

Traces

TRAdE Control and Expert System

Het Traces-systeem, ten eerste waarvoor is het in de wereld groepen en waar dient het voor.

Door de juiste registratie van alle gegevens in het systeem, kan bij een situatie waar een zoönose (zoals bijvoorbeeld rabiës) uitbreekt bij een hond die via dit systeem naar hier toe gekomen is, precies nagegaan worden waar het dier terecht is gekomen, waar het vandaan is gekomen, met wie het gereisd is en vooral met wie of wat het dier vanaf vertrek tot eindpunt in aanraking is gekomen. Zo kan op tijd iedere betrokken partij ingelicht worden om te voorkomen dat een zoönose zich verder verspreid zonder dat deze hele groepen dieren en/of mensen besmet.

De tweede reden van dit systeem is, dat als exact volgens de regels van Traces gewerkt wordt, er geen (uiterlijk) zieke dieren op transport kunnen gaan naar een ander land. De dierenarts ter plekke moet zo kort mogelijk voor vertrek, op zijn vroegst 48 uur, de dieren uiterlijk checken op gezondheid en de echtheid van de papieren controleren, ter bevestiging zet hij het document online in het systeem en bevestigt dit met zijn handtekening en stempel van zijn (rijks-erkende) praktijk. Dit document (ook wel gezondheidscertificaat genoemd) is dan voor alle betrokken instanties zichtbaar. Op het moment van online zetten, weet de instantie in het ontvangende land ook gelijk wat de geschatte aankomst is van het dier en kan/mag binnen 48 uur na aankomst een controle uitoefenen of alles ook in orde is.

Hoe werkt het in de praktijk ?

Je kunt op 2 manieren werken met dit document, de normale gang van zaken is dat men vooraf een afspraak maakt met een rijks-erkende dierenarts, niet elke dierenarts mag namelijk een Traces-document opmaken na een veterinaire keuring, die binnen 48 uur voor het vertrektijdstip ligt. De dierenarts checkt de microchip, de geldigheid van de rabiës-enting en uiteraard dat ze oud genoeg zijn om op reis te mogen gaan (op 12 weken rabiës-enting+21 dagen=minimaal 15 weken oud)

Dan gaat hij het document invullen met alle gegevens, zet het online, print het tevens uit, stempelt het en ondertekend dit document, dit document gaat dan (in voorkeur in de talen van het land van herkomst en een tweede internationale taal zoals engels of duits) begeleidt met de hond, samen met paspoort en alle andere papieren op reis met de hond.

Ten tweede heb je ook als importerende partij de mogelijkheid dit document voor te bereiden, mits je gemachtigd bent om in het systeem te werken. Dit is wel een stukje meer werk, maar dan weet je zeker dat alle gegevens op het document ook kloppen, aangezien men heel vaak fouten maakt bij het opstellen van het document. Indien men dit zelf voorbereid, kan men dit document ook online in het Traces-systeem zetten, enkel is dit document pas geldig nadat de erkende dierenarts ter plekke dit zelf op geldig gezet heeft. De dierenarts kan dan het INTRA-nummer van het document opzoeken in het systeem en alle gegevens zijn al voor-ingevuld, scheelt hun een stuk werk.

Werkwijze zelf voorbereiden:

Zorg dat je alle gegevens hebt van iedereen die op het document vermeld staat, verzender, geadresseerde, plaats van oorsprong, transporteur en plaats van bestemming, al deze personen/stichtingen/bedrijven dienen te beschikken over een Traces-registratienummer.

Daarnaast moet je de gegevens van het dier hebben, code van het soort dier, chipnummer, paspoortnummer, geslacht en geboortedatum.

Pas als je al deze gegevens hebt, het kenteken en tijdstip van vertrek weet, kun je het document voorbereiden en ook al online zetten.

De verzender= diegene die het dier op reis stuurt, vaak de eigenaar en diegene waar de chip op geregistreerd staat.

De geadresseerde= diegene die het dier importeert.

Plaats van oorsprong= de plek waar het dier zich bevind.

Transporteur= diegene die het dier op transport meeneemt en daar ook een vergunning toe heeft.

