

Module C: Primaire Dierlijke Productie

Versie 1 dd 13/07/2012

INHOUD

INHOUD	I
<i>MODULE C: DIERLIJKE PRODUCTIE</i>	<i>4</i>
1. Algemene voorwaarden	4
1.1 Registratie van het bedrijf	4
1.2 Dierenvoeder en drinkwater	5
1.3 Dierengezondheid	10
1.4 Dierenwelzijn	17
1.5 Uitrusting en hygiëne	19
1.6 Traceerbaarheid	22
1.7 Meldingsplicht	26
1.8 Transport van eigen dieren door de veehouder	27
1.9 Bijlagen bij de Algemene Voorwaarden	30
2 Rundvee	65
2.1 Bedrijfsregistratie	65
2.2 Identificatie & registratie van de dieren	65
2.3 Dierengezondheid rundvee	68
2.4 Dierenwelzijn rundvee	69
2.5 Uitrusting en hygiëne rundvee	70
2.6 Transport rundvee	70
2.7 Bijkomende bepalingen voor melkvee	71
2.8 Reglementering voor rechtstreekse verkoop aan de consument dmv melkautomaten, en eigen transport van rauwe melk.	75
2.9 Bijlagen bij rundvee	79
3. Vleeskalveren	96
3.1 Bedrijfsregistratie	96
3.2 Identificatie & registratie van de dieren	96
3.3 Dierenvoeder en drinkwater	99
3.4 Dierenwelzijn	99
3.5 Uitrusting en hygiëne	99
3.6 Transport vleeskalveren	101
3.7 Bijlagen bij vleeskalveren	102
4. Varkens	119
4.1 Bedrijfsregistratie	119
4.2 Identificatie en registratie van de dieren	119
4.3 Dierenvoeder en drinkwater	120
4.4 Dierengezondheid	120
4.5 Dierenwelzijn	122
4.6 Uitrusting en hygiëne	125

4.7.	Transport.....	126
4.8	Bijlagen bij varkens.....	129
5.	<i>Kleine herkauwers en hertachtigen.....</i>	<i>139</i>
5.1	Bedrijfsregistratie.....	139
5.2	Identificatie en registratie van de dieren.....	140
5.3	Dierengezondheid.....	142
5.4	Dierenwelzijn.....	143
5.5	Transport.....	143
5.6	Bijkomende bepalingen voor melkbedrijven.....	144
5.7	Reglementering voor rechtstreekse verkoop aan de consument.....	147
5.8	Bijlagen bij kleine herkauwers en hertachtigen.....	149
6.	<i>Broeierijen.....</i>	<i>165</i>
6.1.	Bedrijfsregistratie.....	165
6.2.	Identificatie en registratie van de dieren.....	165
6.3.	Dierengezondheid.....	166
6.4.	Dierenwelzijn.....	166
6.5.	Uitrusting en hygiëne.....	166
6.6.	Transport.....	168
6.7.	Traceerbaarheid.....	169
6.8	Bijlagen bij broeierijen.....	170
7.	<i>Pluimvee.....</i>	<i>178</i>
7.1.	Bedrijfsregistratie.....	178
7.2.	Identificatie en registratie van de dieren.....	181
7.3	Dierenvoeder en drinkwater.....	183
7.4	Dierengezondheid.....	185
7.5	Dierenwelzijn.....	192
7.6	Uitrusting en hygiëne.....	197
7.7	Transport.....	202
7.8	Rechtstreekse verkoop aan de consument van eieren.....	202
7.9	Bijlagen bij Pluimvee.....	204
8.	<i>Loopvogels.....</i>	<i>248</i>
8.1.	Bedrijfsregistratie.....	248
8.2.	Dierenvoeder en drinkwater.....	249
8.3.	Dierengezondheid.....	250
8.4.	Dierenwelzijn.....	250
8.5	Bijlagen bij Loopvogels.....	252
9.	<i>Paardachtigen (Equidae).....</i>	<i>262</i>
9.1.	Bedrijfsregistratie.....	262
9.2.	Identificatie en registratie van de dieren.....	262
9.3.	Dierengezondheid.....	264
9.4.	Dierenwelzijn.....	264
9.5.	Uitrusting en hygiëne.....	265

9.6.	Transport.....	265
9.7.	Bijkomende bepalingen voor paardenmelkerijen.....	265
9.7	Bijlagen bij Equidae.....	270
10.	<i>Konijnen (Lagomorpha)</i>	285
10.1.	Bedrijfsregistratie	285
10.2.	Dierengezondheid.....	285
10.3.	Transport van konijnen.....	286

MODULE C: DIERLIJKE PRODUCTIE

1. Algemene voorwaarden

1.1 Registratie van het bedrijf

1.1.1 Registratie

Het FAVV moet op de hoogte zijn van alle activiteiten die een veehouder uitvoert met zijn productiedieren (zoals melken, vleesproductie, eieren, ...) en van de plaats (inrichting) waar deze activiteit wordt uitgeoefend.

Door zich te laten registreren bij het FAVV is deze van deze activiteiten op de hoogte.

