



Brussel, 2 juni 2026
(OR. fr)

9909/26
ADD 1

Interinstitutioneel dossier:
2026/0133 (NLE)

AELE 32
CH 18
AGRILEG 142
VETER 82
AGRI 440

BEGELEIDENDE NOTA

van:	de secretaris-generaal van de Europese Commissie, ondertekend door mevrouw Martine DEPREZ, directeur
ingekomen:	1 juni 2026
aan:	mevrouw Thérèse BLANCHET, secretaris-generaal van de Raad van de Europese Unie
nr. Comdoc.:	COM(2026) 259 annex
Betreft:	BIJLAGE bij Voorstel voor een BESLUIT VAN DE RAAD betreffende het namens de Europese Unie in het bij artikel 9, lid 1, van bijlage 11 bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten opgerichte Gemengd Veterinair Comité in te nemen standpunt over Besluit nr. 1/2026 met betrekking tot de wijzigingen van de aanhangsels 1, 2, 3, 5, 6, en 10 van bijlage 11 bij de overeenkomst

De delegaties vinden hierbij document COM(2026) 259 annex.

Bijlage: COM(2026) 259 annex



Brussel, 1.6.2026
COM(2026) 259 final

ANNEX

BIJLAGE

bij

Voorstel voor een

BESLUIT VAN DE RAAD

betreffende het namens de Europese Unie in het bij artikel 9, lid 1, van bijlage 11 bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten opgerichte Gemengd Veterinair Comité in te nemen standpunt over Besluit nr. 1/2026 met betrekking tot de wijzigingen van de aanhangsels 1, 2, 3, 5, 6, en 10 van bijlage 11 bij de overeenkomst

Ontwerp van

**BESLUIT NR. 1/2026 VAN HET BIJ DE OVEREENKOMST TUSSEN DE EUROPESE
GEMEENSCHAP EN DE ZWITSERSE BONDSSTAAT INZAKE DE HANDEL IN
LANDBOUWPRODUCTEN OPGERICHTE GEMENGD VETERINAIR COMITÉ**

van ...

**tot wijziging van de aanhangsels 1, 2, 3, 5, 6 en 10
van bijlage 11 bij de overeenkomst**

HET GEMENGD VETERINAIR COMITÉ,

Gezien de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten¹, en met name bijlage 11, artikel 19, lid 3,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten (“de landbouwovereenkomst”) is op 1 juni 2002 in werking getreden.
- (2) Overeenkomstig artikel 19, lid 1, van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst is het bij de landbouwovereenkomst opgerichte Gemengd Veterinair Comité (“het Gemengd Veterinair Comité”) belast met het onderzoeken van elke kwestie die betrekking heeft op die bijlage en op de uitvoering daarvan, en neemt het alle taken in verband met die bijlage op zich. Overeenkomstig artikel 19, lid 3, van bijlage 11 kan het Gemengd Veterinair Comité besluiten de aanhangsels bij die bijlage te wijzigen, met name om deze aan te passen en bij te werken.
- (3) De aanhangsels 1, 2, 3, 4, 5, 6 en 11 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst zijn voor het eerst gewijzigd bij Besluit nr. 2/2003 van het Gemengd Veterinair Comité².

¹ PB L 114 van 30.4.2002, blz. 132.

² Besluit nr. 2/2003 van het bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten opgerichte Gemengd Veterinair Comité van 25 november 2003 tot wijziging van de aanhangsels 1, 2, 3, 4, 5, 6 en 11 van bijlage 11 bij de overeenkomst (2004/78/EG) (PB L 23 van 28.1.2004, blz. 27).

- (4) Aanhangsel 6 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst is voor het laatst gewijzigd bij Besluit nr. 1/2018 van het Gemengd Veterinair Comité³.
- (5) Bij Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad⁴ worden verschillende teksten die van belang zijn voor bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst gewijzigd en ingetrokken. De in de Zwitserse wetgeving vastgestelde maatregelen inzake diergezondheid zijn beoordeeld en erkend als gelijkwaardig aan de wetgeving van de Unie. Bij de beoordeling van die gelijkwaardigheid is rekening gehouden met alle rechtshandelingen die gebaseerd zijn op de wetgeving betreffende diergezondheid. Daarom moeten alle verwijzingen betreffende maatregelen inzake diergezondheid in de aanhangsels 1, 2, 3, 5, 6 en 10 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst worden gewijzigd.
- (6) Gezien de erkende gelijkwaardigheid met betrekking tot de maatregelen betreffende diergezondheid wordt de erkenning van de ziektevrije status voor bepaalde ziekten vereenvoudigd om deze sneller te doen verlopen en aldus een beter beheer van grensoverschrijdende ziekten mogelijk te maken.
- (7) In het licht van de opeenvolgende ontwikkelingen met betrekking tot gespecificeerd risicomateriaal en tot het gebruik van dierlijke eiwitten in diervoeders voor andere niet-herkauwende landbouwhuisdieren dan pelsdieren, worden de bepalingen inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën in de aanhangsels 1 en 6 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst bijgewerkt en vereenvoudigd.

³ Besluit nr. 1/2018 van het bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten opgerichte Gemengd Veterinair Comité van 12 juni 2018 tot wijziging van bijlage 11, aanhangsel 6, bij de overeenkomst (2020/554/EG) (PB L 127 van 22.4.2020, blz. 26, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2016/429/oj>).

⁴ Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2016/429/oj>).

- (8) Bij Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad⁵ worden verschillende teksten die van belang zijn voor bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst gewijzigd en ingetrokken, met name met het oog op de toepassing van Verordening (EU) 2016/429. Bovendien heeft Zwitserland sinds 1 januari 2009 de voorschriften van de Europese Unie betreffende officiële controles die worden uitgevoerd om de naleving van de wetgeving inzake dieren en producten van dierlijke oorsprong te waarborgen in zijn nationale wetgeving opgenomen, alsook alle bepalingen die zijn vastgesteld voor de uitvoering ervan op het gebied van de controle op de invoer uit derde landen in de Europese Unie. Daarom moeten alle verwijzingen betreffende de officiële controles met betrekking tot de voorschriften inzake diergezondheid en de controles met betrekking tot de invoer uit derde landen in de aanhangsels 1, 2, 3, 5, 6 en 10 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst worden gewijzigd.
- (9) Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie⁶. Die verordening bundelde, stroomlijnde en verving verschillende eerdere handelingen die de verschillende informatietechnologieplatforms die nu componenten van het geautomatiseerde informatiemanagementsysteem voor officiële controles (Imsoc) zijn geworden, afzonderlijk regelden. Om de administratieve samenwerking tussen de partijen te vergemakkelijken en te zorgen voor een vlotte uitwisseling van informatie over officiële controles tussen de Europese Commissie, de bevoegde autoriteiten van de lidstaten en de bevoegde Zwitserse autoriteiten, moet Zwitserland volledig in het Imsoc-systeem worden geïntegreerd. Zwitserland zou daartoe een contactpunt moeten aanwijzen. Daarom moeten alle verwijzingen betreffende het informatiemanagementsysteem voor officiële controles in de aanhangsels 1, 5, 6 en 10 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst worden gewijzigd.

⁵ Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/625/2025-01-05>).

⁶ Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie van 30 september 2019 tot vaststelling van regels inzake de werking van het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en de systeemcomponenten ervan (de Imsoc-verordening) (PB L 261 van 14.10.2019, blz. 37, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2019/1715/oj).

- (10) Het is van cruciaal belang voor de bestrijding van resistentie tegen antimicrobiële stoffen (AMR) dat antimicrobiële stoffen verstandig worden gebruikt. Zwitserland en de Europese Unie werken samen aan de “één gezondheid”-actieplannen om AMR te bestrijden.
- Zwitserland past dezelfde bepalingen toe als die van artikel 107 (met uitzondering van lid 6), in samenhang met artikel 37, lid 5, van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad⁷, wat betreft de regels voor het gebruik van antimicrobiële geneesmiddelen bij gebruiksdieren, het verbod op het gebruik bij gebruiksdieren van aangewezen antimicrobiële stoffen of groepen antimicrobiële stoffen die zijn voorbehouden voor de behandeling van bepaalde infecties bij de mens, en voor controles op de invoer van dieren en producten van dierlijke oorsprong uit derde landen. Het handelsverkeer in dieren en producten van dierlijke oorsprong tussen Zwitserland en de Europese Unie mag derhalve plaatsvinden zonder een officieel certificaat waaruit blijkt dat is voldaan aan de beperkingen die van toepassing zijn op het gebruik van antimicrobiële geneesmiddelen. Die bepalingen moeten worden toegevoegd aan de aanhangsels 2, 3, 5, 6 en 10 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst.
- (11) De aanhangsels 1, 2, 3, 5, 6 en 10 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst moeten bijgevolg worden gewijzigd,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

⁷ Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG (PB L 4 van 7.1.2019, blz. 43, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2019/6/oj>).

Artikel 1

De aanhangsels 1, 2, 3, 5, 6 en 10 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst worden gewijzigd overeenkomstig de bijlagen I tot en met VI bij dit besluit.

Artikel 2

Dit besluit treedt in werking op de datum waarop het wordt vastgesteld.

Het is van toepassing vanaf 1 september 2026.

Gedaan te Brussel, ...

Voor de Zwitserse Bondsstaat

Hoofd van de delegatie

Voor de Europese Unie

Hoofd van de delegatie

BIJLAGE I

Aanhangsel 1 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst wordt vervangen door:

“Aanhangsel 1

Bestrijdingsmaatregelen/melding van ziekten

I. Ziekten bij landdieren

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<p>1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;</p> <p>2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de voorschriften voor de voedselketen betreffende diergezondheid te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de</p>	<p>1. Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40);</p> <p>2. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401);</p> <p>3. Verordening van 28 juni 2000 betreffende de organisatie van het Federale Ministerie van Binnenlandse Zaken (Org DFI; RS 172.212.1), en met name artikel 12;</p> <p>4. Verordening van 25 mei 2011 inzake dierlijke bijproducten (OSPA; RS 916.441.22).</p>

Europese Unie	Zwitserland
<p>Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1).</p>	

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. De Commissie en het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden stellen elkaar in kennis van elk voornemen om een noodvaccinatie uit te voeren. In bijzonder dringende gevallen kan achteraf worden gemeld welk besluit is genomen en hoe het is uitgevoerd. In ieder geval vindt binnen het Gemengd Veterinair Comité zo spoedig mogelijk overleg plaats.
2. De lijst van referentielaboratoria van de Europese Unie wordt overeenkomstig artikel 99 van Verordening (EU) 2017/625 bekendgemaakt op de website van de Europese Commissie.

Zwitserland draagt zijn deel van de kosten voor de uit deze aanwijzingen voortvloeiende werkzaamheden. De functies en taken van deze laboratoria zijn vastgesteld in artikel 94 van Verordening (EU) 2017/625.

De lijst van de nationale referentielaboratoria voor Zwitserland wordt bekendgemaakt op de website van het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden.
3. Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor de controles op grond van artikel 116 van Verordening (EU) 2017/625 en artikel 57 van de Wet inzake epizoötiën.

II. Ziekten bij vissen en weekdieren

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<p>1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;</p> <p>2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de voorschriften voor de voedselketen betreffende diergezondheid te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG,</p>	<p>1. Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40);</p> <p>2. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401).</p>

90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1).	
--	--

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Momenteel worden in Zwitserland geen platte oesters gekweekt. Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden verbindt zich ertoe om, indien zich *Bonamia ostreae* of *Marteilia refringens* voordoet, de in de wetgeving van de Unie vastgestelde noodmaatregelen te treffen op grond van artikel 57 van de Wet inzake epizoötiën.
2. Met het oog op de bestrijding van ziekten bij vissen en weekdieren past Zwitserland de verordening inzake epizoötiën toe, met name de artikelen 61 (verplichtingen van de pachters van visrechten en van de met het toezicht op de visserij belaste instellingen), 62 tot en met 76 (algemene bestrijdingsmaatregelen), 277 tot en met 290 (specifieke maatregelen met betrekking tot ziekten bij waterdieren, diagnoselaboratorium) en 291 (te bewaken epizoötiën).
3. De lijst van referentielaboratoria van de Europese Unie wordt overeenkomstig artikel 99 van Verordening (EU) 2017/625 bekendgemaakt op de website van de Europese Commissie.
Zwitserland draagt zijn deel van de kosten voor de uit deze aanwijzingen voortvloeiende werkzaamheden. De functies en taken van deze laboratoria zijn vastgesteld in artikel 94 van Verordening (EU) 2017/625.
De lijst van de nationale referentielaboratoria voor Zwitserland wordt bekendgemaakt op de website van het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden.
4. Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor de controles op grond van artikel 116 van Verordening (EU) 2017/625 en artikel 57 van de Wet inzake epizoötiën.

