

DIEREN / BROEDEIEREN / SPERMA / EMBRYO'S / EICELLEN	IB.ZA.03.03	ZUID-AFRIKA
	Augustus 2024	

I. TOEPASSINGSGEBIED

<i>Productomschrijving</i>	<i>GN-code</i>	<i>Land</i>
Honden	0106 19	Zuid-Afrika

II. BILATERAAL CERTIFICAAT

<i>FAVV-code</i>	<i>Titel van het certificaat</i>	
EX.VTL.ZA.03.03	Veterinair certificaat voor de uitvoer van honden naar de Republiek van Zuid-Afrika	5 blz.

III. ALGEMENE VOORWAARDEN

Invoervergunning

De belanghebbende moet beschikken over een invoervergunning afgeleverd door de bevoegde overheid van Zuid-Afrika.

Om een invoervergunning te bekommen, zie de [website van de Zuid-Afrikaanse overheid](#): **Alle informatie is terug te vinden onder de titel 'Veterinary Import Permits'.**

- **Indien men klikt op '[Application forms](#)',** kan men de verschillende beschikbare documenten voor de aanvraag van een importvergunning vinden.
- **Indien men klikt op '[How to apply for a permit](#)', wordt doorverwezen naar een nieuwe pagina. Op deze nieuwe pagina** kan men informatie terugvinden over de van toepassing zijnde importprocedures en modaliteiten (zie titel "**[Import Procedures](#)**" > "**[Information document for import of dogs and cats to RSA \(xx-xxxx\)](#)**" voor meer informatie).

Uitvoercertificaat

Het is mogelijk dat de Zuid-Afrikaanse overheid een certificaatmodel als bijlage bij de invoervergunning voegt.

- Indien de voorwaarden vermeld in dit model gelijk zijn aan deze die in het bilateraal certificaat opgenomen zijn, wordt het bilateraal certificaat afgeleverd, voor zover er aan de voorwaarden voldaan is zoals in deze instructiebundel beschreven.
- Indien de voorwaarden vermeld in dit model verschillend zijn van deze die in het bilateraal certificaat opgenomen zijn, wordt het model toegevoegd aan de importvergunning gebruikt voor certificering. De operator legt hiertoe de nodige bewijsstukken voor zodanig dat de certificerende agent kan verifiëren of aan de

beschreven eisen voldaan is. Tevens wordt het betrokken model aan **de Centrale Directie** overgemaakt.

IV. SPECIFIEKE VOORWAARDEN

Laboratoriumanalyses

Een kopie van de analyseresultaten dient, samen met het certificaat en de invoervergunning, het (de) dier(en) te vergezellen. Het is de verantwoordelijkheid van de eigenaar dat dit document aanwezig is.

De analyses dienen uitgevoerd te worden in een door het FAVV erkend / goedgekeurd labo. Het laboratorium waar een analyse is uitgevoerd moet dus:

- hetzij opgenomen zijn in de [lijst van de door het FAVV erkende laboratoria](#),
- hetzij opgenomen zijn in de tabel '[Bijkomende labo's voor certificering dierziekten voor derde landen](#)' voor het betreffende land, dierziekte en analysemethode, indien de te testen dierziekte/parameter niet is opgenomen in bovenvermelde lijst.

Zoals gesteld in het certificaat moeten de dieren in de 30 dagen voor hun uitvoer met gunstig resultaat getest zijn. Het is aan de operator om steeds binnen de termijnen gesteld in het certificaat de resultaten van deze analyses te verkrijgen.

V. CERTIFICERINGSVOORWAARDEN

Punten 7.1 en 7.3: deze verklaring mag ondertekend worden op basis van een verklaring van de erkende dierenarts.

Punt 7.2: deze verklaring mag ondertekend worden na controle van de dierziektestatus van België, voor wat betreft ziektes waaraan carnivoren gevoelig zijn (**rabiës, anthrax**), op de website van het [FAVV](#).

Punt 7.4 deze voorwaarde mag ingevuld en ondertekend worden na controle van de rabiësvaccinatie in het paspoort van het dier **of van het moederdier (zie voetnoot 1 in het certificaat voor meer informatie)**.

Punt 7.5: deze verklaring mag ondertekend worden na controle van de analyseresultaten. Deze worden door de operator ter beschikking gesteld van de certificerende agent. **Zie punt IV – Laboratoriumanalyses voor meer informatie.**

Punt 7.6: deze verklaring mag **ingevuld en** ondertekend worden op basis van een verklaring van de erkende dierenarts (model nr. 1 in punt VI van deze instructie). **Informatie inzake de uitvoering van het behandelingsschema is opgenomen in voetnoot (1) van deze verklaring.**

Punt 8: deze voorwaarde mag worden ondertekend na een klinisch onderzoek van alle dieren waarvoor de operator certificering wenst. Dit klinisch onderzoek wordt uitgevoerd door de officiële dierenarts en dit binnen de 10 dagen voorafgaand aan de uitvoer. De operator dient contact op te nemen met zijn LCE voor alle praktische details van dit onderzoek.

Punt 9: de operator legt de nodige bewijsstukken voor aan de certificerende agent (aankoopbewijzen, transportcontainers zelf...).

VI. MODELVERKLARINGEN

Verklaring nr. 1: af te leveren door een erkende dierenarts.

Ik, ondergetekende, erkende dierenarts met ordnummer, verklaar hierbij dat het (de) dier(en) met volgende identificatienummers:

.....

- Voor zover kan worden nagegaan, ofwel sinds hun geboorte doorlopend verbleven hebben in België, of gedurende de afgelopen zes maanden doorlopend verbleven hebben in België of in Zuid-Afrika;
- Voor zover dit kan worden nagegaan, niet in contact gekomen zijn met door rabiës besmette dieren of verdacht besmette dieren;
- Werd(en) behandeld tegen hartworm vanaf de datum van negatieve test tot de uitvoer⁽¹⁾⁽²⁾:

Datum:		Product:		Dosering:	
Datum:		Product:		Dosering:	

Datum:

Handtekening:

⁽¹⁾ De eerste toediening van deze behandeling dient plaats te vinden op de datum van staalname, en hierna naargelang het beschreven programma dagelijks of maandelijks (één maand na de eerste behandeling de volgende behandeling, nog één maand hierna de volgende enz) uitgevoerd te worden.

⁽²⁾ Mogelijke behandelingsproducten:

- Diethylcarbazine (5-6 mg/kg per os dagelijks),
- Ivermectin (6 micrograms/kg per os maandelijks),
- Milbemycin oxime (0,5 mg/kg per os maandelijks),
- Moxydectin (3 micrograms/kg per os maandelijks),
- Selamectine (6mg/kg) (Revolution) Prophylactic only,
- Proheart SR12 (subcutane jaarlijkse injectie)