Het FAVV registreert de veehouders, de activiteiten en de dieren in haar databanken, waaronder SANITEL.

Een **registratie** van een activiteit behoeft geen verder onderzoek door het FAVV en kan onmiddellijk gebeuren door DGZ of ARSIA.

Deze registratie moet in principe uitgevoerd zijn vooraleer gestart wordt met de activiteit.

1.1.2 Toelating of erkenning?

Er zijn vandaag geen activiteiten met dieren waarvoor een erkenning vereist is. Volgend op de registratie, is voor sommige activiteiten met dieren wel een toelating vereist: (vb. productie van melk, productie van consumptie-eieren, productie van broedeieren, houden van varkens of vleeskalveren, enz...)

Deze toelating kan tegelijk met de registratie via ARSIA en DGZ aangevraagd worden bij het FAVV (op de PCE).

Daar waar DGZ-ARSIA de registratie aflevert, levert enkel het FAVV de toelating af.

Een **toelating** wordt afgeleverd indien het veebedrijf voldoet aan een aantal inrichtingsvoorwaarden. Deze voorwaarden zijn dierspecifiek. Het FAVV levert de toelating met vermelding van de activiteit van het veebedrijf. De toelating wordt afgeleverd na een administratief of technisch onderzoek binnen de dertig dagen en is onbeperkt geldig.

1.1.3 Praktisch

In deze gids staat per hoofdstuk bij de betreffende activiteit beschreven of er een registratie of een toelating nodig is. Voor de meeste activiteiten gebruikt het FAVV een activiteitencode. Deze is eveneens terug te vinden in de specifieke hoofdstukken van deze gids.

De melding van een registratie of aanvraag van een toelating van uw activiteiten moet gebeuren via het typeformulier uit bijlage 1 (1.9.1) dat moet overgemaakt worden aan uw PCE (Provinciale Controle Eenheid van het FAVV) of aan de vereniging (DGZ of ARSIA). U kan hierop de activiteitencode overnemen.

Elke wijziging in een activiteit in de dierlijke productie dient gemeld te worden via de vereniging aan uw PCE.

1.1.4 Verificatie van de activiteiten door de landbouwer

- ✓ U kan via uw PCE of een erkende OCI te weten komen welke de activiteiten zijn die voor uw bedrijf geregistreerd zijn bij het FAVV.
- ✓ Het is ook mogelijk via de webtoepassing "Foodweb" uw bedrijf op te zoeken. Dit kan via de URL: <http://foodweb.favv-afsca.be/Foodweb/>. Indien u over een identiteitskaartlezer beschikt, of over een paswoord en log-in, dan kan u eveneens uw persoonlijke gegevens raadplegen op deze toepassing.

1.2 Dierenvoeder en drinkwater

Veilig en kwaliteitsvol dierenvoeder draagt bij tot de diergezondheid en leidt tot veilige en kwaliteitsvolle dierlijke producten. Ook een correcte watervoorziening is belangrijk voor de gezondheid en het welzijn van de dieren.

Zowel drinkwater als bedrijfseigen en aangekocht voeder houden een risico op besmettingen in. Voeder en water kunnen een bron zijn van besmetting met ziekteverwekkers – bijvoorbeeld Salmonella en Escherichia coli, kunnen vervuild zijn met bijvoorbeeld pesticiden, dioxines en zware metalen of drager zijn van vreemde voorwerpen zoals bijvoorbeeld naalden, glas, plastic en metaal.

De samenstelling van de voeders moet specifiek aangepast zijn aan de diersoort (toegelaten toevoegingsmiddelen, verboden grondstoffen, ...). Zo zijn bvb. voeders die coccidiostatica bevatten enkel toegelaten voor bepaalde diersoorten, voeders die vismeel bevatten zijn verboden voor herkauwers. Deze noodzakelijke vermeldingen zijn terug te vinden op het etiket of op de leveringsbon.

1.2.1. Algemene bepalingen betreffende verstrekking en opslag

Alle bepalingen die verband houden met voeder en water zijn aangeduid met een code "F" (Feed) en een oplopend cijfer. In de rechterkolom ("Niveau") duidt de letter "A" of "B" aan wat de maximale score is bij het niet voldoen aan deze eis. (Zie hiervoor ook het punt 1.4 "Beoordelingswijze" bij de Algemene Inleiding, en de certificeringsregeling).

code	Omschrijving vereiste	Niveau
Voeder- en watervoorziening		
F1	Voorzie al uw dieren steeds van voldoende, veilig en kwaliteitsvol voeder.	A
F2	Voorzie al uw dieren steeds van voldoende, vers en proper water.	A
F3	Zorg ervoor dat het verstrekte voeder is afgestemd op het type dier, de leeftijd en het gewicht van de dieren.	A
F4	Verwijder tijdig resten van voeder en water, zodat het niet kan bederven of beschimmelen.	A

Distributiesystemen

F5	Bij gebruik ervan moet je deze systemen voldoende reinigen zodat ze steeds proper zijn.	A
F6	Controleer dagelijks of deze systemen deugdelijk werken zodat de voeder – en drinkwatervoorziening gegarandeerd is.	A