III. Overdraagbare spongiforme encefalopathieën

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<p>1. Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2001 houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën (PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1);</p> <p>2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de voorschriften voor de voedselketen betreffende diergezondheid te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad</p>	<p>1. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT; RS 916.443.10);</p> <p>2. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT-DFI; RS 916.443.106);</p> <p>3. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE; RS 916.443.11);</p> <p>4. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE-DFI; RS 916.443.111);</p> <p>5. Federale wet van 20 juni 2014 inzake levensmiddelen en gebruiksvoorwerpen, (LDAI; RS 817.0), en met name de artikelen 30 (controle en bemonstering) en 31 (inspectie van de dieren vóór de slacht en van het vlees);</p> <p>6. Verordening van het DFI van 16 december 2016 inzake levensmiddelen van dierlijke oorsprong (RS 817.022.108), en met name artikel 5 (niet voor consumptie geschikte delen);</p> <p>7. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötiën (OFE; RS 916.401), en met name de artikelen 3 (indeling van spongiforme encefalopathie en scrapie als epizoötiën die moeten worden uitgeroeid), 6 (definities en afkortingen), 34 (vergunningen), 61</p>

Europese Unie	Zwitserland
<p>(verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1).</p>	<p>(meldingsplicht), 79 (bewaking van het Zwitserse veebestand), 175-181 (overdraagbare spongiforme encefalopathieën), 297 (uitvoering in het land), 301 (taken van de kantondierenarts), 302 (officiële dierenartsen) en 312 (diagnoselaboratoria);</p> <p>8. Verordening van het DEFR van 26 oktober 2011 betreffende de productie en het in het verkeer brengen van diervoeders, toevoegingsmiddelen voor diervoeders en diervoeders (OLALA; RS 916.307.1), en met name artikel 21 (tolerantiewaarden, bemonstering, analysemethoden en vervoer), bijlage 1.2, deel 15 (producten van landdieren), deel 16 (vissen en andere zeedieren, alsmede producten en bijproducten daarvan), en bijlage 4.1 (stoffen die niet of slechts beperkt mogen worden gebruikt of in de handel mogen worden gebracht);</p> <p>9. Verordening van 25 mei 2011 inzake dierlijke bijproducten (OSPA; RS 916.441.22);</p> <p>10. Verordening van het DFI inzake het gebruik van dierlijke bijproducten als diervoeder of als meststof (OUSPA) van 26 november 2025.</p>

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Het referentielaboratorium van de Europese Unie voor overdraagbare spongiforme encefalopathieën (TSE's) wordt bekendgemaakt op de website van de Europese Commissie.
Zwitserland draagt zijn deel van de kosten voor de uit deze aanwijzing voortvloeiende werkzaamheden. De functies en taken van dit laboratorium zijn vastgesteld in artikel 94 van Verordening (EU) 2017/625.
Het nationale referentielaboratoria voor Zwitserland wordt bekendgemaakt op de website van het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden.
2. Overeenkomstig artikel 57 van de Wet inzake epizoötiën beschikt Zwitserland over een noodplan voor de uitvoering van maatregelen ter bestrijding van TSE's.
3. Overeenkomstig artikel 12 van Verordening (EG) nr. 999/2001 wordt in de lidstaten van de Europese Unie een van besmetting met een TSE verdacht dier aan een officiële verplaatsingsbeperking onderworpen in afwachting van het resultaat van een klinisch en epidemiologisch onderzoek door de bevoegde autoriteit, of het dier wordt gedood om onder officieel toezicht in een laboratorium te worden onderzocht.
Zwitserland verbiedt met de artikelen 179*b* en 180*a* van de Verordening inzake epizoötiën de slachting van dieren die van besmetting met een TSE worden verdacht. De verdachte dieren moeten worden gedood zonder dat daarbij bloedverlies optreedt en worden verbrand; de hersenen moeten in het Zwitserse referentielaboratorium op TSE's worden getest.
Overeenkomstig artikel 10 van de Verordening inzake epizoötiën worden runderen in Zwitserland met behulp van een uniform systeem voor duidelijke en permanente identificatie geïdentificeerd, zodat het moederdier en het beslag van oorsprong kunnen worden getraceerd en kan worden vastgesteld dat de dieren niet afstammen van BSE verdachte of met BSE besmette moederdieren.
Overeenkomstig artikel 179*c* van de Verordening inzake epizoötiën worden met BSE besmette dieren ten laatste op het einde van de productiefase in Zwitserland gedood, alsook alle runderen die zijn geboren tussen één jaar vóór en één jaar na de geboorte van het besmette dier, en die tijdens die periode deel hebben uitgemaakt van het beslag en alle rechtstreekse nakomelingen van met BSE besmette koeien die in de twee jaar voorafgaand aan de diagnose zijn geboren.

4. Overeenkomstig artikel 180*b* van de Verordening inzake epizoötieën worden met scrapie besmette dieren, de moederdieren, de rechtstreekse nakomelingen van besmette moederdieren en alle andere schapen en geiten van het beslag in Zwitserland gedood, met uitzondering van:
- schapen met ten minste één ARR-allel en geen VRQ-allel, en
 - dieren jonger dan twee maanden die uitsluitend voor de slacht bestemd zijn. Overeenkomstig de Verordening inzake dierlijke bijproducten worden de kop en de organen van de buikholte van deze dieren verwijderd.

Bij zeldzame rassen kan uitzonderlijk worden afgezien van het doden van het hele beslag. In dat geval wordt het beslag gedurende twee jaar onder officieel veterinair toezicht geplaatst en worden de dieren in het beslag tweemaal per jaar klinisch onderzocht. Indien er tijdens deze periode dieren worden afgestaan om gedood te worden, worden de koppen, met inbegrip van de tonsillen, in het Zwitserse referentielaboratorium op TSE's onderzocht.

Deze maatregelen worden opnieuw bezien afhankelijk van de resultaten van het veterinair toezicht op de dieren. Met name wordt de toezichtsperiode verlengd wanneer een nieuw ziektegeval in het beslag wordt vastgesteld.

Indien BSE bij een schaap of geit wordt bevestigd, verbindt Zwitserland zich ertoe om de maatregelen van bijlage VII bij Verordening (EG) nr. 999/2001 toe te passen.

5. Overeenkomstig artikel 7 van Verordening (EG) nr. 999/2001 verbieden de lidstaten van de Europese Unie het gebruik van verwerkte dierlijke eiwitten in diervoeders voor landbouwdieren die voor de productie van levensmiddelen worden gehouden, vetgemest of gefokt. De lidstaten van de Europese Unie passen een totaalverbod op het gebruik van dierlijke eiwitten in de voeding van herkauwers toe.

Overeenkomstig artikel 27 van de Verordening inzake dierlijke bijproducten (OSPA) geldt in Zwitserland een totaalverbod op het gebruik van dierlijke eiwitten in de voeding van landbouwhuisdieren.

Er zijn afwijkingen mogelijk voor verwerkte eiwitten van vissen, varkens, pluimvee en gekweekte insecten, overeenkomstig Verordening (EG) nr. 999/2001, de Verordening inzake dierlijke bijproducten (OSPA) en de Verordening inzake het gebruik van dierlijke bijproducten als diervoeder of als meststof (OUSPA).

6. Overeenkomstig artikel 6 van Verordening (EG) nr. 999/2001 en overeenkomstig bijlage III, hoofdstuk A, bij deze verordening voeren de lidstaten van de Europese Unie een

jaarlijks programma voor toezicht op BSE uit. Dit programma omvat een snelle BSE-test op alle runderen ouder dan 24 maanden die een noodslachting hebben ondergaan, op het bedrijf zijn gestorven of bij de antemortemkeuring ziek zijn bevonden, en op alle dieren ouder dan dertig maanden die voor menselijke consumptie worden geslacht.

De door Zwitserland gebruikte snelle BSE-tests zijn vermeld in bijlage X, hoofdstuk C, bij Verordening (EG) nr. 999/2001.

Overeenkomstig artikel 179 van de Verordening inzake epizoötiën wordt in Zwitserland verplicht een snelle BSE-test uitgevoerd op alle runderen ouder dan 48 maanden die zijn gestorven of zijn gedood voor andere doeleinden dan de slacht, of ziek of gewond naar het slachthuis zijn vervoerd.

7. Overeenkomstig artikel 6 van Verordening (EG) nr. 999/2001 en overeenkomstig hoofdstuk A van bijlage III bij deze verordening voeren de lidstaten van de Europese Unie een jaarlijks programma voor toezicht op scrapie uit.

Overeenkomstig artikel 177 van de Verordening inzake epizoötiën heeft Zwitserland een programma voor toezicht op TSE's bij schapen en geiten ouder dan twaalf maanden opgezet. Noodgeslachte dieren, dieren die op het bedrijf zijn gestorven of dieren die bij de ante-mortemkeuring ziek zijn bevonden, alsook dieren die voor menselijke consumptie zijn geslacht, zijn in de periode van juni 2004 tot juli 2005 onderzocht. Aangezien alle monsters BSE-negatief zijn gebleken, wordt verder steekproefsgewijs toezicht gehouden op klinisch verdachte dieren, noodgeslachte dieren en dieren die op het bedrijf zijn gestorven.

De erkenning van de gelijkwaardigheid van de wetgevingen inzake toezicht op TSE's bij schapen en geiten zal in het Gemengd Veterinair Comité opnieuw worden gezien.

8. Het Gemengd Veterinair Comité is verantwoordelijk voor de uitwisseling van informatie als bedoeld in artikel 6, hoofdstuk B, van bijlage III en punt 3.III van bijlage IV bij Verordening (EG) nr. 999/2001.
9. Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor de controles op grond van artikel 116 van Verordening (EU) 2017/625 en artikel 57 van de Wet inzake epizoötiën.

IV. Zoönosen

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<p>1. Verordening (EG) nr. 2160/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 17 november 2003 inzake de bestrijding van salmonella en andere specifieke zoönoseverwekkers (PB L 325 van 12.12.2003, blz. 1);</p> <p>2. Richtlijn 2003/99/EG van het Europees Parlement en de Raad van 17 november 2003 inzake de bewaking van zoönosen en zoönoseverwekkers en houdende wijziging van Beschikking 90/424/EEG van de Raad en intrekking van Richtlijn 92/117/EEG van de Raad (PB L 325 van 12.12.2003, blz. 31);</p> <p>3. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de voorschriften voor de voedselketen betreffende de zoönosen te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot</p>	<p>1. Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40);</p> <p>2. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401), met name de artikelen 291a tot en met 291e (bijzondere bepalingen betreffende zoönosen);</p> <p>3. Federale wet van 20 juni 2014 inzake levensmiddelen en gebruiksvoorwerpen (LDAI; RS 817.0);</p> <p>4. Verordening van 16 december 2016 inzake levensmiddelen en gebruiksvoorwerpen (ODAIous; RS 817.02);</p> <p>5. Verordening van het DFI van 16 december 2016 inzake hygiëne bij voedselgerelateerde activiteiten (OHyg; RS 817.024.1);</p> <p>6. Federale wet van 28 september 2012 inzake de bestrijding van besmettelijke ziekten bij de mens (LEp; RS 818.101);</p> <p>7. Verordening van 29 april 2015 inzake de bestrijding van besmettelijke ziekten bij de mens (OEp; RS 818.101.1);</p> <p>8. Verordening van het DFI van 23 november 2005 inzake de hygiëne bij het slachten van dieren (OHyAb; RS 817.190.1);</p> <p>9. Verordening van 16 december 2016 inzake het slachten van dieren en de vleescontrole (OAbCV; RS 817.190).</p>

intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1).	
---	--

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. De lijst van de in artikel 10 van Richtlijn 2003/99 bedoelde referentielaboratoria van de Europese Unie wordt overeenkomstig artikel 99 van Verordening (EU) 2017/625 bekendgemaakt op de website van de Europese Commissie.
Zwitserland draagt zijn deel van de kosten voor de uit deze aanwijzingen voortvloeiende werkzaamheden. De functies en taken van deze laboratoria zijn vastgesteld in artikel 94 van Verordening (EU) 2017/625.
De lijst van de nationale referentielaboratoria voor Zwitserland wordt bekendgemaakt op de website van het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden.
2. Zwitserland zendt de Europese Autoriteit voor voedselveiligheid jaarlijks vóór eind mei een verslag over de tendensen en bronnen van zoönosen, zoönoseverwekkers en resistentie tegen antimicrobiële stoffen, dat alle gegevens bevat die in het voorafgaande jaar uit hoofde van de artikelen 4, 7 en 8 van Richtlijn 2003/99/EG zijn verzameld. Dit verslag bevat ook de informatie als bedoeld in artikel 3, lid 2, punt b), van Verordening (EG) nr. 2160/2003.

V. Melding van ziekten

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<ol style="list-style-type: none">1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;2. Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie van 30 september 2019 tot vaststelling van regels inzake de werking van het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en de systeemcomponenten ervan (de Imsoc-verordening) (PB L 261 van 14.10.2019, blz. 37).	<ol style="list-style-type: none">1. Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40), en met name de artikelen 11 (zorgvuldigheidseisen en meldingsplicht) en 57 (technische uitvoeringsbepalingen, internationale samenwerking);2. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401), en met name de artikelen 2 tot en met 5 (bedoelde ziekten), 59 tot en met 65 en 291 (kennisgeving, meldingsplicht), en 292 tot en met 299 (toezicht, uitvoering, administratieve steun).

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

Zwitserland is geïntegreerd in het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en alle componenten daarvan, zoals gedefinieerd in Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie. Zwitserland wijst daartoe een contactpunt aan.

De melding van de in de lijst opgenomen ziekten en de verslagen betreffende die ziekten, de formaten en procedures voor de indiening van de toezicht- en de uitroeingsprogramma's en van verslagen daaromtrent, alsook voor de aanvraag tot erkenning van de ziektevrije status gebeuren overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2002⁸.

Zo nodig worden in het Gemengd Veterinair Comité aanvullende maatregelen vastgesteld.”.

⁸ Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2002 van de Commissie van 7 december 2020 tot vaststelling van de regels voor de toepassing van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de melding en de rapportage in de Unie van in de lijst opgenomen ziekten, de modellen en procedures voor de indiening en rapportage van bewakingsprogramma's en uitroeingsprogramma's van de Unie en voor aanvragen voor erkenning van de ziektevrije status, en het geautomatiseerd informatiesysteem (PB L 412 van 8.12.2020, blz. 1).