Plaats van bestemming= de plek waar het dier uiteindelijk minimaal de eerste 48 uur verblijft (dit kan, in het geval van honden, het stichtingsadres, een gastgezin of adoptant zijn).

Indien de plaats van bestemming een familie is die de hond definitief geadopteerd heeft, heeft deze vaak nog geen Traces-registratienummer, als de dierenarts ter plekke het document opmaakt, krijgt deze familie automatisch dit nummer toegewezen.

Als je van hier het document voorbereid, krijgt deze familie pas een (eenmalig) Traces-registratienummer nadat jezelf de gegevens van deze familie in het systeem hebt ingegeven, het document opgeslagen hebt, en het opnieuw geopend hebt (Nederlandse eenmalige registratienummers beginnen met NL00, Belgische met BE000.

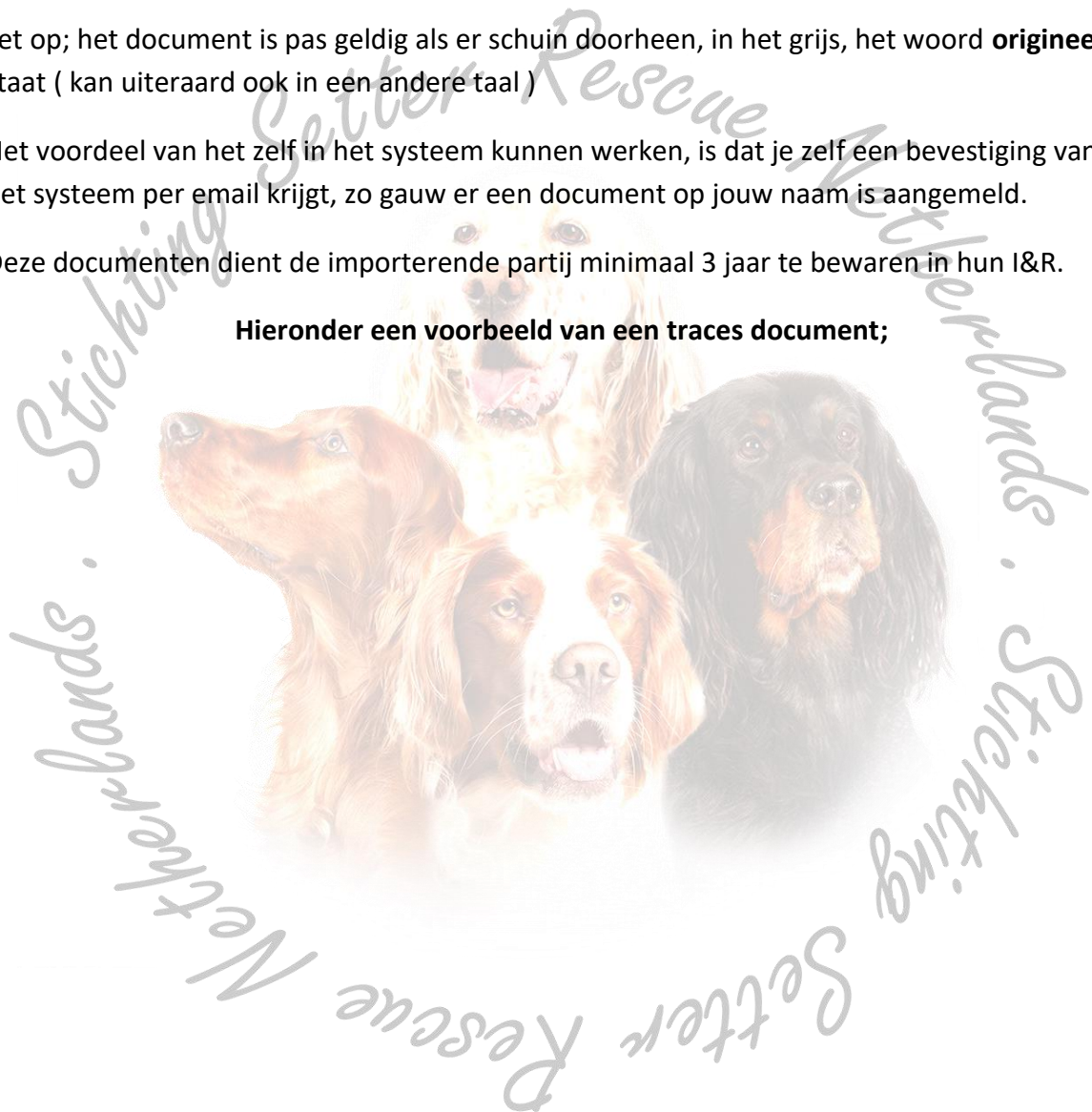
Wil je deze eenmalige registratienummers van de (adoptie)families ook gelijk geldig hebben, dan stuur je de gegevens van deze familie, inclusief het verkregen Traces-registratienummer naar de juiste instantie om ze te laten valideren. Voor Nederland is dat enkel de helpdesk van de NVWA, voor België moet je eerst gaan kijken waar de familie woont, dan de verantwoordelijke afdeling (FAVV) instantie erbij gaan zoeken, en deze de gegevens toesturen met de vraag om validatie.