Voederopslag: algemene bepalingen

F7	Zorg ervoor dat dierenvoeder niet in contact kan komen met meststoffen, biociden, afval, enz.	A
F8	Let er vooral op dat het voeder niet kan beschimmelen, en indien dit toch zou voorvallen verwijder dit beschimmeld voeder.	A
F9	Neem maatregelen zodat ongedierte niet bij het voeder kan komen en aldus	B

	verontreiniging met uitwerpselen wordt voorkomen.	
--	---	--

Voederopslag in mengvoedersilo's

F10	Plaats mengvoedersilo's op een verharde ondergrond.	B
F11	Geef de silo's een bedrijfsunieke identificatie, bvb. door ze te nummeren.	B
F12	Sla het mengvoeder apart op per diersoort.	B

1.2.2. Bepalingen bij aangekocht voeder

F13	De dieren worden voorzien van diervoeders afkomstig van erkende, toegelaten of geregistreerde bedrijven (fabrikanten, handelaars, ...)	A
F14	Noteer bij aankoop van ruwvoeders bij een collega landbouwer de datum, aard van het voeder, naam leverancier en hoeveelheid	A

Garanties van de leverancier

Alle Belgische **professionele leveranciers en producenten** van mengvoeders, voedermiddelen, grondstoffen en additieven moeten geregistreerd, toegelaten of erkend zijn door het FAVV.

U kan zich hiervan verzekeren op verschillende manieren:

- ✓ Dmv de gegevens op het etiket, de leveringsbon of de factuur. Bij twijfel of bij een nieuwe leverancier kan je best om een verklaring vragen, waarmee hij aantoonst dat hij in orde is wat betreft de registratie, toelating of erkenning.
- ✓ Dmv een opzoeking op Foodweb van het FAVV (foodweb.favv-afsca.be). Alle operatoren, inclusief de veevoederproducenten en leveranciers zijn hierop terug te vinden. Hier kan ook nagegaan worden over welke toelatingen of erkenningen de operatoren beschikken.
- ✓ Dmv een geldig (= nog niet vervallen) autocontrolecertificaat (G-001).

Indien u ruwvoeders of grondstoffen aankoopt bij een **collega-landbouwer**, is het aan te bevelen – maar niet noodzakelijk- dat deze over een Autocontrolecertificaat in de primaire productie beschikt, omdat dit extra garanties biedt wat betreft het correct gebruik van gewasbeschermingsmiddelen. Dit kan een G-012 (Primaire Plantaardige Productie), een G-037 (Primaire Dierlijke Productie) of een G-040 (Primaire Productie) certificaat zijn.

De aankoop van grondstoffen of ruwvoeders bij een collega-landbouwer moet wel geregistreerd worden in een register.

1.2.3. Bepalingen bij bedrijfseigen mengvoederproductie

Als u zelf grondstoffen gebruikt of mengt om aan de dieren van uw eigen bedrijf te voederen, en daarbij aanvullende diervoeders, additieven of voormengsels aan de grondstoffen toevoegt, dan is daar afhankelijk van de gebruikte producten al dan niet een registratie, toelating of erkenning voor nodig van het FAVV. Zie tabel F.1.

1.2.3.1. Al dan niet registratie, toelating of erkenning nodig?**Registratie**

Het gebruik en het met elkaar vermengen van primaire producten, al dan niet met het gebruik van “aanvullende diervoeders” (zie etiket), maar zonder hierbij gebruik te maken van “toevoegingsmiddelen” of “voormengsels”, is een activiteit waarvoor geen registratie bij het FAVV nodig is en moet niet gemeld worden. Het maakt daarbij niet

uit of het mengen met de hand gebeurt of machinaal d.m.v. een mengvoerwagen of een menginstallatie.

Hetzelfde geldt voor het gebruik van inkuiltoevoegingsmiddelen (geen registratie nodig).

Toelating of erkenning

In tabel F1 is terug te vinden voor welke vormen van mengen een toelating of een erkenning nodig is.

Landbouwers die een erkenning of toelating nodig hebben vallen niet onder deze gids, en kunnen bijgevolg op basis van deze gids geen autocontrolecertificaat behalen voor deze activiteit.

Tabel F1: Dierenvoeder - voorwaarden zelfmengers (cfr KB 16/1/2006)

Bij gebruik van volgende toevoegingsmiddelen of voormengsels met volgende toevoegingsmiddelen:	
• <i>coccidiostatica en histomonostatica</i> • <i>zoötechnische toevoegingsmiddelen zoals bedoeld in bijlage I, (4) (d) van verordening 1831/2003 (groeibevorderende stoffen)</i>	<i>erkenning</i>
• <i>andere dan bovenstaande toevoegingsmiddelen, bijvoorbeeld: antioxidantia – met maximumgehalte in volledig voeder, carotenoiden en xantofylen, vitamines, sporenelementen, enzymen, micro-organismen</i>	<i>toelating</i>

1.2.3.2. Wat valt wel onder deze gids

“De primaire productie van diervoeders zoals bedoeld in de Europese Verordening 183/2005 betreffende de voorschriften inzake diervoederhygiëne”.