BIJLAGE II

Aanhangsel 2 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst wordt vervangen door:

“Aanhangsel 2

Diergezondheid: Handelsverkeer tussen Zwitserland en de Europese Unie en in de handel brengen

I. Landdieren

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<p>1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;</p> <p>2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de voorschriften voor de voedselketen betreffende het handelsverkeer van landdieren tussen Zwitserland en de Europese Unie te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG)</p>	<p>1. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401);</p> <p>2. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE; RS 916.443.11);</p> <p>3. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE-DFI; RS 916.443.111);</p> <p>4. Federale landbouwwet van 29 april 1998 (LAgr; RS 910.1), en met name artikel 160 (verplichte goedkeuring);</p> <p>5. Federale wet van 15 december 2000 inzake geneesmiddelen en medische hulpmiddelen (LPTh; RS 812.21);</p> <p>6. Verordening van 18 augustus 2004 inzake geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik (OMédV; RS 812.212.27);</p> <p>7. Technische richtsnoeren voor het profylactisch en metafy lactisch gebruik van geneesmiddelen die antimicrobiële stoffen bevatten bij gebruiksdieren, zoals bekendgemaakt op 31.5.2026.</p>

<p>nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1);</p> <p>3. Uitvoeringsverordening (EU) 2021/403 van de Commissie van 18 maart 2021 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van diergezondheidslicenties en modellen van diergezondheids-/officiële licenties voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen tussen lidstaten van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan, en officiële certificering van dergelijke licenties, en tot intrekking van Besluit 2010/470/EU (PB L 113 van 31.3.2021, blz. 1);</p> <p>4. Artikel 107 (met uitzondering van lid 6) van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG (PB L 4 van 7.1.2019, blz. 43), gelezen in samenhang met artikel 37, lid 5.</p>	
--	--

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor de controles op grond van met name artikel 116 van Verordening (EU) 2017/625 en artikel 57 van de Wet inzake epizoötiën.

2. Op dieren waarin tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland wordt gehandeld zijn dezelfde voorwaarden (en enkel die voorwaarden) van toepassing als op dieren waarin tussen de lidstaten van de Europese Unie wordt gehandeld. Zo nodig gaan deze dieren vergezeld van de voor het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie of in deze bijlage vastgestelde gezondheidscertificaten, die via het Traces-systeem beschikbaar zijn.
3. Voor de toepassing van deze bijlage wordt erkend dat Zwitserland voldoet aan de voorwaarden die zijn vastgesteld in deel II, hoofdstuk 4, van Verordening (EU) 2016/429, in Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689⁹ en in Uitvoeringsverordening (EU) 2021/620¹⁰ wat betreft de ziekten die zijn opgesomd op de websites van de Commissie, “Surveillance, eradication programmes and disease-free status — Food Safety”, en van het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden, “Programme national de surveillance”.

Voor ziekten waarvoor Zwitserland nog geen erkenning van de ziektevrije status heeft, verstrekt Zwitserland het Gemengd Veterinair Comité de informatie die nodig is voor de in Verordening (EU) 2016/429 vastgestelde criteria voor het verkrijgen van de ziektevrije status. Op basis van die informatie verbindt het Gemengd Veterinair Comité zich ertoe de informatie op bovengenoemde websites bij te werken.

Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden brengt de Commissie onmiddellijk op de hoogte van eventuele wijzigingen in de omstandigheden op grond waarvan deze status werd erkend voor een van de in dit lid vermelde in de lijst opgenomen ziekten. Het Gemengd Veterinair Comité bespreekt dan de situatie.

4. Voor de toepassing van deze bijlage wordt erkend dat Zwitserland voldoet aan de in bijlage IV, deel I, hoofdstuk 3, afdeling 2, punt 1, bij Gedelegeerde verordening (EU) 2020/689 vastgestelde voorwaarden met betrekking tot runderbrucellose. Zwitserland verbindt zich ertoe om, voor de handhaving van de erkenning dat het officieel brucellosevrij is, de volgende voorwaarden te doen naleven:

- a) wanneer een rund ervan verdacht wordt met runderbrucellose te zijn besmet, wordt dat onmiddellijk gemeld bij de bevoegde autoriteiten en worden bij het dier de

⁹ Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft regels voor bewaking, uitroeiingsprogramma's en de ziektevrije status voor bepaalde in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten (PB L 174 van 3.6.2020, blz. 211).

¹⁰ Uitvoeringsverordening (EU) 2021/620 van de Commissie van 15 april 2021 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de goedkeuring van de ziektevrije en non-vaccinatiestatus van bepaalde lidstaten of zones of compartimenten daarvan ten aanzien van bepaalde in de lijst opgenomen ziekten en de goedkeuring van uitroeiingsprogramma's voor die in de lijst opgenomen ziekten (PB L 131 van 16.4.2021, blz. 78).

officiële tests voor de opsporing van brucellose verricht, met name ten minste twee serologische tests met complementbindingsreactie alsook een microbiologisch onderzoek van monsters die zijn genomen ingeval een abortus is geconstateerd;

b) zolang het dier van besmetting wordt verdacht, d.w.z. totdat de punt a) genoemde tests een negatief resultaat hebben opgeleverd, wordt de erkenning als officieel brucellosevrij beslag geschorst voor het beslag waarvan het van besmetting verdachte dier of de van besmetting verdachte dieren deel uitmaakt/uitmaken.

5. Zwitserland past dezelfde bepalingen toe als die van artikel 107 (met uitzondering van lid 6), in samenhang met artikel 37, lid 5, van Verordening (EU) 2019/6 wat betreft het gebruik van antimicrobiële geneesmiddelen bij gebruiksdieren, overeenkomstig zijn in deel A hierboven opgesomde wetgeving.

Zwitserland verleent geen vergunning voor het in de handel brengen van geneesmiddelen voor gebruiksdieren die een van de in de punten 2) of 3) van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1255¹¹ vermelde antimicrobiële stoffen of groepen antimicrobiële stoffen bevatten, en ook niet voor het gebruik bij gebruiksdieren van geneesmiddelen voor menselijk gebruik die deze antimicrobiële stoffen of groepen antimicrobiële stoffen bevatten.

In het Gemengd Veterinair Comité zullen besprekingen worden gevoerd over wijzigingen van bovengenoemde wetgeving van de Europese Unie naar aanleiding waarvan een aanpassing van de Zwitserse bepalingen noodzakelijk is.

Derhalve wordt Zwitserland voor de toepassing van artikel 118 van Verordening (EU) 2019/6 tot en met 1 juli 2028 niet als derde land beschouwd.

Het stelt het Gemengd Veterinair Comité onverwijld in kennis van elke verdere wijziging van haar wetgeving inzake antimicrobiële geneesmiddelen voor gebruiksdieren.

Vóór 1 juli 2028 beziet het Gemengd Veterinair Comité dit lid opnieuw.

6. De Zwitserse autoriteiten verbinden zich ertoe om bij verzending van broedeieren naar de Europese Unie de bij Verordening (EG) nr. 617/2008 van de Commissie¹² vastgestelde regels voor het merken van eieren na te leven.

¹¹ Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1255 van de Commissie van 19 juli 2022 tot aanwijzing van antimicrobiële stoffen of groepen van antimicrobiële stoffen die zijn voorbehouden voor de behandeling van bepaalde infecties bij de mens, overeenkomstig Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 191 van 20.7.2022, blz. 58).

¹² Verordening (EG) nr. 617/2008 van de Commissie van 27 juni 2008 houdende bepalingen ter uitvoering van Verordening (EG) nr. 1234/2007 van de Raad, wat betreft de handelsnormen voor broedeieren en kuikens van pluimvee (PB L 168 van 28.6.2008, blz. 5).

7. De Zwitserse autoriteiten verbinden zich ertoe om bij verzendingen van Zwitserland naar Finland, Zweden of Denemarken ten aanzien van Salmonella de in de wetgeving van de Europese Unie vastgestelde garanties te verstrekken.

II. Aquacultuurdieren en -producten

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<ol style="list-style-type: none">1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de voorschriften voor de voedselketen betreffende het handelsverkeer van aquacultuurdieren en -producten tussen Zwitserland en de Europese Unie te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van	<ol style="list-style-type: none">1. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401);2. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE; RS 916.443.11);3. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE-DFI; RS 916.443.111);4. Federale landbouwwet van 29 april 1998 (LAgr; RS 910.1), en met name artikel 160 (verplichte goedkeuring);5. Federale wet van 15 december 2000 inzake geneesmiddelen en medische hulpmiddelen (LPTh; RS 812.21);6. Verordening van 18 augustus 2004 inzake geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik (OMédV; RS 812.212.27);7. Technische richtsnoeren voor het profylactisch en metafylactisch gebruik van geneesmiddelen die antimicrobiële stoffen bevatten bij gebruiksdieren, zoals bekendgemaakt op 31.5.2026.

<p>het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1);</p> <p>3. Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2236 van de Commissie van 16 december 2020 tot vaststelling van regels voor de toepassing van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van diergezondheidscertificaten voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen binnen de Unie van zendingen van waterdieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong van waterdieren, officiële certificering van dergelijke certificaten, en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1251/2008 (PB L 442 van 30.12.2020, blz. 410);</p> <p>4. Artikel 107 (met uitzondering van lid 6) van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG (PB L 4 van 7.1.2019, blz. 43), gelezen in samenhang met artikel 37, lid 5.</p>	
---	--

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor de controles op grond van met name artikel 116 van Verordening (EU) 2017/625 en artikel 57 van de Wet inzake epizoötiën.
2. Op dieren waarin tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland wordt gehandeld zijn dezelfde voorwaarden (en enkel die voorwaarden) van toepassing als op dieren waarin tussen de lidstaten van de Europese Unie wordt gehandeld. Zo nodig gaan deze producten vergezeld van de voor het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie vastgestelde gezondheidscertificaten, die via het Traces-systeem beschikbaar zijn.
3. Voor de toepassing van deze bijlage wordt erkend dat Zwitserland voldoet aan de voorwaarden die zijn vastgesteld in deel II, hoofdstuk 4, van Verordening (EU) 2016/429, in Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689¹³ en in Uitvoeringsverordening (EU) 2021/620¹⁴ wat betreft de ziekten die zijn opgesomd op de websites van de Commissie, “Surveillance, eradication programmes and disease-free status — Food Safety”, en van het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden, “Programme national de surveillance”.

Voor ziekten waarvoor Zwitserland nog geen erkenning van de ziektevrije status heeft, verstrekt Zwitserland het Gemengd Veterinair Comité de informatie die nodig is voor de in Verordening (EU) 2016/429 vastgestelde criteria voor het verkrijgen van de ziektevrije status. Op basis van die informatie verbindt het Gemengd Veterinair Comité zich ertoe de informatie op bovengenoemde websites bij te werken.

Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden brengt de Commissie onmiddellijk op de hoogte van eventuele wijzigingen in de omstandigheden op grond waarvan deze status werd erkend voor een van de in dit lid vermelde in de lijst opgenomen ziekten. Het Gemengd Veterinair Comité bespreekt dan de situatie.
4. Zwitserland past dezelfde bepalingen toe als die van artikel 107 (met uitzondering van lid 6), in samenhang met artikel 37, lid 5, van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad, wat betreft het gebruik van antimicrobiële geneesmiddelen bij gebruiksdieren, overeenkomstig zijn in deel A hierboven opgesomde wetgeving.

¹³ Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft regels voor bewaking, uitroeiingsprogramma's en de ziektevrije status voor bepaalde in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten (PB L 174 van 3.6.2020, blz. 211).

¹⁴ Uitvoeringsverordening (EU) 2021/620 van de Commissie van 15 april 2021 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de goedkeuring van de ziektevrije en non-vaccinatiestatus van bepaalde lidstaten of zones of compartimenten daarvan ten aanzien van bepaalde in de lijst opgenomen ziekten en de goedkeuring van uitroeiingsprogramma's voor die in de lijst opgenomen ziekten (PB L 131 van 16.4.2021, blz. 78).

Zwitserland verleent geen vergunning voor het in de handel brengen van geneesmiddelen voor gebruiksdieren die een van de in de punten 2) of 3) van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1255¹⁵ vermelde antimicrobiële stoffen of groepen antimicrobiële stoffen bevatten, en ook niet voor het gebruik bij gebruiksdieren van geneesmiddelen voor menselijk gebruik die deze antimicrobiële stoffen of groepen antimicrobiële stoffen bevatten.

In het Gemengd Veterinair Comité zullen besprekingen worden gevoerd over wijzigingen van bovengenoemde wetgeving van de Europese Unie naar aanleiding waarvan een aanpassing van de Zwitserse bepalingen noodzakelijk is.

Derhalve wordt Zwitserland voor de toepassing van artikel 118 van Verordening (EU) 2019/6 tot en met 1 juli 2028 niet als derde land beschouwd.

Het stelt het Gemengd Veterinair Comité onverwijld in kennis van elke verdere wijziging van haar wetgeving inzake antimicrobiële geneesmiddelen voor gebruiksdieren.

Vóór 1 juli 2028 beziet het Gemengd Veterinair Comité dit lid opnieuw.

¹⁵ Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1255 van de Commissie van 19 juli 2022 tot aanwijzing van antimicrobiële stoffen of groepen van antimicrobiële stoffen die zijn voorbehouden voor de behandeling van bepaalde infecties bij de mens, overeenkomstig Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 191 van 20.7.2022, blz. 58).