Let op; het document is pas geldig als er schuin doorheen, in het grijs, het woord **origineel** staat (kan uiteraard ook in een andere taal)

Het voordeel van het zelf in het systeem kunnen werken, is dat je zelf een bevestiging van het systeem per email krijgt, zo gauw er een document op jouw naam is aangemeld.

Deze documenten dient de importerende partij minimaal 3 jaar te bewaren in hun I&R.

Hieronder een voorbeeld van een traces document;



Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1 Verzender Naam Adres Land		I.2 Referentienummer certificaat	I.2.a. Locaal referentienummer:		
			I.3 Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4 Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5 Geadresseerde Naam Stichting Setter Rescue Netherlands Adres Rector Fischerstraat 50 Land 6374 Landgraaf Nederland (NL)		I.6 Nr. van bijbehorende originele certificaten		Nr. van bijbehorende documenten	
			I.7 Handelaar Naam Erkenningsnummer			
	I.8 Land van oorsprong	ISO-code	I.9 Regio van oorsprong	Code		
	I.12 Plaats van oorsprong / Plaats van de vangst Bedrijf <input checked="" type="checkbox"/> Verzamelcentrum <input type="checkbox"/> Bedrijfsruimte van de handelaar <input type="checkbox"/> Erkende organisatie <input type="checkbox"/> Spermacentrum <input type="checkbox"/> Erkend aquacultuur bedrijf <input type="checkbox"/> Embryoteam <input type="checkbox"/> Inrichting <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Naam Erkenningsnummer Adres Postcode		I.13 Plaats van bestemming Bedrijf <input checked="" type="checkbox"/> Verzamelcentrum <input type="checkbox"/> Bedrijfsruimte van de handelaar <input type="checkbox"/> Erkende organisatie <input type="checkbox"/> Spermacentrum <input type="checkbox"/> Erkend aquacultuur bedrijf <input type="checkbox"/> Embryoteam <input type="checkbox"/> Inrichting <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Naam Erkenningsnummer Adres Postcode			
	I.14 Plaats van lading Postcode		I.15 Datum en uur van vertrek			
	I.16 Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie: Nummer(s):		I.17 Vervoerder Naam Erkenningsnummer Adres Postcode Lidstaat			
	I.21 Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>		I.20 Aantal / Hoeveelheid 1 eenheid		I.22 Aantal verpakkingen 1	
I.23 Nr. zegel en nr. container						
I.25 Dieren / Producten gecertificeerd voor:: Fokken <input type="checkbox"/> Slacht <input type="checkbox"/> Erkende instellingen <input type="checkbox"/> Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/> Gezelschapsdieren <input checked="" type="checkbox"/> Productie <input type="checkbox"/>						
I.26 Doorvoer door een 3e land Punt van uitgang Plaats van binnenkomst		I.27 Doorvoer door de lidstaten				
I.28 Uitvoer 3e land Punt van uitgang		I.29 Geschatte duur van het vervoer				
I.30 Reisschema Ja <input type="checkbox"/> Neen <input checked="" type="checkbox"/>						
I.31 Identificatie van de dieren 1. 0106 Andere levende dieren <i>zoogdieren:</i> 0106 19 andere 0106 19 00 andere Carnivora						
Soort	Identificatie systeem	Identificatie nummer	Paspoortnummer	Geslacht (vrouwelijk, mannelijk, gecastreerd)	Leeftijd van levende dieren	Hoeveelheid
Canis familiaris	microchip					