Indien u enkel grondstoffen (granen, maïs, CCM, pulp, enz.) gebruikt waar eventueel **aanvullende diervoeders** aan toegevoegd worden, dan valt dit onder deze gids.

Voorbeeld: u bent varkenshouder en u gebruikt een mengeling van CCM en aanvullend diervoeder. U heeft dan geen registratie nodig als zelfmenger maar de bepalingen die verder beschreven zijn, zijn op uw bedrijf van toepassing.

Indien u voor uw kuilvoeders gebruik maakt van inkuiltoevoegingsmiddelen dan zijn eveneens de hier opgenomen bepalingen voor u van toepassing.

1.2.3.3. Wat valt niet onder deze gids

Heeft u een toelating of een erkenning nodig dan zijn bijkomende voorwaarden van toepassing, die buiten deze gids vallen. Indien u wenst in aanmerking te komen voor de verminderde heffing aan het FAVV, zal u uw autocontrolesysteem hiervoor bijkomend moeten laten valideren.

Heeft u een **toelating** of een **erkenning** nodig: er bestaat op dit ogenblik nog geen gids voor deze groep zelfmengers. U kan wel een validatie aanvragen voor deze activiteit bij het FAVV.

1.2.3.4. Bepalingen

Hieronder zijn de bepalingen opgenomen waaraan een landbouwer bij de vervaardiging voor de exclusieve behoeften van zijn landbouwbedrijf van mengvoeders moet voldoen.

Voedermiddelen kunnen in dierenvoeder gebruikt worden op voorwaarde dat ze onschadelijk zijn voor dier, mens en milieu.

code	Omschrijving vereiste	Niveau
Voedermiddelen		
F15	Bepaalde grondstoffen mogen niet gebruikt worden en staan op de Europese negatieve lijst. Zie hiervoor <u>bijlage F1 (1.9.2)</u> (Deze lijst omvat oa. Hormonale en antihormonale stoffen, schadelijke stoffen, huishoudelijk afval, enz.)	A
F16	Dierlijk eiwit mag niet verwerkt worden – tenzij de uitzonderingen opgenomen in <u>bijlage F2 (1.9.3)</u> . (Deze reglementering kadert in de beschermingsmaatregelen ten aanzien van BSE. Er wordt hierin opgesomd welk soort dierlijk eiwit mag gebruikt worden in voeders bestemd voor alle dieren en voor herkauwers) Indien toch dierlijk eiwit gebruikt wordt, dan is hiervoor een toelating nodig van het FAVV: <u>Activiteit:</u> “Gebruik van voedermiddelen van dierlijke oorsprong volgens de uitvoeringsbepalingen van Verordening (EG) nr 1774/2002 ¹ ” <u>Activiteitencode:</u> 92139466	A
F17	Indien kritische voedermiddelen (o.a. dierlijke vetten en vismeel) worden gebruikt, moeten deze op dioxines en dioxineachtige PCB's gecontroleerd zijn, volgens de wettelijke procedure en normen. Kijk na of er bij de geleverde voedermiddelen een analysebulletin aanwezig is.	A

Productie van kuilvoeder

Indien (mengsels van) inkuiltoevoegingsmiddelen worden gebruikt, mogen dat enkel inkuiltoevoegingsmiddelen zijn die voorkomen in het Communautair Register van toevoegingsmiddelen (positieve lijst)

Vraag aan uw leverancier of de door hem geleverde inkuiltoevoegingsmiddelen hieraan voldoen.

Productie, vervoer en opslag van eigen mengvoeders

F18	Voorzie hygiënische omstandigheden voor de productie, opslag en vervoer van mengvoeder.	B
F19	Reinig regelmatig alle voorzieningen zodat ze proper blijven.	A
F20	Registreer de volgende gegevens van de gebruikte grondstoffen: type, hoeveelheid, leverancier. Dit kan gebeuren aan de hand van de aankoopfactuur of leveringsbon.	A
F21	Registreer ook van het opgeslagen mengvoeder het type, de hoeveelheid en de betrokken diersoort.	B
F22	Neem een representatief staal van de bedrijfseigen grondstoffen. <i>Dit kan belangrijk zijn in geval van intoxicaties of andere mogelijke ziekten bij dieren die dit voeder gegeten hebben.</i>	Aanbeveling, niet wettelijk verplicht
F23	Neem eveneens een representatief staal van de graanleveringen van een collega-landbouwer.	Aanbeveling, niet wettelijk

¹ Er wordt in deze activiteitenomschrijving van de activiteitenboom van het FAVV verwezen naar verouderde reglementering. De geldende reglementering is de Verordening Nr. (EG) 1069/2009 en (EG) 142/2011. In bijlage F2 wordt met deze laatste rekening gehouden.

		verplicht
--	--	-----------

1.2.4. Gemedicineerd voeder

Gemedicineerde voeders zijn voeders die geproduceerd worden door hiervoor erkende voederfabrikanten, en waarbij gebruik gemaakt wordt van gemedicineerde voormengsels, die ofwel op de fabriek ingemengd worden ofwel op het veebedrijf. Dit laatste enkel en alleen door gebruik te maken van het erkend fijndoseertoestel op de bulkwagen van de firma.