III. Levende producten

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<p>1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;</p> <p>2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de voorschriften voor de voedselketen betreffende het handelsverkeer van levende producten tussen Zwitserland en de Europese Unie te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van</p>	<p>1. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401), met name de artikelen 51 tot en met 55a (kunstmatige inseminatie) en 56 tot en met 58a (overplanting van eicellen en embryo's);</p> <p>2. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE; RS 916.443.11);</p> <p>3. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE-DFI; RS 916.443.111).</p>

<p>het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1);</p> <p>3. Uitvoeringsverordening (EU) 2021/403 van de Commissie van 18 maart 2021 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van diergezondheidscertificaten en modellen van diergezondheids-/officiële certificaten voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen tussen lidstaten van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan, en officiële certificering van dergelijke certificaten, en tot intrekking van Besluit 2010/470/EU (PB L 113 van 31.3.2021, blz. 1).</p>	
---	--

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor de controles op grond van met name artikel 116 van Verordening (EU) 2017/625 en artikel 57 van de Wet inzake epizoötieën.
 2. Voor de toepassing van deze bijlage wordt erkend dat Zwitserland voldoet aan de voorwaarden die zijn vastgesteld in deel II, hoofdstuk 4, van Verordening (EU) 2016/429, in Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689¹⁶ en in Uitvoeringsverordening (EU) 2021/620¹⁷ wat betreft de ziekten die zijn opgesomd op de websites van de Commissie, “Surveillance, eradication programmes and disease-free status — Food Safety” en van het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden, “Programme national de surveillance”.
- Voor ziekten waarvoor Zwitserland nog geen erkenning van de ziektevrije status heeft, verstrekt Zwitserland het Gemengd Veterinair Comité de informatie die nodig is voor de in

¹⁶ Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/689 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft regels voor bewaking, uitroeiingsprogramma's en de ziektevrije status voor bepaalde in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten (PB L 174 van 3.6.2020, blz. 211).

¹⁷ Uitvoeringsverordening (EU) 2021/620 van de Commissie van 15 april 2021 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de goedkeuring van de ziektevrije en non-vaccinatiestatus van bepaalde lidstaten of zones of compartimenten daarvan ten aanzien van bepaalde in de lijst opgenomen ziekten en de goedkeuring van uitroeiingsprogramma's voor die in de lijst opgenomen ziekten (PB L 131 van 16.4.2021, blz. 78).

Verordening (EU) 2016/429 vastgestelde criteria voor het verkrijgen van de ziektevrrije status. Op basis van die informatie verbindt het Gemengd Veterinair Comité zich ertoe de informatie op bovengenoemde websites bij te werken.

Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden brengt de Commissie onmiddellijk op de hoogte van eventuele wijzigingen in de omstandigheden op grond waarvan deze status werd erkend voor een van de in dit lid vermelde in de lijst opgenomen ziekten. Het Gemengd Veterinair Comité bespreekt dan de situatie.

3. Wat rundersperma betreft, omvatten alle centra in Zwitserland uitsluitend dieren die negatief hebben gereageerd op de serumneutralisatietest of de Elisa-test voor de opsporing van infectieuze boviene rinotracheïtis of infectieuze pustuleuze vulvovaginitis.
4. Op levende producten waarin tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland wordt gehandeld zijn dezelfde voorwaarden (en enkel die voorwaarden) van toepassing als op levende producten waarin tussen de lidstaten van de Europese Unie wordt gehandeld. Zo nodig gaan deze producten vergezeld van de voor het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie vastgestelde gezondheidscertificaten, die via het Traces-systeem beschikbaar zijn.

IV. Niet-commercieel verkeer van gezelschapsdieren

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<p>1. Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 12 juni 2013 betreffende het niet-commerciële verkeer van gezelschapsdieren en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 998/2003 (PB L 178 van 28.6.2013, blz. 1);</p> <p>2. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deel VI van deze verordening;</p> <p>3. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de voorschriften betreffende het niet-commercieel verkeer van gezelschapsdieren tussen Zwitserland en de Europese Unie te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees</p>	<p>1. Verordening van 28 november 2014 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van gezelschapsdieren (OITE-AC; RS 916.443.14);</p> <p>2. Artikel 76b van Verordening van 23 april 2008 inzake de bescherming van dieren (OPAn; RS 455.1).</p>

Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1).	
---	--

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Het systeem voor het merken is dat van Verordening (EU) nr. 576/2013.
2. De geldigheid van de vaccinatie en de eventuele hervaccinatie tegen rabiës is vastgesteld in bijlage III bij Verordening (EU) nr. 576/2013.
3. Het te gebruiken modelpaspoort is dat van bijlage III, deel 3, bij Verordening (EU) nr. 577/2013¹⁸. De aanvullende eisen met betrekking tot het modelpaspoort staan in bijlage III, deel 4, bij Verordening (EU) nr. 577/2013.
4. Voor de toepassing van dit aanhangsel zijn voor het niet-commerciële verkeer van gezelschapsdieren tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland de bepalingen van hoofdstuk II van Verordening (EU) nr. 576/2013 van overeenkomstige toepassing. De documenten- en identiteitscontroles met betrekking tot het niet-commerciële verkeer van gezelschapsdieren vanuit een EU-lidstaat naar Zwitserland worden uitgevoerd conform de bepalingen van artikel 33 van Verordening (EU) nr. 576/2013.”.

¹⁸ Uitvoeringsverordening (EU) nr. 577/2013 van de Commissie van 28 juni 2013 inzake de modelidentificatiedocumenten voor het niet-commerciële verkeer van honden, katten en fretten, de vaststelling van de lijsten van derde landen en gebieden en de voorschriften betreffende de vorm, de opmaak en de taal van de verklaringen ten bewijze van de naleving van bepaalde voorwaarden die zijn vastgelegd in Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 178 van 28.6.2013, blz. 109).

BIJLAGE III

Aanhangsel 3 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst wordt vervangen door:

“Aanhangsel 3

Invoer uit derde landen van levende dieren en levende producten daarvan

I. EUROPESE UNIE — WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;
2. Verordening (EU) nr. 576/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 12 juni 2013 betreffende het niet-commerciële verkeer van gezelschapsdieren en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 998/2003 (PB L 178 van 28.6.2013, blz. 1).
3. Richtlijn 96/22/EG van de Raad van 29 april 1996 betreffende het verbod op het gebruik, in de veehouderij, van bepaalde stoffen met hormonale werking en van bepaalde stoffen met thyreostatische werking, alsmede van β -agonisten en tot intrekking van de Richtlijnen 81/602/EEG, 88/146/EEG en 88/299/EEG (PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3).
4. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de in dit deel bedoelde voorschriften te verifiëren:

Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het

Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1).

5. Artikel 118 van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG (PB L 4 van 7.1.2019, blz. 43).

II. ZWITSERLAND — WETGEVING*

- * Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.
1. Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40).
 2. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401).
 3. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT; RS 916.443.10).
 4. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT-DFI; RS 916.443.106).
 5. Verordening van 28 november 2014 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van gezelschapsdieren (OITE-AC; RS 916.443.14).
 6. Verordening van 18 augustus 2004 inzake geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik (OMédV; RS 812.212.27).
 7. Verordening van 30 oktober 1985 inzake de door het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden ontvangen retributies (RS 916.472).

III. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden past tegelijk met de lidstaten van de Europese Unie de voorwaarden voor binnenkomst van de in deel I van dit aanhangsel bedoelde besluiten, de uitvoeringsmaatregelen en de lijsten van inrichtingen waaruit de overeenkomstige invoer is toegestaan, toe. Deze verbintenis geldt voor alle relevante wetsbesluiten, ongeacht de datum van goedkeuring daarvan.

Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden kan strengere maatregelen nemen en aanvullende garanties eisen. In het Gemengd Veterinair Comité vindt overleg plaats om adequate oplossingen te zoeken.

Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden en de lidstaten van de Europese Unie stellen elkaar in kennis van de specifieke invoer voorwaarden die op bilateraal niveau zijn vastgesteld en niet op Unieniveau zijn geharmoniseerd.

2. Zwitserland wordt voor de toepassing van artikel 118 van Verordening (EU) 2019/6 tot en met 1 juli 2028 niet als derde land beschouwd.

Vóór 1 juli 2028 beziet het Gemengd Veterinair Comité dit lid opnieuw.”.

BIJLAGE IV

Aanhangsel 5 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst wordt vervangen door:

“Aanhangsel 5

Levende dieren en levende producten:

Grenscontroles en retributies

HOOFDSTUK I

Algemene bepalingen – Informatiemanagementsysteem voor officiële controles

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
1. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de in dit hoofdstuk bedoelde voorschriften te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de	1. Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40); 2. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401); 3. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT; RS 916.443.10); 4. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT-DFI; RS 916.443.106); 5. Verordening van 28 november 2014 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van gezelschapsdieren (OITE-AC; RS 916.443.14).

Europese Unie	Zwitserland
<p>Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1);</p> <p>2. Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie van 30 september 2019 tot vaststelling van regels inzake de werking van het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en de systeemcomponenten ervan (de Imsoc-verordening) (PB L 261 van 14.10.2019, blz. 37).</p>	

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Zwitserland is geïntegreerd in het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en alle componenten daarvan, zoals gedefinieerd in Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie. Zwitserland wijst daartoe een contactpunt aan. Zo nodig worden in het Gemengd Veterinair Comité overgangsmaatregelen vastgesteld.
2. De partijen verlenen elkaar wederzijdse administratieve bijstand overeenkomstig de artikelen 104 tot en met 107 van Verordening (EU) 2017/625 met het oog op de juiste toepassing van dit aanhangsel. De toepassing van artikel 108 van Verordening (EU) 2017/625 valt onder de bevoegdheid van het Gemengd Veterinair Comité.

HOOFDSTUK II

Toepasselijke veterinaire en zoötechnische controles en voorwaarden in het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

De veterinaire en zoötechnische controles in het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland worden uitgevoerd overeenkomstig de volgende bepalingen:

Europese Unie	Zwitserland
<ol style="list-style-type: none">1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de in dit hoofdstuk neergelegde voorschriften te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1);3. Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie van 16 december 2020 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU)	<ol style="list-style-type: none">1. Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötiën (LFE; RS 916.40), met name artikel 57;2. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE; RS 916.443.11);3. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE-DFI; RS 916.443.111);4. Verordening van 28 november 2014 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van gezelschapsdieren (OITE-AC; RS 916.443.14);5. Verordening van 30 oktober 1985 inzake de door het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden ontvangen retributies (RS 916.472).

2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van diergezondheidscertificaten, modellen van officiële certificaten en modellen van diergezondheids-/officiële certificaten, voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen binnen de Unie van zendingen van bepaalde categorieën dieren en goederen, en officiële certificering met betrekking tot dergelijke certificaten en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 599/2004, Uitvoeringsverordeningen (EU) nr. 636/2014 en (EU) 2019/628, Richtlijn 98/68/EG en de Beschikkingen 2000/572/EG, 2003/779/EG en 2007/240/EG;

4. Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2236 van de Commissie van 16 december 2020 tot vaststelling van regels voor de toepassing van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van diergezondheidscertificaten voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen binnen de Unie van zendingen van waterdieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong van waterdieren, officiële certificering van dergelijke certificaten, en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1251/2008 (PB L 442 van 30.12.2020, blz. 410);
5. Uitvoeringsverordening (EU) 2021/403 van de Commissie van 18 maart 2021 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van diergezondheidscertificaten en modellen van diergezondheids-/officiële certificaten voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen tussen lidstaten van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan, en officiële certificering van dergelijke certificaten, en tot intrekking van Besluit 2010/470/EU (PB L 113 van 31.3.2021, blz. 1).

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

Voor de handel in levende dieren en levende producten en de beweiding van dieren in het grensgebied tussen de Europese Unie en Zwitserland worden de in dit aanhangsel vastgestelde gezondheidscertificaten gebruikt.

In de in artikel 102 en artikelen 104 tot en met 107 van Verordening (EU) 2017/625 bedoelde gevallen nemen de bevoegde autoriteiten van de plaats van bestemming onverwijld contact op met de bevoegde autoriteiten van de plaats van verzending. Zij nemen alle nodige maatregelen en delen aan de bevoegde autoriteit van de plaats van verzending en aan de Commissie de aard van de verrichte controles, de genomen beslissingen en de redenen daarvan mede.

C. BIJZONDERE UITVOERINGSBEPALINGEN

VOORSCHRIFTEN VOOR DIEREN DIE BESTEMD ZIJN VOOR BEWEIDING IN HET GRENSGEBIED

1. Definities

Beweiding in het grensgebied: het overbrengen van dieren naar weiden in een grensgebied dat beperkt is tot 10 km aan beide kanten van de grens tussen een lidstaat van de Europese Unie en Zwitserland. In naar behoren gemotiveerde gevallen kunnen de desbetreffende bevoegde autoriteiten toestemming geven voor een grotere afstand aan beide kanten van de grens tussen Zwitserland en de Europese Unie.

Dagelijkse beweiding: beweiding waarbij dieren aan het einde van iedere dag naar het bedrijf van oorsprong in een lidstaat van de Europese Unie of in Zwitserland worden teruggebracht.

2. De in Verordening (EU) 2016/429, Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 vastgestelde voorwaarden voor de grensoverschrijdende verplaatsingen van dieren zijn van toepassing op de beweiding in het grensgebied tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland. De bepalingen van artikel 139 van Verordening (EU) 2016/429 zijn van overeenkomstige toepassing.