II. Informatie over de gezondheid		II.a Referentienummer certificaat	II.b. Locaal referentienummer
Ondergetekende, officieel dierenarts(1) / dierenarts die verantwoordelijk is voor het bedrijf van oorsprong en die erkend is door de bevoegde autoriteit(1) verklaart hetgeen volgt:			
II.1	de in vak I.31 omschreven dieren voldoen aan de voorwaarden van artikel 4 van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad en waren op het tijdstip van inspectie geschikt om voor de geplande reis te worden vervoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad.		
(1)hetzij	HH-2:	de herkauwer(s) (1)/ Suidae (1) die niet onder Richtlijn 64/432/EEG van de Raad (1) of Richtlijn 91/68/EEG van de Raad(1) valt (vallen) (1):	
	a)	behoort (behoren) tot de soort;	
	b)	vertoonde(n) bij onderzoek geen klinische verschijnselen van een ziekte waarvoor het dier (de dieren) gevoelig is (zijn);	
	c)	is (zijn) afkomstig van een officieel vrij van tuberculose (1)/ officieel vrij van brucellose (1) of vrij van brucellose (1) zijnd beslag (1)/ bedrijf (1) waarvoor geen beperkingen in verband met varkenspest gelden of van een bedrijf waar het dier/de dieren met negatief resultaat de tests bedoeld in artikel 6, lid 2, onder b) (1)/ de test bedoeld in artikel 6, lid 3, onder d) (1), van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad heeft/hebben ondergaan.}	
(1)(2)hetzij	HH-2:	de vogels, andere dan bedoeld in Richtlijn 2009/158/EG van de Raad;	
	a)	vertoonden bij onderzoek geen klinische verschijnselen van een ziekte waarvoor zij gevoelig zijn;	
	b)	voldoen aan de voorschriften van artikel 7 van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;	
	c)	voldoen aan Beschikking 2007/598/EG van de Commissie, zijn tegen aviaire influenza geïmmuniseerd op (datum) met het vaccin (naam) en zijn afkomstig van een bedrijf waar in de afgelopen twaalf maanden tegen aviaire influenza is geïmmuniseerd.}	
(1)hetzij	HH-2:	de lagomorfen	
	a)	vertoonden bij onderzoek geen klinische verschijnselen van een ziekte waarvoor zij gevoelig zijn;	
	b)	voldoen aan de voorschriften van artikel 9 van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad.}	
(1)hetzij	II.2.	de honden	
	a)	vertoonden ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten;	
	b)	zijn gemerkt overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad;	
(1)hetzij	c)	waren ten tijde van de rabiësvaccinatie ten minste 12 weken oud en er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës, die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie.}	
(1)hetzij	c)	zijn minder dan 12 weken oud en hebben nog geen rabiësvaccinatie gekregen, of zijn tussen 12 en 16 weken oud en hebben een rabiësvaccinatie gekregen maar er zijn nog geen 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad, en	
	i)	de lidstaat van bestemming heeft het publiek er overeenkomstig punt b) van artikel 37, lid 2, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van in kennis gesteld dat hij het verkeer van dergelijke dieren op zijn grondgebied toelaat; en zij gaan vergezeld van	
(1)hetzij	-(ii)	een aan dit certificaat gehechte verklaring van de eigenaar(3) dat de dieren van de geboorte tot het tijdstip van verzending niet in contact zijn gekomen met voor rabiës vatbare wilde dieren.}	
