- e) Eicellen en embryo's die bij het in a) bedoelde onderzoek in orde zijn bevonden, en sperma moeten worden bewaard in steriele containers die duidelijk zijn geïdentificeerd, alleen producten bevatten die van eenzelfde mannelijk of vrouwelijk donordier afkomstig zijn, en onmiddellijk worden verzegeld. De identificatie volgens methoden vastgesteld door het Hoofd van de Dienst moet ten minste de volgende gegevens bevatten: het land van herkomst, de datum van de winning, de soort, het ras en de identiteit van het donordier, en de naam en/of het nummer van het winstation of -centrum of van het embryoteam;
- f) Bevroren sperma, eicellen en embryo's moeten worden bewaard in containers met gesteriliseerde vloeibare stikstof zonder enig risico voor besmetting van de producten;
- g) Bevroren sperma, eicellen en embryo's moeten ten minste gedurende de laatste 30 dagen voor verzending zijn opgeslagen onder goedgekeurde voorwaarden;
- h) Bevroren sperma, eicellen en embryo's moeten worden vervoerd in containers die voor het vullen naar behoren zijn gereinigd, ontsmet of gesteriliseerd, of die nieuw zijn, vervaardigd van wegwerpmateriaal en na gebruik worden weggegooid.

#### **E. Vrouwelijke donordieren.**

Voor het winnen van embryo's of eicellen mogen slechts vrouwelijke dieren worden gebruikt die, tot voldoening van de Dienst en ook de beslagen waaruit zij afkomstig zijn, voldoen aan de eisen van de richtlijnen inzake het intracommunautaire handelsverkeer in levende fok- en gebruiksdieren voor de betrokken soort, namelijk voor varkens richtlijn 64/432/EEG van de Raad en voor schapen en geiten, richtlijn 91/68/EEG van de Raad.

Onverminderd de in richtlijn 90/426/EEG van de Raad genoemde voorwaarden moeten paardachtigen in de

laatste 60 dagen voor de winning van eicellen of embryo's hebben verbleven in bedrijven waar in die periode geen klinische symptomen van besmettelijke baarmoederontsteking (CEM) zijn vastgesteld. Zij mogen in de laatste 30 dagen voor de winning van eicellen of embryo's niet natuurlijk zijn gedekt.) <MB 25.07.1995>