3. Krachtens de verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401), en met name artikel 7 van deze verordening (registratie), en de verordening van 3 november 2021 betreffende Identitas SA en de databank voor verplaatsing van dieren (OId-BDTA; RS 916.404.1), en met name artikel 2 van deze verordening (inhoud van de databank), kent Zwitserland aan elk weiland een specifieke registratiecode toe, die in het nationale gegevensbestand voor runderen moet worden ingevoerd.
4. In het geval van beweiding in de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland neemt de officiële dierenarts van het land van verzending de volgende maatregelen:
 - a) hij stelt op de datum van afgifte van het certificaat en uiterlijk 24 uur voor de geplande aankomst van de dieren via het in Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 bedoelde geïnformatiseerde verbindingssysteem tussen veterinaire autoriteiten de bevoegde autoriteiten op de plaats van bestemming (lokale veterinaire dienst) in kennis van de verzending van de dieren;
 - b) hij geeft een certificaat af overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2021/403.
5. Tijdens de gehele duur van de beweiding blijven de dieren onder douanetoezicht.
6. De houder van de dieren moet:
 - a) schriftelijk verklaren dat hij zich, net als elke houder uit een lidstaat van de Unie of Zwitserland, zal houden aan alle bepalingen van deze bijlage en alle andere op plaatselijk niveau genomen maatregelen;
 - b) de uit de toepassing van deze bijlage voortvloeiende controlekosten betalen;
 - c) zijn volledige medewerking verlenen aan de door de officiële autoriteiten van het land van verzending of bestemming vereiste douane- of veterinaire controles.
7. Bij de terugkeer van de dieren aan het einde van het beweidingsseizoen of bij vervroegde terugkeer neemt de officiële dierenarts van het land waar het beweidingsgebied zich bevindt de volgende maatregelen:
 - a) hij stelt op de datum van afgifte van het certificaat en uiterlijk 24 uur voor de geplande aankomst van de dieren via het in Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 bedoelde geïnformatiseerde verbindingssysteem tussen veterinaire autoriteiten de bevoegde autoriteiten op de plaats van bestemming (lokale veterinaire dienst) in kennis van de verzending van de dieren;
 - b) hij geeft een certificaat af overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2021/403.

8. Bij het uitbreken van ziekten worden in gezamenlijk overleg tussen de bevoegde veterinaire autoriteiten passende maatregelen genomen. Deze autoriteiten overleggen over de eventuele kosten. Zo nodig wordt de kwestie aan het Gemengd Veterinair Comité voorgelegd.
9. In afwijking van de in de punten 1 tot en met 8 vastgestelde bepalingen betreffende beweiding geldt voor dagelijkse beweiding in de lidstaten van de Unie en Zwitserland het volgende:
 - a) de dieren komen niet met dieren van een ander bedrijf in contact;
 - b) de houder van de dieren verbindt zich ertoe de bevoegde veterinaire autoriteit in kennis te stellen van ieder contact met dieren van een ander bedrijf;
 - c) het gezondheidscertificaat moet ieder kalenderjaar bij de eerste invoer van de desbetreffende dieren in een lidstaat van de Europese Unie of in Zwitserland aan de bevoegde veterinaire autoriteiten worden overgelegd. Dit certificaat moet op verzoek aan de bevoegde veterinaire autoriteiten kunnen worden overgelegd;
 - d) de punten 2 en 4 zijn alleen van toepassing op de eerste verzending van de dieren naar een lidstaat van de Europese Unie of naar Zwitserland in het desbetreffende kalenderjaar;
 - e) punt 7 is niet van toepassing;
 - f) de houder van de dieren verbindt zich ertoe de bevoegde veterinaire autoriteit in kennis te stellen van het einde van het beweidingsseizoen.

HOOFDSTUK III

Veterinaire controles voor de invoer uit derde landen

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

De controles op de invoer uit derde landen worden verricht overeenkomstig de volgende bepalingen:

Europese Unie	Zwitserland
<ol style="list-style-type: none">1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de in dit hoofdstuk neergelegde voorschriften te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot	<ol style="list-style-type: none">1. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT; RS 916.443.10);2. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT-DFI; RS 916.443.106);3. Verordening van 28 november 2014 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van gezelschapsdieren (OITE-AC; RS 916.443.14);4. Verordening van 30 oktober 1985 inzake de door het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden ontvangen retributies (RS 916.472).5. Verordening van 18 augustus 2004 inzake geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik (OMédV; RS 812.212.27).

Europese Unie	Zwitserland
<p>intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1);</p> <p>3. Richtlijn 96/22/EG van de Raad van 29 april 1996 betreffende het verbod op het gebruik, in de veehouderij, van bepaalde stoffen met hormonale werking en van bepaalde stoffen met thyreostatische werking, alsmede van β-agonisten en tot intrekking van de Richtlijnen 81/602/EEG, 88/146/EEG en 88/299/EEG (PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3);</p> <p>4. Artikel 118 van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG (PB L 4 van 7.1.2019, blz. 43).</p>	

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Voor de toepassing van de artikelen 59 en 60 van Verordening (EU) 2017/625 worden de lijsten van grenscontroleposten van de lidstaten van de Europese Unie voor veterinaire controles van levende dieren bekendgemaakt op de website van de Europese Commissie.
2. Voor de toepassing van de artikelen 59 en 60 van Verordening (EU) 2017/625 zijn de grenscontroleposten voor Zwitserland als volgt:

Naam	Traces-code	Erkenningstype
Luchthaven van Zürich	CHZRH4	LA-O*
Luchthaven van Genève	CHGVA4	LA-O*

* Onder verwijzing naar de erkenningscategorieën als omschreven in Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1014 van de Commissie van 12 juni 2019 tot vaststelling van nadere regels betreffende minimumvoorschriften voor grenscontroleposten, met inbegrip van inspectiecentra, en voor de vorm, de categorieën en afkortingen voor het opstellen van lijsten van grenscontroleposten en controlepunten (PB L 165 van 21.6.2019, blz. 10).

Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor het aanbrengen van latere wijzigingen in de lijst van grenscontroleposten, hun inspectiecentra en hun erkenningstype.

3. Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor de controles op grond van met name artikel 116 van Verordening (EU) 2017/625 en artikel 57 van de Wet inzake epizoötiën.

4. Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden past tegelijk met de lidstaten van de Europese Unie de voorwaarden voor binnenkomst van aanhangsel 3 van deze bijlage, alsook de uitvoeringsmaatregelen toe.

Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden kan strengere maatregelen nemen en aanvullende garanties eisen. In het Gemengd Veterinair Comité vindt overleg plaats om adequate oplossingen te zoeken.

Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden en de lidstaten van de Europese Unie stellen elkaar in kennis van de specifieke invoerwaarden die op bilateraal niveau zijn vastgesteld en niet op Unieniveau zijn geharmoniseerd.

5. De in punt 1 van dit deel bedoelde grenscontroleposten van de lidstaten van de Europese Unie voeren de controles op de voor Zwitserland bestemde invoer uit derde landen uit overeenkomstig de bepalingen van deel A van dit hoofdstuk.
6. De in punt 2 bedoelde grenscontroleposten van Zwitserland voeren de controles op de voor de lidstaten van de Europese Unie bestemde invoer uit derde landen uit overeenkomstig de bepalingen van deel A van dit hoofdstuk.
7. Zwitserland wordt voor de toepassing van artikel 118 van Verordening (EU) 2019/6 tot en met 1 juli 2028 niet als derde land beschouwd.

Vóór 1 juli 2028 beziet het Gemengd Veterinair Comité dit lid opnieuw.”.

HOOFDSTUK IV

Specifieke bepalingen

1. IDENTIFICATIE VAN VEE

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

De controles op de invoer uit derde landen worden verricht overeenkomstig de volgende bepalingen:

Europese Unie	Zwitserland
<p>1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;</p> <p>2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de in dit deel bedoelde voorschriften te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG)</p>	<p>1. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401), met name de artikelen 7 tot en met 15f (registratie en identificatie);</p> <p>2. Verordening van 3 november 2021 betreffende Identitas SA en de databank voor verplaatsing van dieren (OId-BDTA; RS 916.404.1).</p>

<p>nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1).</p>	
---	--

2. BESCHERMING VAN DIEREN

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<p>1. Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad van 22 december 2004 inzake de bescherming van dieren tijdens het vervoer en daarmee samenhangende activiteiten en tot wijziging van de Richtlijnen 64/432/EEG en 93/119/EG en van Verordening (EG) nr. 1255/97 (PB L 3 van 5.1.2005, blz. 1);</p> <p>2. Verordening (EG) nr. 1255/97 van de Raad van 25 juni 1997 betreffende de communautaire criteria voor controlepost(en) en tot aanpassing van het in Richtlijn 91/628/EEG bedoelde reisschema (PB L 174 van 2.7.1997, blz. 1);</p> <p>3. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de in dit deel bedoelde voorschriften te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot</p>	<p>1. Federale wet van 16 december 2005 inzake het dierenwelzijn (LPA; RS 455), en met name de artikelen 15 en 15a (beginselen, internationaal vervoer van dieren);</p> <p>2. Verordening van 23 april 2008 inzake de bescherming van dieren (OPAn; RS 455.1), en met name de artikelen 169 tot en met 176 (internationaal vervoer van dieren).</p>

intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1).	
---	--

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

- a) De Zwitserse autoriteiten verbinden zich ertoe om in het handelsverkeer tussen Zwitserland en de Europese Unie en bij de invoer uit derde landen Verordening (EG) nr. 1/2005 na te leven.
- b) Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor de uitvoering van de controles op grond van met name artikel 116 van Verordening (EU) 2017/625 en artikel 208 van de Verordening van 23 april 2008 inzake de bescherming van dieren (OPAn; RS 455.1).
- c) Overeenkomstig artikel 15a, lid 3, van de Federale wet van 16 december 2005 inzake het dierenwelzijn (LPA; RS 455) mag de doorvoer door Zwitserland van runderen, schapen, geiten en varkens, slachtpaarden en slachtpluimvee, slechts per spoor of per vliegtuig plaatsvinden. Deze kwestie zal door het Gemengd Veterinair Comité worden onderzocht.

3. RETRIBUTIES

1. Er is geen retributie verschuldigd voor de veterinaire controles in het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Unie en Zwitserland.
 2. Voor de veterinaire controles op de invoer uit derde landen verbinden de Zwitserse autoriteiten zich ertoe de retributies in verband met de officiële controles als bedoeld in Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad te innen.”.
-

BIJLAGE V

Aanhangsel 6 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst wordt vervangen door:

“Aanhangsel 6
Dierlijke producten

HOOFDSTUK I

Sectoren waarvoor beide partijen de gelijkwaardigheid van de wetgevingen erkennen

“Voor menselijke consumptie bestemde dierlijke producten”

De definities van Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn van overeenkomstige toepassing.

Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

		Uitvoer van de Europese Unie naar Zwitserland en uitvoer van Zwitserland naar de Europese Unie		
		Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid
	Europese Unie	Zwitserland		
<i>Diergezondheid</i>				
1. Vers vlees, met inbegrip van gehakt vlees, vleesbereidingen, vleesproducten, niet-verwerkt vet en gesmolten vet				
Gedomesticeerde hoefdieren	Verordening (EU) 2016/429	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40)		Ja ¹
Gedomesticeerde eenhoevigen	Verordening (EG) nr. 999/2001	Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)		
2. Vlees van gekweekt wild, vleesbereidingen en vleesproducten				
Niet hierboven genoemde gekweekte landzoogdieren	Verordening (EU) 2016/429 Verordening (EG) nr. 999/2001	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40) Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)		Ja

Uitvoer van de Europese Unie naar Zwitserland en uitvoer van Zwitserland naar de Europese Unie			
Handelsvoorwaarden			Gelijkwaardigheid
	Europese Unie	Zwitserland	
Gekweekte loopvogels Haasachtigen	Verordening (EU) 2016/429		Ja
3. Vlees van vrij wild, vleesbereidingen en vleesproducten			
Wilde hoefdieren Haasachtigen Andere landzoogdieren Vrij vederwild	Verordening (EU) 2016/429 Verordening (EG) nr. 999/2001	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40) Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	Ja
4. Vers vlees van pluimvee, vleesbereidingen, vleesproducten, vet en gesmolten vet			
Pluimvee	Verordening (EU) 2016/429	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40) Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	Ja
5. Magen, blazen en darmen			
Runderen Schapen en geiten Varkens	Verordening (EU) 2016/429 Verordening (EG) nr. 999/2001	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40) Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	Ja ¹
6. Beenderen en producten uit beenderen			
Gedomesticeerde hoefdieren Gedomesticeerde eenhoevigen Andere gekweekte of wilde landzoogdieren Pluimvee, loopvogels en vrij vederwild	Verordening (EU) 2016/429 Verordening (EG) nr. 999/2001	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40) Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	Ja ¹

Uitvoer van de Europese Unie naar Zwitserland en uitvoer van Zwitserland naar de Europese Unie			
Handelsvoorwaarden			Gelijkwaardigheid
Europese Unie	Zwitserland		
7. Verwerkte dierlijke eiwitten, bloed en bloedproducten			
Gedomesticeerde hoefdieren	Verordening (EU) 2016/429	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40)	Ja ¹
Gedomesticeerde eenhoevigen	Verordening (EG) nr. 999/2001	Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	
Andere gekweekte of wilde landzoogdieren			
Pluimvee, loopvogels en vrij vederwild			
8. Gelatine en collageen			
	Verordening (EU) 2016/429	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40)	Ja ¹
	Verordening (EG) nr. 999/2001	Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	
9. Melk en zuivelproducten			
	Verordening (EU) 2016/429	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40)	Ja
		Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	
10. Eieren en eiprodukten			
	Verordening (EU) 2016/429	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40)	Ja
		Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	
11. Visserijproducten, tweekleppige weekdieren, stekelhuidigen, manteldieren en mariene buikpotigen			
	Verordening (EU) 2016/429	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40)	Ja
		Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	
12. Honing			
	Verordening (EU) 2016/429	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40)	Ja
		Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	

Uitvoer van de Europese Unie naar Zwitserland en uitvoer van Zwitserland naar de Europese Unie		
Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid
Europese Unie	Zwitserland	

13. Slakken en kikkerbiljetjes

Verordening (EU) 2016/429	Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötieën (LFE; RS 916.40) Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401)	Ja
---------------------------	--	----

¹ De erkenning van de gelijkwaardigheid van de wetgevingen inzake toezicht op TSE's bij schapen en geiten zal in het Gemengd Veterinair Comité opnieuw kunnen worden gezien.

Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Uitvoer van de Europese Unie naar Zwitserland en uitvoer van Zwitserland naar de Europese Unie		
Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid
Europese Unie	Zwitserland	
<i>Volksgezondheid</i>		
<p>Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2001 houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën (PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1).</p> <p>Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne (PB L 139 van 30.4.2004, blz. 1).</p> <p>Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke hygiënevoorschriften voor levensmiddelen van dierlijke oorsprong (PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55).</p> <p>Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de voorschriften voor de voedselketen betreffende de dierlijke producten te verifiëren:</p> <p>Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles)</p>	<p>Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötieën (OFE; RS 916.401).</p> <p>Verordening van 23 november 2005 inzake de primaire productie (OPPr; RS 916.020).</p> <p>Verordening van het DEFR van 23 november 2005 inzake de hygiëne in de primaire productie (OHyPPr; RS 916.020.1).</p> <p>Verordening van het DFI van 23 november 2005 inzake de hygiëne bij het slachten van dieren (OHyAb; RS 817.190.1).</p> <p>Verordening van 23 november 2005 van het DFI betreffende de hygiëne van de melkproductie (OHyPL; RS 916.351.021.1).</p> <p>Verordening van 23 april 2008 inzake de bescherming van dieren (OPAn; RS 455.1).</p> <p>Verordening van 20 oktober 2010 inzake de controle van melk (OCL; RS 916.351.0).</p> <p>Verordening van 16 november 2011 betreffende basisopleiding, opleiding voor beroepskwalificaties en bijscholing van personeel van de openbare veterinaire dienst (RS 916.402).</p> <p>Federale wet van 20 juni 2014 inzake levensmiddelen en gebruiksvoorwerpen (LDAI; RS 817.0).</p> <p>Verordening van 16 december 2016 inzake het slachten van dieren en de vleescontrole (OAbCV; RS 817.190).</p> <p>Verordening van 16 december 2016 inzake levensmiddelen en gebruiksvoorwerpen (ODAIous; RS 817.02).</p> <p>Verordening van het DFI van 16 december 2016 inzake hygiëne bij voedselgerelateerde activiteiten (OHyG; RS 817.024.1).</p> <p>Verordening van het DFI van 16 december 2016 inzake levensmiddelen van dierlijke oorsprong (ODAIAn; RS 817.022.108).</p> <p>Verordening van 27 mei 2020 inzake de uitvoering van de</p>	<p>Ja, met bijzondere voorwaarde n</p>

Uitvoer van de Europese Unie naar Zwitserland en uitvoer van Zwitserland naar de Europese Unie

Handelsvoorwaarden

Gelijkwaard
igheid

Europese Unie

Zwitserland

(PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1).

levensmiddelenwetgeving (OELDAI; RS 817.042).

Verordening (EG) nr. 2073/2005 van de Commissie van 15 november 2005
inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen (PB L 338 van
22.12.2005, blz. 1).

Uitvoer van de Europese Unie naar Zwitserland en uitvoer van Zwitserland naar de Europese Unie

Handelsvoorwaarden

Gelijkwaardigheid

Europese Unie

Zwitserland

Verordening (EG) nr. 2074/2005 van de Commissie van 5 december 2005 tot vaststelling van uitvoeringsmaatregelen voor bepaalde producten die onder Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 (PB L 338 van 22.12.2005, blz. 27).

Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375 van de Commissie van 10 augustus 2015 tot vaststelling van specifieke voorschriften voor de officiële controles op *Trichinella* in vlees (PB L 212 van 11.8.2015, blz. 7).

Bescherming van dieren

Verordening (EG) nr. 1099/2009 van de Raad van 24 september 2009 inzake de bescherming van dieren bij het doden (PB L 303 van 18.11.2009, blz. 1).

Federale wet van 16 december 2005 inzake het dierenwelzijn (LPA; RS 455).

Verordening van 23 april 2008 inzake de bescherming van dieren (OPAn; RS 455.1). Ja, met bijzondere

Verordening van het OSAV van 8 november 2021 inzake de bescherming van dieren bij het doden (OPAnAb; RS 455.110.2). voorwaarden

Verordening van 16 december 2016 inzake het slachten van dieren en de vleescontrole (OAbCV; RS 817.190). n

Uitvoeringsbepalingen en bijzondere voorwaarden

- 1) Zwitserland is geïntegreerd in het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en alle componenten daarvan, zoals gedefinieerd in Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie. Zwitserland wijst daartoe een contactpunt aan.
- 2) Op voor menselijke consumptie bestemde dierlijke producten waarin tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland wordt gehandeld, zijn dezelfde voorwaarden van toepassing als op voor menselijke consumptie bestemde dierlijke producten waarin tussen de lidstaten van de Europese Unie wordt gehandeld, ook wat betreft de bescherming van de dieren bij het doden. Zo nodig gaan deze producten vergezeld van de voor het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie of in deze bijlage vastgestelde gezondheidscertificaten, die via het Traces-systeem beschikbaar zijn.
- 3) Zwitserland stelt de lijst van zijn erkende bedrijven op overeenkomstig de bepalingen van artikel 45 (registratie/erkenning van bedrijven) van Uitvoeringsverordening (EG) 2019/1715.
- 4) Voor zijn invoer past Zwitserland dezelfde bepalingen toe als de ter zake geldende bepalingen op Unieniveau.
- 5) De bevoegde autoriteiten van Zwitserland verplichten zich ertoe dat de karkassen en het vlees van gedomesticeerde varkens die in de Europese Unie in de handel worden gebracht, zijn onderzocht op de aanwezigheid van *Trichinella* in de karkassen en het vlees van gedomesticeerde varkens.
- 6) Voor de onderzoeken op de aanwezigheid van *Trichinella* worden in Zwitserland de in bijlage I, hoofdstukken I en II, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2015/1375 van de Commissie beschreven detectiemethoden gebruikt.

- 7) Overeenkomstig de bepalingen van artikel 8, lid 1, punt a), en lid 3, van de Verordening van het DFI van 23 november 2005 inzake de hygiëne bij het slachten van dieren (OHyAb; RS 817.190.1) en artikel 10, lid 8, van de Verordening van het DFI van 16 december 2016 inzake levensmiddelen van dierlijke oorsprong (ODAIAn; RS 817.022.108) zijn die karkassen en dat vlees van gedomesticeerde mest- en slachtvarkens alsook de daarvan afgeleide vleesbereidingen, vleesproducten en verwerkte vleesproducten die niet voor de markt van de Europese Unie bestemd zijn, voorzien van een gezondheidsmerk overeenkomstig bijlage 9, laatste alinea, van de verordening van het DFI van 23 november 2005 inzake de hygiëne bij het slachten van dieren (OHyAb; RS 817.190.1).

Overeenkomstig artikel 10 van de Verordening van het DFI van 16 december 2016 mogen deze producten niet in het handelsverkeer met de lidstaten van de Europese Unie worden gebracht.

- 8) Overeenkomstig artikel 2 van de Verordening van het DFI van 16 december 2016 inzake hygiëne bij voedselgerelateerde activiteiten (OHyg; RS 817.024.1) mogen de Zwitserse bevoegde autoriteiten in bepaalde gevallen voorzien in uitzonderingen op de artikelen 8, 10 en 14 van die verordening:

- a) om tegemoet te komen aan de behoeften van bedrijven in berggebieden als vermeld in de Federale wet van 6 oktober 2006 inzake het regionale beleid (RS 901.0) en de Verordening van 28 november 2007 inzake het regionale beleid (OPR; RS.901.021).

De Zwitserse bevoegde autoriteiten verbinden zich ertoe om de Commissie schriftelijk van deze aanpassingen in kennis te stellen. Deze kennisgeving omvat:

- een gedetailleerde beschrijving van de bepalingen die volgens de Zwitserse bevoegde autoriteiten moeten worden aangepast en van de aard van de aanpassing;
- een beschrijving van de betrokken levensmiddelen en bedrijven;
- uitleg over de redenen voor de aanpassing (zo nodig met een samenvatting van de verrichte risicoanalyse en met vermelding van eventuele maatregelen die moeten worden genomen opdat de doelstellingen van de Verordening van het DFI van 16 december 2016 inzake hygiëne bij voedselgerelateerde activiteiten (OHyg; RS 817.024.1) door de aanpassing niet in het gedrang komen);
- eventuele andere relevante informatie.

Na ontvangst van deze kennisgeving hebben de Commissie en de lidstaten van de Europese Unie drie maanden de tijd om hun opmerkingen schriftelijk mee te delen. Zo nodig komt het Gemengd Veterinair Comité bijeen;

- b) voor de vervaardiging van levensmiddelen met traditionele kenmerken.

De Zwitserse bevoegde autoriteiten verbinden zich ertoe om de Commissie uiterlijk twaalf maanden na de verlening van deze individuele of algemene afwijkingen schriftelijk van deze aanpassingen in kennis te stellen. Elke kennisgeving omvat:

- een korte beschrijving van de eisen die zijn aangepast;
- een beschrijving van de desbetreffende levensmiddelen en bedrijven, en
- eventuele andere relevante informatie.

9) De Commissie stelt Zwitserland in kennis van de afwijkingen en aanpassingen die de lidstaten van de Europese Unie toepassen overeenkomstig artikel 13 van Verordening (EG) nr. 852/2004, artikel 10 van Verordening (EG) nr. 853/2004 en artikel 7 van Verordening (EG) nr. 2074/2005.

10) De referentielaboratoria van de Europese Unie voor residuen van diergeneesmiddelen en verontreinigingen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong worden overeenkomstig artikel 99 van Verordening (EU) 2017/625 bekendgemaakt op de website van de Europese Commissie.

Zwitserland draagt zijn deel van de kosten voor de uit deze aanwijzingen voortvloeiende werkzaamheden. De functies en taken van deze laboratoria zijn vastgesteld in artikel 94 van Verordening (EU) 2017/625.

De lijst van de nationale referentielaboratoria voor Zwitserland wordt bekendgemaakt op de website van het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden.

11) In afwachting van de erkenning van de onderlinge aanpassing van de wetgeving van de Europese Unie en de Zwitserse wetgeving, ziet Zwitserland in verband met de uitvoer naar de Europese Unie toe op de naleving van de onderstaande rechtsinstrumenten en de uitvoeringsbepalingen daarvan:

1. Verordening (EEG) nr. 315/93 van de Raad van 8 februari 1993 tot vaststelling van communautaire procedures inzake verontreinigingen in levensmiddelen (PB L 37 van 13.2.1993, blz. 1);
2. Uitvoeringsverordening (EU) nr. 872/2012 van de Commissie van 1 oktober 2012 tot vaststelling van de lijst van aromastoffen als bedoeld in Verordening (EG) nr. 2232/96 van het Europees Parlement en de Raad, tot opname van die lijst in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1334/2008 van het Europees Parlement en de Raad en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1565/2000 van de Commissie en Beschikking 1999/217/EG van de Commissie (PB L 267 van 2.10.2012, blz. 1);

3. Richtlijn 96/22/EG van de Raad van 29 april 1996 betreffende het verbod op het gebruik, in de veehouderij, van bepaalde stoffen met hormonale werking en van bepaalde stoffen met thyreostatische werking, alsmede van β -agonisten en tot intrekking van de Richtlijnen 81/602/EEG, 88/146/EEG en 88/299/EEG (PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3);
4. Richtlijn 1999/2/EG van het Europees Parlement en de Raad van 22 februari 1999 betreffende de onderlinge aanpassing van de wetgevingen van de lidstaten inzake de behandeling van voedsel en voedsel ingrediënten met ioniserende straling (PB L 66 van 13.3.1999, blz. 16);
5. Richtlijn 1999/3/EG van het Europees Parlement en de Raad van 22 februari 1999 inzake de vaststelling van een communautaire lijst van voedsel en voedsel ingrediënten die mogen worden behandeld met ioniserende straling (PB L 66 van 13.3.1999, blz. 24);
6. Beschikking 2002/840/EG van de Commissie van 23 oktober 2002 tot goedkeuring van de lijst van erkende installaties in derde landen voor de doorstraling van levensmiddelen (PB L 287 van 25.10.2002, blz. 40);
7. Verordening (EG) nr. 2065/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 10 november 2003 inzake in of op levensmiddelen gebruikte of te gebruiken rookaroma's (PB L 309 van 26.11.2003, blz. 1);
8. Verordening (EU) 2023/915 van de Commissie van 25 april 2023 betreffende maximumgehalten aan bepaalde verontreinigingen in levensmiddelen en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1881/2006 (PB L 119 van 5.5.2023, blz. 103);
9. Verordening (EG) nr. 1332/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 inzake voedingsenzymen en tot wijziging van Richtlijn 83/417/EEG van de Raad, Verordening (EG) nr. 1493/1999 van de Raad, Richtlijn 2000/13/EG, Richtlijn 2001/112/EG van de Raad en Verordening (EG) nr. 258/97 (PB L 354 van 31.12.2008, blz. 7);
10. Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 inzake levensmiddelenadditieven (PB L 354 van 31.12.2008, blz. 16);
11. Verordening (EG) nr. 1334/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 inzake aroma's en bepaalde voedsel ingrediënten met aromatiserende

eigenschappen voor gebruik in en op levensmiddelen en tot wijziging van Verordening (EEG) nr. 1601/91 van de Raad, Verordening (EG) nr. 2232/96, Verordening (EG) nr. 110/2008 en Richtlijn 2000/13/EG (PB L 354 van 31.12.2008, blz. 34).