Er zijn enkele voorwaarden verbonden aan deze gemedicineerde voeders.

code	Omschrijving vereiste	Niveau
Gemedicineerd voeder		
F24	Gemedicineerd voeder mag enkel aanwezig zijn op het bedrijf indien hiervoor een voorschrift is afgeleverd door de dierenarts volgens het model in <u>bijlage F3 (1.9.4)</u> . (zie verder ook bij de bepalingen betreffende dierenartsen). Het gemedicineerd voeder moet gebruikt worden volgens de bepalingen vermeld op dit voorschrift.	A
F25	Respecteer de op het etiket en voorschrift vermelde wachttijd, zodat de dieren en eventuele producten ervan niet in de voedselketen terecht kunnen komen vóór het verstrijken van de wachttijd. Indien meerdere behandelingen toegepast worden, is het de langste wachttijd die in rekening dient gebracht te worden.	A
Opslag van gemedicineerd voeder		
F26	Indien verpakt (zakgoed): in de originele verpakking, voorzien van het etiket	A
F27	Indien in bulk: in een aparte silo, die leeg was op het moment van leveren.	A
F28	Het etiket blijft aanwezig zolang dit gemedicineerd voeder aanwezig is.	A

1.2.5. Drinkwater

code	Omschrijving vereiste	Niveau
Drinkwatervoorziening		
F29	Alle dieren moeten vlotte toegang hebben tot vers drinkwater.	A
F30	Controleer dagelijks de goede werking en de netheid van de drinksystemen en de zuiverheid van het water en de drinkbakken.	B
F31	Tref de nodige voorzieningen zodat de dieren geen verontreinigd water – bvb met rioolwater – kunnen drinken.	A

1.2.6. Ruwvoederwinning

De bepalingen aangaande eigen ruwvoederwinning zijn opgenomen in Module B van deze gids. Deze module B “Productie van ruwvoeder” kan bijgevolg zowel geauditeerd worden samen met de module A “Primaire Plantaardige Productie”, als met de module C “Dierlijke Productie”. Er kan ook voor gekozen worden alle modules samen te laten auditeren.

1.3 Dierengezondheid

Gezonde dieren produceren gezonde producten. Daarnaast staan ze garant voor goede technische en economische resultaten op het veebedrijf.

Een goede samenwerking tussen veehouders en dierenartsen is onontbeerlijk. Er bestaat immers een gedeelde verantwoordelijkheid tussen de veehouder en de dierenarts voor wat betreft preventie van ziekten en verantwoord geneesmiddelengebruik en registratie van afgeleverde en toegediende geneesmiddelen. Er wordt daarom ook dieper ingegaan op de taken die uitgevoerd moeten worden door de dierenarts.

1.3.1. Bepalingen betreffende de dierenarts

Alle bepalingen die verband houden met de dierenarts zijn aangeduid met een “V” (Veterinair) en een oplopend cijfer.

1.3.1.1. Bedrijfsdierenarts

code	Omschrijving vereiste	Niveau
V1	Broeierijen en houders van runderen, varkens, vleeskalveren of meer dan 200 stuks pluimvee, moeten voor deze diersoorten een contract afsluiten met een bedrijfsdierenarts. Enkel voor houders van runderen, varkens en vleeskalveren moet er ook een plaatsvervangende bedrijfsdierenarts aangeduid worden.	A
V2	Er moet per diersoort een schriftelijke overeenkomst opgesteld worden in twee exemplaren, één voor de veehouder en één voor de bedrijfsdierenarts. Zie het model in de bijlagen V1 (1.9.9) . Er mag per diersoort een andere bedrijfsdierenarts aangesteld worden.	A

Een kopie van de overeenkomst moet opgestuurd worden naar de PCE. De veehouder of de bedrijfsdierenarts kunnen de overeenkomst opzeggen middels een aangetekend schrijven aan de andere partij en een kopie aan de PCE. De overeenkomst eindigt bij de aanwijzing van een nieuwe bedrijfsdierenarts en wanneer de oorspronkelijke bedrijfsdierenarts daarvan schriftelijk op de hoogte is gesteld. Evenwel kan de PCE 30 dagen na de beëindiging van de overeenkomst, zelf een dierenarts aanwijzen als bedrijfsdierenarts.

U en uw bedrijfsdierenarts hebben een gedeelde verantwoordelijkheid in de bestrijding van besmettelijke ziekten.

Bij verdenking van een aangifteplichtige ziekte moet u de bedrijfsdierenarts laten komen. Voor alle andere ziekten of problemen mag u een beroep doen op een andere dierenarts dan de bedrijfsdierenarts.

De bedrijfsdierenarts volgt de gezondheidstoestand en de preventieprogramma's op voor de productieronden. Hij is verantwoordelijk voor het nemen van monsters voor verder onderzoek met het oog op het stellen van een juiste diagnose.

Bezoekfrequentie bedrijfsdierenarts:

Deze is enkel wettelijk vastgelegd voor varkensbedrijven (zie verder).