### (Bijlage VIII

#### (VOORWAARDEN VOOR DE ERKENNING VAN INSTELLINGEN, INSTITUTEN EN CENTRA

1. Om op grond van artikel 15, lid 2, 1° van dit besluit officieel te worden erkend, moet een instelling, instituut of centrum als omschreven in artikel 2, punt 2:
  - a) Duidelijk afgebakend en van de omgeving gescheiden zijn of moeten de dieren opgesloten zitten of zo gehuisvest zijn dat er geen enkel risico is voor landbouwbedrijven waarvan de gezondheidsstatus in het gedrang zou kunnen komen;
  - b) beschikken over de nodige voorzieningen om dieren te vangen, op te sluiten en te isoleren, alsmede over quarantainevoorzieningen en erkende procedures voor dieren uit niet-erkende plaatsen van herkomst;
  - c) vrij zijn van de in bijlage II genoemde ziekten en van de in bijlage III genoemde ziekten van dit besluit. Teneinde een instelling, instituut of centrum ziektevrij te kunnen verklaren, dient de bevoegde autoriteit de met betrekking tot de diergezondheidsstatus geregistreerde gegevens over ten minste de voorbije drie jaar en de resultaten van de klinische onderzoeken en de laboratoriumtests die zijn verricht bij de dieren in de instelling, het instituut of het centrum, te evalueren. In afwijking hiervan kunnen evenwel nieuwe inrichtingen worden erkend wanneer de dieren die er verblijven, komen uit erkende inrichtingen;
  - d) bijgewerkte gegevens registreren met betrekking tot:
    - (i) het aantal en de identiteit (leeftijd, geslacht, soort en individuele identificatie voorzover dat mogelijk is) van alle dieren in de inrichting, per soort;
    - (ii) het aantal en de identiteit van de dieren die in de inrichting worden binnengebracht of die de inrichting verlaten, samen met informatie over herkomst en bestemming, het vervoer van en naar de inrichting en de gezondheidsstatus van de dieren;
    - (iii) de resultaten van bloedtests of van andere diagnostische procedures;
    - (iv) ziektegevallen en, in voorkomend geval, de toegepaste behandeling;
    - (v) de resultaten van de postmortem keuringen die zijn verricht bij dieren die in de inrichting zijn gestorven, met inbegrip van doodgeboren dieren;
    - (vi) tijdens de isolatie- of quarantaineperiode gedane observaties;
  - e) een overeenkomst hebben met een bevoegd laboratorium voor het verrichten van de postmortem keuringen, dan wel beschikken over één of meer daarvoor geschikte gebouwen waar de postmortem keuringen kunnen worden uitgevoerd door een bevoegd persoon onder de verantwoordelijkheid van de erkende dierenarts;
  - f) de nodige afspraken hebben gemaakt of ter plaatse over de nodige voorzieningen beschikken voor het wegwerken van de karkassen van dieren die zijn gestorven als gevolg van een ziekte of die zijn geëuthanaseerd;
  - g) ervoor zorgen dat, op grond van een contract of een ander rechtsgeldig instrument, een beroep kan worden gedaan op de diensten van een dierenarts die is erkend door en wordt gecontroleerd door de bevoegde autoriteit en die:
    - (i) mutatis mutandis voldoet aan de eisen die zijn vastgesteld in artikel 14, lid 3, onder b), van Richtlijn 64/432/EEG;
    - (ii) er op toeziet dat adequate maatregelen inzake toezicht en controle op ziekten worden goedgekeurd door de bevoegde autoriteit en worden toegepast in de instelling, het instituut of het centrum. Deze maatregelen omvatten:
      - een jaarprogramma inzake ziektebewaking, in het kader waarvan de dieren onder meer op adequate wijze worden gecontroleerd op zoönosen,
      - klinisch onderzoek, laboratoriumtests en postmortem keuringen bij dieren waarvan vermoed wordt dat ze met een overdraagbare ziekte zijn besmet
      - indien nodig, vaccinatie van gevoelige dieren tegen besmettelijke ziekten, overeenkomstig de communautaire regelgeving;
    - (iii) er op toeziet dat elk verdacht overlijden of de aanwezigheid van enig ander symptoom waaruit zou kunnen blijken dat dieren met één of meer van de in de bijlagen II en III genoemde ziekten (\*) zijn besmet, onverwijld bij de bevoegde autoriteit wordt gemeld;
    - (iv) er op toeziet dat alle binnengebrachte dieren indien nodig worden geïsoleerd overeenkomstig de bepalingen van deze richtlijn en de eventueel door de bevoegde autoriteit gegeven instructies;
    - (v) verantwoordelijk is voor de dagelijkse naleving van de veterinaire rechtelijke voorschriften van dit besluit en van alle communautaire regelgeving inzake het welzijn van dieren tijdens vervoer en het wegwerken van dierlijke afval;
  - h) wanneer er proefdieren worden gehouden, voldoen aan het bepaalde in artikel 5 van het koninklijk besluit van 14 november 1993 betreffende de bescherming van de proefdieren.
2. De erkenning blijft behouden als aan de volgende eisen wordt voldaan:
  - a) de inrichting staat onder de controle van een officiële dierenarts van de bevoegde autoriteit, die :