12. Verordening (EU) nr. 231/2012 van de Commissie van 9 maart 2012 tot vaststelling van de specificaties van de in de bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad opgenomen levensmiddelenadditieven (PB L 83 van 22.3.2012, blz. 1);
13. Richtlijn 2009/32/EG van het Europees Parlement en de Raad van 23 april 2009 betreffende de onderlinge aanpassing van de wetgevingen der lidstaten inzake het gebruik van extractiemiddelen bij de productie van levensmiddelen en bestanddelen daarvan (PB L 141 van 6.6.2009, blz. 3);
14. Verordening (EG) nr. 470/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 6 mei 2009 tot vaststelling van communautaire procedures voor het vaststellen van grenswaarden voor residuen van farmacologisch werkzame stoffen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong, tot intrekking van Verordening (EEG) nr. 2377/90 van de Raad en tot wijziging van Richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad en van Verordening (EG) nr. 726/2004 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 152 van 16.6.2009, blz. 11).

- 12) Zwitserland past dezelfde bepalingen toe als die van artikel 107 (met uitzondering van lid 6), in samenhang met artikel 37, lid 5, van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad, wat betreft het gebruik van antimicrobiële geneesmiddelen bij gebruiksdieren, overeenkomstig zijn in de delen I. Landdieren en II. Aquacultuurdieren en-producten van aanhangsel 2 van deze bijlage opgesomde wetgeving.

Gezien de bepalingen in de twee bovenvermelde delen wordt Zwitserland voor de toepassing van artikel 118 van Verordening (EU) 2019/6 tot en met 1 juli 2028 niet als derde land beschouwd.

Het stelt het Gemengd Veterinair Comité onverwijld in kennis van elke verdere wijziging van haar wetgeving inzake antimicrobiële geneesmiddelen voor gebruiksdieren.

Vóór 1 juli 2028 beziet het Gemengd Veterinair Comité dit lid opnieuw.

“Niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten”

Uitvoer van de Europese Unie naar Zwitserland en uitvoer van Zwitserland naar de Europese Unie

Uitvoer van de Europese Unie naar Zwitserland en uitvoer van Zwitserland naar de Europese Unie		
Handelsvoorwaarden		Gelijkwaardigheid
Europese Unie*	Zwitserland*	
* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2014.		
<ol style="list-style-type: none"> 1. Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2001 houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën (PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1); 2. Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1774/2002 (Verordening dierlijke bijproducten) (PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1); 3. Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie van 25 februari 2011 tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot uitvoering van Richtlijn 97/78/EG van de Raad wat betreft bepaalde monsters en producten die vrijgesteld zijn van veterinaire controles aan de grens krachtens die richtlijn (PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1). 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Verordening van 23 november 2005 inzake het slachten van dieren en de vleescontrole (OAbCV; RS 817.190); 2. Verordening van het DFI van 23 november 2005 inzake de hygiëne bij het slachten van dieren (OHyAb; RS 817.190.1); 3. Verordening van 27 juni 1995 inzake epizoötiëen (OFE; RS 916.401); 4. Verordening van 18 april 2007 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten (OITE; RS 916.443.10); 5. Verordening van 25 mei 2011 inzake de verwijdering van dierlijke bijproducten (OESPA; RS 916.441.22). 	<p>Ja, met bijzondere voorwaarde n</p>

Bijzondere voorwaarden

Voor zijn invoer past Zwitserland dezelfde bepalingen toe als in de artikelen 25 tot en met 28 en 30 tot en met 31 en in de bijlagen XIV en XV (certificaten) bij Verordening (EU) nr. 142/2011, overeenkomstig de artikelen 41 en 42 Verordening (EG) nr. 1069/2009.

Op de handel in materiaal van categorie 1 en 2 is artikel 48 van Verordening (EG) nr. 1069/2009 van toepassing.

In het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland gaat materiaal van categorie 3 vergezeld van handelsdocumenten en gezondheidscertificaten volgens hoofdstuk III van bijlage VIII bij Verordening (EU) nr. 142/2011, overeenkomstig artikel 17 van Verordening (EU) nr. 142/2011 en de artikelen 21 en 48 van Verordening (EG) nr. 1069/2009.

Overeenkomstig titel II, hoofdstuk I, afdeling 2, van Verordening (EG) nr. 1069/2009 en hoofdstuk IV van en bijlage IX bij Verordening (EU) nr. 142/2011 stelt Zwitserland een lijst op van de desbetreffende bedrijven.

HOOFDSTUK II

Andere sectoren die niet onder hoofdstuk I vallen

Uitvoer van de Europese Unie naar Zwitserland en uitvoer van Zwitserland naar de Europese Unie
De uitvoer vindt plaats volgens de voorwaarden die gelden voor het handelsverkeer binnen de Unie.
De zendingen gaan daarom in voorkomend geval vergezeld van een door de bevoegde autoriteiten
afgegeven certificaat waarin is vermeld dat aan deze voorwaarden is voldaan.

Zo nodig worden de modellen van de certificaten in het Gemengd Veterinair Comité besproken.”.

BIJLAGE VI

Aanhangsel 10 van bijlage 11 bij de landbouwovereenkomst wordt vervangen door:

“Aanhangsel 10

Dierlijke producten: grenscontroles en retributies

HOOFDSTUK I

Algemene bepalingen

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

Europese Unie	Zwitserland
<ol style="list-style-type: none">1. Verordening (EG) nr. 178/2002 van het Europees Parlement en de Raad van 28 januari 2002 tot vaststelling van de algemene beginselen en voorschriften van de levensmiddelenwetgeving, tot oprichting van een Europese Autoriteit voor voedselveiligheid en tot vaststelling van procedures voor voedselveiligheidsaangelegenheden (PB L 31 van 1.2.2002, blz. 1);2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de in dit hoofdstuk bedoelde voorschriften te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement	<ol style="list-style-type: none">1. Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötiën (LFE; RS 916.40), met name artikel 57;2. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT; RS 916.443.10);3. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT-DFI; RS 916.443.106);4. Verordening van 30 oktober 1985 inzake de door het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden ontvangen retributies (RS 916.472).

<p>en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1);</p> <p>3. Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie van 30 september 2019 tot vaststelling van regels inzake de werking van het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en de systeemcomponenten ervan (de Imsoc-verordening) (PB L 261 van 14.10.2019, blz. 37).</p>	
--	--

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Zwitserland is geïntegreerd in het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en alle componenten daarvan, zoals gedefinieerd in Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie. Zwitserland wijst daartoe een contactpunt aan. Zo nodig worden in het Gemengd Veterinair Comité overgangsmatregelen vastgesteld.
2. De partijen verlenen elkaar wederzijdse administratieve bijstand overeenkomstig de artikelen 104 tot en met 107 van Verordening (EU) 2017/625 met het oog op de juiste toepassing van dit aanhangsel. De toepassing van artikel 108 van Verordening (EU) 2017/625 valt onder de bevoegdheid van het Gemengd Veterinair Comité.

HOOFDSTUK II

Toepasselijke veterinaire controles in het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

De veterinaire controles in het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland worden uitgevoerd overeenkomstig de volgende bepalingen.

Europese Unie	Zwitserland
<ol style="list-style-type: none">1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;2. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de in dit hoofdstuk bedoelde voorschriften te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG,	<ol style="list-style-type: none">1. Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötiën (LFE; RS 916.40), met name artikel 57;2. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE; RS 916.443.11);3. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met de EU-lidstaten, IJsland, Noorwegen en Noord-Ierland (OITE-UE-DFI; RS 916.443.111);4. Verordening van 28 november 2014 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van gezelschapsdieren (OITE-AC; RS 916.443.14);5. Verordening van 30 oktober 1985 inzake de door het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden ontvangen retributies (RS 916.472).

<p>1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1);</p> <p>3. Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie van 30 september 2019 tot vaststelling van regels inzake de werking van het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en de systeemcomponenten ervan (de Imsoc-verordening) (PB L 261 van 14.10.2019, blz. 37).</p>	
---	--

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

In de in artikel 102 en artikelen 104 tot en met 107 van Verordening (EU) 2017/625 bedoelde gevallen nemen de bevoegde autoriteiten van de plaats van bestemming onverwijld contact op met de bevoegde autoriteiten van de plaats van verzending. Zij nemen alle nodige maatregelen en delen aan de bevoegde autoriteit van de plaats van verzending en aan de Commissie de aard van de verrichte controles, de genomen beslissingen en de redenen daarvan mede.

HOOFDSTUK III

Veterinaire controles voor de invoer uit derde landen

A. WETGEVING*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

De controles op de invoer uit derde landen worden verricht overeenkomstig de volgende bepalingen.

Europese Unie	Zwitserland
<p>1. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de in dit hoofdstuk bedoelde voorschriften te verifiëren: Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1);</p>	<p>1. Wet van 1 juli 1966 inzake epizoötiën (LFE; RS 916.40), met name artikel 57;</p> <p>2. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT; RS 916.443.10);</p> <p>3. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT-DFI; RS 916.443.106);</p> <p>4. Verordening van 28 november 2014 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van gezelschapsdieren (OITE-AC; RS 916.443.14);</p> <p>5. Verordening van 30 oktober 1985 inzake de door het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden ontvangen retributies (RS 916.472).</p> <p>6. Federale wet van 20 juni 2014 inzake levensmiddelen en gebruiksvoorwerpen (LDAI; RS 817.0);</p> <p>7. Verordening van 16 december 2016 inzake levensmiddelen en gebruiksvoorwerpen (ODAIous, RS 817.02);</p> <p>8. Verordening van 27 mei 2020 inzake de uitvoering van de levensmiddelenwetgeving (OELDAI; RS 817.042);</p>
<p>2. Richtlijn 96/22/EG van de Raad van 29 april 1996 betreffende het verbod op het</p>	<p>9. Verordening van het DFI van 16 december 2016 tot vaststelling van</p>

Europese Unie	Zwitserland
<p>gebruik, in de veehouderij, van bepaalde stoffen met hormonale werking en van bepaalde stoffen met thyreostatische werking, alsmede van β-agonisten en tot intrekking van de Richtlijnen 81/602/EEG, 88/146/EEG en 88/299/EEG (PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3);</p> <p>3. Beschikking 2002/657/EG van de Commissie van 12 augustus 2002 ter uitvoering van Richtlijn 96/23/EG van de Raad wat de prestaties van analysemethoden en de interpretatie van resultaten betreft (PB L 221 van 17.8.2002, blz. 8);</p> <p>4. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;</p> <p>5. Verordening (EG) nr. 470/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 6 mei 2009 tot vaststelling van communautaire procedures voor het vaststellen van grenswaarden voor residuen van farmacologisch werkzame stoffen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong, tot intrekking van Verordening (EEG) nr. 2377/90 van de Raad en tot wijziging van Richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad en van Verordening (EG) nr. 726/2004 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 152 van 16.6.2009, blz. 11);</p> <p>6. Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie van 16 december 2020 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van</p>	<p>maximumgehalten aan bestrijdingsmiddelenresiduen in of op producten van plantaardige of dierlijke oorsprong (OPOVA; RS 817.021.23).</p>

Europese Unie	Zwitserland
<p>diergezondheidscertificaten, modellen van officiële certificaten en modellen van diergezondheids-/officiële certificaten, voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen binnen de Unie van zendingen van bepaalde categorieën dieren en goederen, en officiële certificering met betrekking tot dergelijke certificaten en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 599/2004, Uitvoeringsverordeningen (EU) nr. 636/2014 en (EU) 2019/628, Richtlijn 98/68/EG en de Beschikkingen 2000/572/EG, 2003/779/EG en 2007/240/EG (PB L 442 van 30.12.2020, blz. 1);</p> <p>7. Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2236 van de Commissie van 16 december 2020 tot vaststelling van regels voor de toepassing van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van diergezondheidscertificaten voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen binnen de Unie van zendingen van waterdieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong van waterdieren, officiële certificering van dergelijke certificaten, en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1251/2008 (PB L 442 van 30.12.2020, blz. 410);</p> <p>8. Uitvoeringsverordening (EU) 2021/403 van de Commissie van 18 maart 2021 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van de Verordeningen (EU) 2016/429 en (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft modellen van diergezondheidscertificaten en modellen van diergezondheids-/officiële certificaten voor de binnenkomst in de Unie en verplaatsingen tussen lidstaten van zendingen van bepaalde categorieën landdieren en levende producten daarvan, en officiële certificering van dergelijke certificaten, en tot intrekking van Besluit 2010/470/EU (PB L 113 van</p>	

Europese Unie	Zwitserland
31.3.2021, blz. 1).	

B. UITVOERINGSBEPALINGEN

1. Voor de toepassing van de artikelen 59 en 60 van Verordening (EU) 2017/625 worden de lijsten van grenscontroleposten van de lidstaten van de Europese Unie bekendgemaakt op de website van de Europese Commissie.
2. Voor de toepassing van de artikelen 59 en 60 van Verordening (EU) 2017/625 zijn de grenscontroleposten voor Zwitserland als volgt:

Naam	Traces-code	Erkenningstype
Luchthaven van Zürich	CHZRH4	POA-NHC(2)* POA-HC(2)*
Luchthaven van Genève	CHGVA4	POA-NHC(2)* POA-HC(2)*

* Onder verwijzing naar de erkenningscategorieën als omschreven in bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1014.

Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor het aanbrengen van latere wijzigingen in de lijst van grenscontroleposten, hun inspectiecentra en hun erkenningstype.

3. Het Gemengd Veterinair Comité is bevoegd voor de controles op grond van met name artikel 116 van Verordening (EU) 2017/625 en artikel 57 van de Wet inzake epizoötieën.