1.3.1.2. Bedrijfsbegeleidende dierenarts

V3	In geval van bedrijfsbegeleiding moet er een contract afgesloten zijn met een dierenarts <u>naar keuze</u> . Voor de diersoorten waarvoor een bedrijfsdierenarts verplicht is (zie 1.3.1.1) (varkens, runderen,	A
----	---	---

	vleeskalveren of pluimvee) moet evenwel dezelfde dierenarts aangeduid worden voor deze bedrijfsbegeleiding.	
--	--	--

Een bedrijfsbegeleidingscontract houdt verplichtingen in voor beide partijen;

Een overeenkomst met een bedrijfsbegeleidende dierenarts is noodzakelijk als u wenst te beschikken over een voorraad voorschriftplichtige diergeneesmiddelen. Enkel de bedrijfsbegeleidende dierenarts mag een groter volume diergeneesmiddelen dan voor vijf dagen voorschrijven of verschaffen (zie ook verder bij “diergeneesmiddelendepot”, 1.3.3.).

Enkel de verantwoordelijke die een contract met een bedrijfsbegeleidende dierenarts heeft afgesloten voor een bepaalde diersoort, mag voor deze diersoort een voorraad voorschriftplichtige diergeneesmiddelen bezitten. (zie ook verder bij “diergeneesmiddelendepot”, 1.3.3.).

Er kan voor gelijk welke landbouwhuisdierensoort een bedrijfsbegeleidingscontract afgesloten worden.

Daartoe wordt een schriftelijke overeenkomst opgesteld in twee exemplaren, volgens het model in bijlage V2 (1.9.10). U kan – maar hoeft niet – ook een plaatsvervangende bedrijfsbegeleidende dierenarts aanduiden. Deze moet dan wel dezelfde zijn als de plaatsvervangende bedrijfsdierenarts voor die diersoort.

Een kopie van de overeenkomst moet opgestuurd worden naar de PCE. De veehouder of de bedrijfsdierenarts kunnen de overeenkomst opzeggen middels een aangetekend schrijven aan de andere partij en een kopie aan de PCE. De overeenkomst eindigt zodra de andere partij een bericht van ontvangst terugstuurt.

Een veehouder mag slechts verder over een geneesmiddelenvoorraad beschikken indien hij binnen 15 dagen een nieuwe dierenarts voor de bedrijfsbegeleiding heeft aangeduid. De nieuwe bedrijfsbegeleidende dierenarts maakt een inventaris op van de resterende geneesmiddelenvoorraad van de veehouder en stuurt een kopie aan de PCE.

Bezoekfrequentie bedrijfsbegeleidende dierenarts:

V4	De veehouder ontbiedt de bedrijfsbegeleidende dierenarts minstens 6 maal per jaar met een tussentijd van 2 maanden (of per productieronde indien de productieronde korter is dan 2 maanden, bijvoorbeeld bij braadkippen)	B
V5	Tijdens dit bezoek moet ook het geneesmiddelenregister ondertekend worden door de dierenarts, ook al zijn er geen behandelingen uitgevoerd.	B
V6	Deze dierenarts maakt 4-maandelijkse evaluatierapporten op volgens een vastgelegd model (<u>zie bijlage V3 (1.9.11)</u>), die u gedurende vijf jaar bewaart.	B

Pas op: het is niet zo dat uw bedrijfsbegeleidende dierenarts zelf de termijnen in de gaten moet houden. Het is u als bedrijfsleider die de dierenarts moet verwittigen om langs te komen.

De bedrijfsbegeleidende dierenarts:

- ✓ Voert de monsternemingen voor laboratoriumonderzoeken uit volgens de voorgeschreven instructies.
- ✓ Bekijkt alle dieren (visueel klinisch onderzoek) en neemt bij vaststelling van afwijkingen de nodige monsters voor diagnose
- ✓ Verstrekt alle inlichtingen en adviezen nodig voor het optimaliseren en het in stand houden van de gezondheidstoestand, de productie en het welzijn van de dieren,
- ✓ Licht de veehouder in over de gestelde diagnosen en de behandelingen die hijzelf of de veehouder uitvoert

1.3.2. Diergeneesmiddelen

Alle diergeneesmiddelen zijn aan bepaalde voorwaarden onderworpen. Er wordt een onderscheid gemaakt tussen voorschriftplichtige en niet- voorschriftplichtige diergeneesmiddelen.

- ✓ Niet voorschriftplichtige diergeneesmiddelen kunnen verkregen worden via de apotheker, en dat zonder voorschrift. Worden deze afgeleverd door de dierenarts, dan moet hij hiervoor een Toediening- en Verschaffingsdocument (TVD, zie bijlage V4 (1.9.12)) opmaken.
- ✓ Voorschriftplichtige: de veehouder kan deze geneesmiddelen enkel bekomen via de dierenarts, waarvoor dan een TVD opgemaakt wordt, of met een diergeneeskundig voorschrift bij de apotheker (zie bijlage V9 (1.9.17)).