(1)hetzij	-(ii)	het moederdier, waarvan zij nog afhankelijk zijn, en uit het paspoort van het moederdier kan worden vastgesteld dat het moederdier voor de geboorte van de dieren een rabiësvaccinatie heeft toegediend gekregen dat voldeed aan de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad.} ;	
	d)	gaan vergezeld van een paspoort dat is opgesteld overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie;	
(1)en	e)	zijn, gezien de geplande bestemming(4) van de dieren die is vermeld in vak I.10, of in vak I.11 wanneer regionalisering wordt toegepast, behandeld tegen Echinococcus multilocularis overeenkomstig Gedelegeerde Verordening (EU) nr. 2018/772 van de Commissie.} ;	
(1)hetzij	HH-2:	de katten (1)/ fretten (1)	
	a)	vertoonden ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten;	
	b)	zijn gemerkt overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad;	
(1)hetzij	c)	waren ten tijde van de rabiësvaccinatie ten minste 12 weken oud en er zijn ten minste 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës, die is uitgevoerd overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad en eventuele latere herhalingsvaccinaties zijn uitgevoerd binnen de geldigheidstermijn van de vorige vaccinatie.}	
(1)hetzij	c)	zijn minder dan 12 weken oud en hebben nog geen rabiësvaccinatie gekregen, of zijn tussen 12 en 16 weken oud en hebben een rabiësvaccinatie gekregen maar er zijn nog geen 21 dagen verstreken sinds de voltooiing van de primaire vaccinatie tegen rabiës overeenkomstig de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad, en	
	i)	de lidstaat van bestemming heeft het publiek er overeenkomstig punt b) van artikel 37, lid 2, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van in kennis gesteld dat hij het verkeer van dergelijke dieren op zijn grondgebied toelaat; en zij gaan vergezeld van	
(1)hetzij	-(ii)	een aan dit certificaat gehechte verklaring van de eigenaar(3) dat de dieren van de geboorte tot het tijdstip van verzending niet in contact zijn gekomen met voor rabiës vatbare wilde dieren.}	
(1)hetzij	-(ii)	het moederdier, waarvan zij nog afhankelijk zijn, en uit het paspoort van het moederdier kan worden vastgesteld dat het moederdier voor de geboorte van de dieren een rabiësvaccinatie heeft toegediend gekregen dat voldeed aan de geldigheidsvoorschriften van bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad.} ;	
	d)	gaan vergezeld van een paspoort dat is opgesteld overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie.}	
(1)hetzij	HH-2:	de honden (1)/ katten (1)/ fretten (1) zijn bestemd voor een in vak I.13 omschreven instelling die of instituut of centrum dat overeenkomstig bijlage C bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is erkend, en	
	a)	vertoonden ten tijde van het onderzoek door een daartoe door de bevoegde autoriteit gemachtigde dierenarts binnen 48 uur vóór het tijdstip van verzending geen tekenen van ziekten;	
	b)	zijn gemerkt overeenkomstig artikel 17, lid 1, van Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad;	
	c)	gaan vergezeld van een paspoort dat is opgesteld overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie.}	
II.3	De aanvullende garanties ten aanzien van de in bijlage B(5) bij Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermelde ziekten zijn als volgt:(1)		
	Ziekte	Besluit	
	Ziekte	Besluit	
	Ziekte	Besluit	