HOOFDSTUK IV

Gezondheidsvoorwaarden en controlevoorwaarden voor het handelsverkeer tussen de Europese Unie en Zwitserland

Wat betreft de sectoren waarvoor beide partijen de gelijkwaardigheid van de wetgevingen erkennen, zijn op dierlijke producten waarin tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland wordt gehandeld dezelfde voorwaarden van toepassing als op dierlijke producten waarin tussen de lidstaten van de Europese Unie wordt gehandeld. Zo nodig gaan deze producten vergezeld van de voor het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie of in deze bijlage vastgestelde gezondheidscertificaten, die via het Traces-systeem beschikbaar zijn.

Voor de andere sectoren blijven de in hoofdstuk II van aanhangsel 6 vastgestelde gezondheidsvoorwaarden van toepassing.

HOOFDSTUK V

Gezondheidsvoorwaarden en controlevoorwaarden voor de invoer uit derde landen

I. EUROPESE UNIE — WETGEVING

A. Volksgezondheidsvoorschriften*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

1. Richtlijn 2009/32/EG van het Europees Parlement en de Raad van 23 april 2009 betreffende de onderlinge aanpassing van de wetgevingen der lidstaten inzake het gebruik van extractiemiddelen bij de productie van levensmiddelen en bestanddelen daarvan (PB L 141 van 6.6.2009, blz. 3).
2. Verordening (EG) nr. 1334/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 inzake aroma's en bepaalde voedselingrediënten met aromatiserende eigenschappen voor gebruik in en op levensmiddelen en tot wijziging van Verordening (EEG) nr. 1601/91 van de Raad, Verordening (EG) nr. 2232/96, Verordening (EG) nr. 110/2008 en Richtlijn 2000/13/EG (PB L 354 van 31.12.2008, blz. 34).
3. Verordening (EG) nr. 470/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 6 mei 2009 tot vaststelling van communautaire procedures voor het vaststellen van grenswaarden voor residuen van farmacologisch werkzame stoffen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong, tot intrekking van Verordening (EEG) nr. 2377/90 van de Raad en tot wijziging van Richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad en van Verordening (EG) nr. 726/2004 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 152 van 16.6.2009, blz. 11).

4. Verordening (EEG) nr. 315/93 van de Raad van 8 februari 1993 tot vaststelling van communautaire procedures inzake verontreinigingen in levensmiddelen (PB L 37 van 13.2.1993, blz. 1).
5. Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 inzake levensmiddelenadditieven (PB L 354 van 31.12.2008, blz. 16).
6. Richtlijn 96/22/EG van de Raad van 29 april 1996 betreffende het verbod op het gebruik, in de veehouderij, van bepaalde stoffen met hormonale werking en van bepaalde stoffen met thyreostatische werking, alsmede van β -agonisten en tot intrekking van de Richtlijnen 81/602/EEG, 88/146/EEG en 88/299/EEG (PB L 125 van 23.5.1996, blz. 3).
7. Wat betreft de bepalingen inzake officiële controles die door de bevoegde autoriteiten worden uitgevoerd om de naleving van de in dit hoofdstuk bedoelde voorschriften te verifiëren:

Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1).
8. Richtlijn 1999/2/EG van het Europees Parlement en de Raad van 22 februari 1999 betreffende de onderlinge aanpassing van de wetgevingen van de

lidstaten inzake de behandeling van voedsel en voedselingrediënten met ioniserende straling (PB L 66 van 13.3.1999, blz. 16).

9. Richtlijn 1999/3/EG van het Europees Parlement en de Raad van 22 februari 1999 inzake de vaststelling van een communautaire lijst van voedsel en voedselingrediënten die mogen worden behandeld met ioniserende straling (PB L 66 van 13.3.1999, blz. 24).
10. Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2001 houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën (PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1).
11. Verordening (EG) nr. 2160/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 17 november 2003 inzake de bestrijding van salmonella en andere specifieke door voedsel overgedragen zoönoseverwekkers (PB L 325 van 12.12.2003, blz. 1).
12. Verordening (EG) nr. 2065/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 10 november 2003 inzake in of op levensmiddelen gebruikte of te gebruiken rookaroma's (PB L 309 van 26.11.2003, blz. 1).
13. Richtlijn 2004/41/EG van het Europees Parlement en de Raad van 21 april 2004 houdende intrekking van bepaalde richtlijnen inzake levensmiddelenhygiëne en tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften voor de productie en het in de handel brengen van bepaalde voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong, en tot wijziging van de Richtlijnen 89/662/EEG en 92/118/EEG van de Raad en van Beschikking 95/408/EG van de Raad (PB L 157 van 30.4.2004, blz. 33).
14. Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke hygiënevoorschriften voor levensmiddelen van dierlijke oorsprong (PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55).
15. Verordening (EG) nr. 401/2006 van de Commissie van 23 februari 2006 tot vaststelling van bemonsteringswijzen en analysemethoden voor de officiële controle op het mycotoxinegehalte in levensmiddelen (PB L 70 van 9.3.2006, blz. 12).

16. Verordening (EU) 2017/644 van de Commissie van 5 april 2017 tot vaststelling van bemonsterings- en analysemethoden voor de controle op het gehalte aan dioxinen en dioxineachtige en niet-dioxineachtige pcb's in bepaalde levensmiddelen en tot intrekking van Verordening (EU) nr. 589/2014 (PB L 92 van 6.4.2017, blz. 9).
17. Verordening (EG) nr. 333/2007 van de Commissie van 28 maart 2007 tot vaststelling van bemonsteringswijzen en analysemethoden voor de officiële controle op de gehalten aan lood, cadmium, kwik, anorganisch tin, 3-MCPD en benzo(a)pyreen in levensmiddelen (PB L 88 van 29.3.2007, blz. 29).
18. Artikel 118 van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG (PB L 4 van 7.1.2019, blz. 43).

B. Veterinairrechtelijke voorschriften*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

1. Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (“diergezondheidswetgeving”) (PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1) en de tot en met 31 december 2025 vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringshandelingen op basis van deze verordening;
2. Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2001 houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongiforme encefalopathieën (PB L 147 van 31.5.2001, blz. 1).
3. Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1774/2002 (PB L 300 van 14.11.2009, blz. 1).
4. Verordening (EU) nr. 142/2011 van de Commissie van 25 februari 2011 tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 1069/2009 van het Europees Parlement en

de Raad tot vaststelling van gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten en afgeleide producten en tot uitvoering van Richtlijn 97/78/EG van de Raad wat betreft bepaalde monsters en producten die vrijgesteld zijn van veterinaire controles aan de grens krachtens die richtlijn (PB L 54 van 26.2.2011, blz. 1).

C. Andere specifieke maatregelen*

- * Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2014.
- 1. Interim-overeenkomst inzake handel en een douane-unie tussen de Europese Economische Gemeenschap en de Republiek San Marino - Gemeenschappelijke verklaring - Verklaring van de Gemeenschap (PB L 359 van 9.12.1992, blz. 14).
- 2. Besluit 94/1/EG, EGKS van de Raad en de Commissie van 13 december 1993 betreffende de sluiting van de Overeenkomst betreffende de Europese Economische Ruimte tussen de Europese Gemeenschappen, hun lidstaten en de Republiek Oostenrijk, de Republiek Finland, de Republiek IJsland, het Vorstendom Liechtenstein, het Koninkrijk Noorwegen, het Koninkrijk Zweden en de Zwitserse Bondsstaat (PB L 1 van 3.1.1994, blz. 1).
- 3. Besluit 97/132/EG van de Raad van 17 december 1996 betreffende de sluiting van de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten (PB L 57 van 26.2.1997, blz. 4).
- 4. Besluit 97/345/EG van de Raad van 17 februari 1997 betreffende de sluiting van een protocol inzake veterinaire vraagstukken, als aanvulling op de overeenkomst in de vorm van een briefwisseling tussen de Europese Economische Gemeenschap en het Prinsdom Andorra (PB L 148 van 6.6.1997, blz. 15).
- 5. Besluit 98/258/EG van de Raad van 16 maart 1998 betreffende de sluiting van de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Verenigde Staten van Amerika inzake sanitaire maatregelen ter bescherming van de

volksgezondheid en de diergezondheid bij de handel in levende dieren en dierlijke producten (PB L 118 van 21.4.1998, blz. 1).

6. Besluit 98/504/EG van de Raad van 29 juni 1998 betreffende de sluiting van de Interim-overeenkomst betreffende de handel en aanverwante zaken tussen de Europese Gemeenschap, enerzijds, en de Verenigde Mexicaanse Staten, anderzijds (PB L 226 van 13.8.1998, blz. 24).
7. Besluit 1999/201/EG van de Raad van 14 december 1998 betreffende de sluiting van de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Canada inzake sanitaire maatregelen ter bescherming van de volksgezondheid en de diergezondheid bij de handel in levende dieren en dierlijke producten (PB L 71 van 18.3.1999, blz. 1).
8. Besluit 1999/778/EG van de Raad van 15 november 1999 betreffende de sluiting van een protocol inzake veterinaire vraagstukken, als aanvulling op de overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap enerzijds en de regering van Denemarken en de landsregering van de Faeröer anderzijds (PB L 305 van 30.11.1999, blz. 25).
9. Aanvullend protocol 1999/1130/EG inzake veterinaire vraagstukken bij de overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap enerzijds en de regering van Denemarken en de landsregering van de Faeröer anderzijds (PB L 305 van 30.11.1999, blz. 26).
10. Besluit 2002/979/EG van de Raad van 18 november 2002 betreffende de ondertekening en de voorlopige toepassing van de bepalingen van de Overeenkomst tot oprichting van een associatie tussen de Europese Gemeenschap en haar lidstaten, enerzijds, en de Republiek Chili, anderzijds (PB L 352 van 30.12.2002, blz. 1).

2. Zwitserland – Wetgeving*

* Elke verwijzing naar een wetsbesluit geldt, tenzij anders aangegeven, als een verwijzing naar dat besluit, als gewijzigd vóór 31 december 2025.

A. Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT; RS 916.443.10).

B. Verordening van het DFI van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT-DFI; RS 916.443.106).

3. Uitvoeringsbepalingen

A. Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden past tegelijk met de lidstaten van de Europese Unie de voorwaarden voor binnenkomst van de in punt I van hoofdstuk V van dit aanhangsel bedoelde besluiten, de uitvoeringsmaatregelen en de lijsten van inrichtingen waaruit de overeenkomstige invoer is toegestaan, toe. Deze verbintenis geldt voor alle relevante wetsbesluiten, ongeacht de datum van goedkeuring daarvan.

Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden kan strengere maatregelen nemen en aanvullende garanties eisen. In het Gemengd Veterinair Comité vindt overleg plaats om adequate oplossingen te zoeken.

Het Federaal Bureau Voedselveiligheid en Veterinaire Aangelegenheden en de lidstaten van de Europese Unie stellen elkaar in kennis van de specifieke invoervoorwaarden die op bilateraal niveau zijn vastgesteld en niet op Unieniveau zijn geharmoniseerd.

- B. De in hoofdstuk III, deel B, punt1, van dit aanhangsel bedoelde grenscontroleposten van de lidstaten van de Europese Unie voeren de controles op de voor Zwitserland bestemde invoer uit derde landen uit overeenkomstig hoofdstuk III, deel A, van dit aanhangsel.
- C. De in hoofdstuk III, deel B, punt 2, van dit aanhangsel vermelde grenscontroleposten van Zwitserland voeren de controles op de voor de lidstaten van de Unie bestemde invoer uit derde landen uit overeenkomstig hoofdstuk III, deel A, van dit aanhangsel.
- D. Overeenkomstig de bepalingen van de Verordening van 18 november 2015 inzake de invoer, doorvoer en uitvoer van dieren en dierlijke producten in het handelsverkeer met derde landen (OITE-PT; RS 916.443.10) behoudt de Bondstaat Zwitserland de mogelijkheid om rundvlees in te voeren dat afkomstig is van runderen die met groeihormonen kunnen zijn behandeld. De uitvoer van dit vlees naar de Europese Unie is verboden. Zwitserland:
 - beperkt het gebruik van dit vlees tot de rechtstreekse verkoop aan de consument door detailhandelsbedrijven onder passende etiketteringsvoorwaarden;
 - beperkt het binnenbrengen daarvan tot Zwitserse grenscontroleposten,

- handhaaft een passend traceerbaarheids- en kanalisatiesysteem om elke mogelijkheid van het later binnenbrengen van het vlees op het grondgebied van de lidstaten van de Europese Unie te voorkomen;
 - dient éénmaal per jaar bij de Commissie een verslag over de oorsprong en de bestemming van de invoer en een lijst van de uitgevoerde controles in om de Commissie in staat te stellen na te gaan of de bij de vorige streepjes genoemde voorwaarden zijn nageleefd;
 - als zich problemen voordoen, worden deze bepalingen door het Gemengd Veterinair Comité onderzocht.
- E. Zwitserland wordt voor de toepassing van artikel 118 van Verordening (EU) 2019/6 tot en met 1 juli 2028 niet als derde land beschouwd.
- Vóór 1 juli 2028 beziet het Gemengd Veterinair Comité dit lid opnieuw.

HOOFDSTUK VI

Retributies

1. Er is geen retributie verschuldigd voor de veterinaire controles in het handelsverkeer tussen de lidstaten van de Europese Unie en Zwitserland.
2. Voor de veterinaire controles op de invoer uit derde landen verbinden de Zwitserse autoriteiten zich ertoe de retributies in verband met de officiële controles als bedoeld in Verordening (EU) 2017/625 te innen.”.