Sommige diergeneesmiddelen, zoals productiestimulerende middelen, mogen nooit op een veebedrijf aanwezig zijn. De aanwezigheid van diergeneesmiddelen op het veebedrijf is afhankelijk van het type geneesmiddel of van de aanwezigheid van een overeenkomst bedrijfsbegeleiding. Indien u een overeenkomst bedrijfsbegeleiding hebt afgesloten met uw bedrijfsdierenarts mag een geneesmiddelenvoorraad worden aangelegd voor een periode van twee maanden. Buiten de bedrijfsbegeleiding, mogen sommige geneesmiddelen ook aanwezig zijn op het bedrijf voor het verder zetten van een behandeling. (zie bijlage V5 (1.9.13))

1.3.3. Diergeneesmiddelenvoorraad

V7	De wettelijke termijnen voor de stockage van diergeneesmiddelen worden gerespecteerd	B
----	--	---

Voorraad voor maximaal 5 dagen

Algemeen is het zo dat indien u geen bedrijfsbegeleidingscontract met uw bedrijfsdierenarts afgesloten heeft, u geen voorschriftplichtige diergeneesmiddelen in voorraad mag hebben.

Wat wel aanwezig mag zijn, zijn diergeneesmiddelen voor de verderzetting van een door een dierenarts ingezette behandeling, en dit voor een periode van maximaal 5 dagen. Er moet hiervoor steeds een TVD of een voorschrift aanwezig zijn.

U mag als veehouder eventuele restanten van deze diergeneesmiddelen niet toedienen aan andere dieren of een andere diergroep als deze vermeld op het TVD of voorschrift, of voor een periode langer dan 5 dagen voor de dieren of diergroep vermeld op het TVD of voorschrift.

Deze restanten kunnen enkel opnieuw aangewend worden indien naar aanleiding van een dierenartsbezoek, een nieuw TVD opgemaakt wordt, waarbij verwezen wordt naar het oorspronkelijk TVD of voorschrift, met daarop de indicatie en het dier of de diergroep vermeld.

Praktisch betekent dit o.a. dat u geen onaangebroken flacons van voorschriftplichtige diergeneesmiddelen in voorraad mag hebben indien u geen bedrijfsbegeleidingscontract afgesloten heeft.

Ook het in voorraad hebben van droogzetters op een melkveebedrijf is niet toegestaan zonder bedrijfsbegeleidingscontract.

Voorraad van maximaal 2 maand

Indien u wel een bedrijfsbegeleidingscontract afgesloten heeft, mag deze bedrijfsbegeleidende dierenarts diergeneesmiddelen voorschrijven (met voorschrift) of afleveren (met TVD) voor een periode van maximaal 2 maanden.

Dit betekent niet dat deze diergeneesmiddelen moeten opgebruikt zijn na deze 2 maanden. Dit betekent wel dat de voorraad niet groter mag zijn dan wat men zou kunnen verwachten nodig te hebben in deze periode, in verhouding tot het aantal aanwezige dieren.

Het is dus zeker niet nodig dat elke 2 maand een nieuw TVD zou opgemaakt worden voor de nog aanwezige diergeneesmiddelen.

Wel is het zo dat de bedrijfsbegeleidende dierenarts bij zijn tweemaandelijks bedrijfsbezoek, het diergeneesmiddelenregister moet aftekenen.

Hoeveelheid gemedicineerde voeders

- ✓ Indien voorgeschreven door de bedrijfsbegeleidende dierenarts, mag dat voor een behandelingsduur van maximaal één maand zijn
- ✓ Indien voorgeschreven door een andere dan de bedrijfsbegeleidende dierenarts, mag dat voor een behandelingsduur van maximaal vijftien dagen zijn

Bewaring en identificatie diergeneesmiddelen

Er zijn wettelijke voorwaarden voor wat betreft de identificatie en traceerbaarheid van de aanwezige diergeneesmiddelen, en de opslag en bewaring ervan (medicijnkast).

Identificatie van diergeneesmiddelen

V8	elk diergeneesmiddel moet in zijn originele verpakking bewaard worden	A
V9	een sticker (vignet) van de dierenarts of de apotheker kleeft op het diergeneesmiddel en verklaart de herkomst	A
V10	op dit vignet moet een nummer staan, dat overeenkomt met het nummer op het Toediening- en Verschaffingsdocument (TVD) of het voorschrift.	A

Opslag van diergeneesmiddelen

V11	kast in een lokaal gescheiden van de dieren en de woonvertrekken. gelijkheden zijn onder meer het sanitair sas, het keizersnedelokaal, ministratief lokaal van de stal, een garage,...maar NIET in de woning	A
-----	--	---

V12	indien nodig in een aparte koelkast (sommige antibiotica of vaccins)	A
V13	De diergeneesmiddelen mogen niet vervallen zijn. Als er vervallen diergeneesmiddelen worden aangetroffen moeten deze verwijderd worden.	B

Geneesmiddelen worden best gescheiden per doeldiersoort. Dit mag in dezelfde voorraad, maar kan ook in een andere kast (aanbeveling)

Er mogen zich op hetzelfde beslag op hetzelfde adres meerdere “afgesplitste” depots bevinden, maar dan moeten deze ook aan de geldende voorwaarden voldoen (in een kast in een lokaal gescheiden van de dieren). Als er zich bijvoorbeeld meerdere varkensstallen op hetzelfde beslag bevinden, is het toegestaan om in meerdere stallen een afgesplitste voorraad diergeneesmiddelen te bewaren.