II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b. Locaal referentienummer
Bluetongue (BT): vrijstelling van het verplaatsingsverbod		
<p>Dieren in overeenstemming met artikel 7, lid 1, of 7, lid 2, onder a), of 7, lid 2, onder b), of 7, lid 2, onder c), of 7, lid 2 bis, onder a), of 7, lid 2 bis, onder b), of 7, lid 2 bis, onder c), (aangeven wat van toepassing is) van Verordening (EG) nr. 1266/2007.</p> <p>Dieren in overeenstemming met artikel 8, lid 1, onder a), of 8, lid 1, onder b), of 8, lid 4, of 8, lid 5 bis, (aangeven wat van toepassing is) van Verordening (EG) nr. 1266/2007.</p> <p>Behandeling met insecticide/insectwerend middel (naam van het product invullen) op (datum invullen) overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1266/2007.</p> <p>Dier(en) in overeenstemming met artikel 9 bis, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1266/2007.</p> <p>Het dier (de dieren) is (zijn) tot de verzending in een seizoensgebonden bluetonguevrij gebied gehouden tijdens de seizoensgebonden vectorvrije periode die begon op (datum vermelden) sinds hun geboorte of gedurende ten minste 60 dagen en zijn dan, in voorkomend geval (aangeven wat van toepassing is), overeenkomstig het OIE Terrestrial Manual en met negatieve resultaten aan een test voor de opsporing van ziekteverwekkers op uiterlijk zeven dagen vóór de verzending genomen monsters onderworpen overeenkomstig bijlage III, deel A, punt 1, bij Verordening (EG) nr. 1266/2007.</p> <p>Dier(en) in overeenstemming met bijlage III, deel A, punt 2, bij Verordening (EG) nr. 1266/2007</p> <p>Dier(en) in overeenstemming met bijlage III, deel A, punt 3, bij Verordening (EG) nr. 1266/2007</p> <p>Dier(en) in overeenstemming met bijlage III, deel A, punt 4, bij Verordening (EG) nr. 1266/2007</p> <p>Dier(en) gevaccineerd tegen bluetongueserotype(s) (serotype(s) invullen) met (naam van het vaccin invullen) met een geïnactiveerd / gemodificeerd levend vaccin (aangeven wat van toepassing is) in overeenstemming met bijlage III, deel A, punt 5, bij Verordening (EG) nr. 1266/2007.</p> <p>Dier(en) onderworpen aan een serologische test overeenkomstig het OIE Terrestrial Manual voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirusserotype (serotype vermelden) in overeenstemming met bijlage III, deel A, punt 6, bij Verordening (EG) nr. 1266/2007.</p> <p>Dier(en) onderworpen aan een specifieke serologische test overeenkomstig het OIE Terrestrial Manual voor de opsporing van antilichamen tegen alle aanwezige of wellicht aanwezige bluetonguevirusserotypes (serotypes vermelden) in overeenstemming met bijlage III, deel A, punt 7, bij Verordening (EG) nr. 1266/2007.</p> <p>"Het dier is (de dieren zijn) niet drachtig" of "Het dier is (de dieren zijn) mogelijk drachtig en voldoet (voldoet) aan de voorwaarde(n) (van de punten 5, 6 en 7 vóór de inseminatie of dekking, of van punt 3; aangeven wat van toepassing is)".</p>		
Opmerkingen		
Deel I:		
Vak I.6.:	Nummer(s) van de begeleidende documenten: CITES, indien van toepassing.	
Vak I.19.:	Gebruik de juiste GN-code: 01.06.19, 01.06.31, 01.06.32, 01.06.39.	
Vak I.31.:	<p>Identificatiesysteem: de dieren moeten zoveel mogelijk individueel geïdentificeerd zijn, maar voor kleine dieren kan worden volstaan met identificatie van de partij. Kies voor honden, katten en fretten "paspoort".</p> <p>Identificatienummer: Vermeld voor honden, katten en fretten de alfanumerieke code van de tatoeage of de transponder.</p> <p>Paspoortnummer: Vermeld voor honden, katten en fretten de unieke alfanumerieke code van het paspoort.</p>	
Deel II:		
(1)	Doorhalen wat niet van toepassing is.	
(2)	De certificatievoorschriften gelden alleen voor vogels die in het kader van een bij Beschikking 2007/598/EG van de Commissie goedgekeurd programma voor preventieve vaccinatie zijn ingeënt tegen aviëre influenza.	
(3)	De verklaring waarnaar in punt II.2 wordt verwezen en die moet worden vastgehecht aan het certificaat, wordt overeenkomstig het model in bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie opgesteld.	
(4)	In de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/878 van de Commissie opgenomen lidstaten of delen daarvan.	
(5)	Op verzoek van een lidstaat die krachtens de EU-regelgeving aanvullende garanties kan eisen.	
De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.		
Dit certificaat is 10 dagen geldig vanaf de datum van ondertekening door de officiële dierenarts of dierenarts die verantwoordelijk is voor het bedrijf van oorsprong en die erkend is door de bevoegde autoriteit.		
Officiële dierenarts of officiële inspecteur		
Naam (in hoofdletters):	Hoedanigheid en titel: Inspecteur Dierenarts / Officieel Dierenarts	
Lokale veterinaire eenheid:		
Datum:	Handtekening:	
Stempel		