- (i) de instelling, het instituut of het centrum ten minste eens per jaar bezoekt;
  - (ii) een audit instelt naar de werkzaamheden van de erkende dierenarts en naar de toepassing van het jaarprogramma inzake ziektebewaking;
  - (iii) erop toeziet dat aan de bepalingen van dit besluit wordt voldaan;
- b) de binnengebrachte dieren zijn afkomstig uit andere erkende instellingen, instituten of centra, overeenkomstig het bepaalde in dit besluit;
- c) de officiële dierenarts ziet erop toe dat:
- aan het bepaalde in dit besluit is voldaan,
  - uit de resultaten van het klinisch onderzoek, de postmortem keuring en de laboratoriumtests die bij de dieren zijn verricht, geen besmetting met één van de in de bijlagen II en III genoemde ziekten is gebleken (\*);
- d) de instelling, het instituut of het centrum bewaart de in punt 1, onder d), genoemde gegevens, na goedkeuring, gedurende ten minste tien jaar.
3. In afwijking van het bepaalde in artikel 7, lid 1, van dit besluit en punt 2, onder b), van deze bijlage, mogen dieren, met inbegrip van apen (simiae en prosimiae), die niet afkomstig zijn uit een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum, toch worden binnengebracht in een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum, op voorwaarde dat de dieren onder officiële controle en volgens de instructies van de bevoegde autoriteit in quarantaine worden geplaatst voordat zij aan het bestaande dierenbestand worden toegevoegd. Met betrekking tot apen (simiae en prosimiae) moeten de in de Internationale Diergezondheidscode van het OIE (hoofdstuk 2.10.1 en aanhangsel 3.5.1) vastgestelde quarantainevoorschriften in acht worden genomen. Voor andere dieren die in quarantaine worden geplaatst overeenkomstig het bepaalde in dit punt, bedraagt de quarantaineperiode ten minste 30 dagen voor de in bijlage II (\*) genoemde ziekten.
4. Dieren die in een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum worden gehouden, mogen die inrichting slechts verlaten indien zij bestemd zijn voor een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum in die lidstaat of in een andere lidstaat; indien zij niet bestemd zijn voor een erkende instelling, een erkend instituut of een erkend centrum, mogen zij die inrichting slechts verlaten met inachtneming van de voorschriften van de bevoegde autoriteit, teneinde elk risico voor mogelijke verspreiding van een ziekte te vermijden.
5. Voor het geheel of gedeeltelijk schorsen, het intrekken of het opnieuw verlenen van de erkenning gelden de volgende procedures:
- a) wanneer de bevoegde autoriteit van oordeel is dat niet aan het bepaalde in punt 2 is voldaan of dat het gebruiksdoel is gewijzigd waardoor het niet langer onder toepassing valt van artikel 2 van dit besluit, wordt de erkenning geschorst of ingetrokken;
  - b) wanneer aangifte wordt gedaan van een vermoedelijke besmetting met een van de in de bijlagen II en III genoemde ziekten (\*), schorst de bevoegde autoriteit de erkenning van de instelling, het instituut of het centrum totdat het vermoeden officieel is weerlegd. Naar gelang van de betrokken ziekte en het risico voor verspreiding ervan, kan de schorsing betrekking hebben op de inrichting als geheel, dan wel op bepaalde categorieën dieren die gevoelig zijn voor de betrokken ziekte. De bevoegde autoriteit ziet erop toe dat de nodige maatregelen worden getroffen om het vermoeden te bevestigen of te weerleggen en om verspreiding van de ziekte tegen te gaan, overeenkomstig de communautaire regelgeving inzake maatregelen die moeten worden genomen tegen de betrokken ziekte en inzake het handelsverkeer van dieren;
  - c) wanneer het vermoeden wordt bevestigd, kan de instelling, het instituut of het centrum pas opnieuw worden erkend zodra, nadat de ziekte en de besmettingsbron zijn uitgeroeid en de nodige reinigings- en ontsmettingswerkzaamheden zijn verricht, weer wordt voldaan aan de voorwaarden die zijn vastgelegd in punt 1 van deze bijlage, met uitzondering van het bepaalde onder c) ;
  - d) de bevoegde autoriteit stelt de Commissie in kennis van de schorsing, de intrekking of het opnieuw verlenen van de erkenning van een instelling, een instituut of een centrum.) <MB 04.02.2004> <MB 25.07.1995>