Flesjes en spuiten mogen in geen geval rondslingeren in de stal.

1.3.4.Diergeneesmiddelenregister

Het diergeneesmiddelenregister omvat zowel de inkomende als de uitgaande (dus toegediende) geneesmiddelen.

Het officieel geneesmiddelenregister kan aangevraagd worden bij DGZ of ARSIA (zie bijlagen V6 (1.9.14) en V7 (1.9.15)).

Het geneesmiddelenregister kan ook in elektronische vorm, dus via de computer bijgehouden worden. In dat geval moet er bij het 2-maandelijks bedrijfsbezoek een afprint van de laatste 2 maand gemaakt worden, zodat de bedrijfsbegeleidende dierenarts dit kan aftekenen.

Het inkomend geneesmiddelenregister bevat:

V14	De Toediening-en Verschaffingsdocumenten (TVD) van de dierenarts bij het afleveren van diergeneesmiddelen	A
V15	De voorschriften van de dierenarts, als u medicamenten bent gaan afhalen bij een apotheker	A
V16	De voorschriften voor gemedicineerde voeders	A
V17	De voorschriften en TVD moeten chronologisch bewaard worden	B
V18	De voorschriften en TVD voorzien worden van een volgnummer, beginnend bij nummer 1	B

Het uitgaand geneesmiddelenregister

V19	Registreer elk gebruik van diergeneesmiddelen tijdens de risicoperiode. Deze <u>risicoperiode</u> verschilt per diersoort (zie verder):	A
V20	Bevat o.a. het Toediening-en Verschaffingsdocument (TVD) bij het toedienen van diergeneesmiddelen door de dierenarts tijdens de risicoperiode. Het TVD moet dan de gegevens bevatten van het	A

	diergeneesmiddel dat hij (de dierenarts) heeft toegediend	
--	---	--

De risicoperiode verschilt per diersoort:

- 2 maanden vóór het slachten
 - Runderen
 - varkens
- 1 maand voor het slachten:
 - Paardachtigen
 - pluimvee voor vleesproductie (ook reform legpluimvee)
 - konijnen
 - kleine herkauwers
 - hertachtigen:
- vanaf de leeftijd van 16 weken: Vleeskalveren
- Altijd: Kippen in de leg – eieren voor menselijke voeding

Wat moet er genoteerd worden in het uitgaand register?

- ✓ Behandeling van individuele dieren: de identificatie van het individuele dier (oormerknummer)
- ✓ Behandeling van groepen/loten dieren (bij groepsbehandeling): stal- of hoknummer
- ✓ de exacte benaming van het geneesmiddel;
- ✓ het referentienummer van het geneesmiddel, dat kan zijn:
 - a. het nummer van het TVD, wat ook genoteerd moet zijn op de sticker van de dierenarts op het medicament
 - b. het nummer op het voorschrift, wat ook genoteerd moet zijn op de sticker van de apotheker op het geneesmiddel
- ✓ de gebruikte hoeveelheden per geneesmiddel;
- ✓ de datum van de behandeling;
- ✓ het aantal gestorven dieren, tenzij deze gegevens beschikbaar zijn in andere registers.

Notering in het diergeneesmiddelenregister is niet noodzakelijk in volgende gevallen:

- ✓ behandelingen bij dieren in de opfokperiode of bij melkkoeien in productie

Toediening van geneesmiddelen

V21	Neem de nodige maatregelen opdat residuen van diergeneesmiddelen niet in de geslachte dieren of de dierlijke producten kunnen aanwezig zijn	A
-----	---	---

Om te vermijden dat residuen van diergeneesmiddelen zouden aanwezig zijn in het geslachte dier of in de melk, moeten de behandelde dieren gekend zijn.

De herkenning kan op verschillende manieren bereikt worden:

- ✓ door het merken van een hok of een compartiment bij groepsbehandeling
- ✓ door het merken van individuele dieren d.m.v. bijvoorbeeld een pootband, plakband, elektronische aanduiding, merkteken op achterhand of merkteken op uier.

Verhandelen van behandelde dieren tijdens de wachttermijn

V22	Wanneer een behandeld dier verkocht wordt tijdens de wachttermijn, moet een attest meegestuurd worden zodat de koper	A
-----	--	---

	ook op de hoogte is en het dier niet in de voedselketen zou gebracht worden alvorens de wachttermijn verstreken is	
--	--	--

Dit attest:

- ✓ wordt opgemaakt in tweevoud.
- ✓ Moet ondertekend worden door zowel de veehouder als de koper
- ✓ Is niet nodig bij het verhandelen van
 - ✓ kalveren jonger dan 30 dagen
 - ✓ biggen van minder dan 25 kg.

1.3.5. Aangifteplicht besmettelijke ziekten

De aangifteplicht van besmettelijke dierziekten maakt deel uit van de meldingsplicht. U kan een besmettelijke dierziekte vermoeden bij uw dieren indien er bijvoorbeeld wijzigingen optreden in groei / gewichtstoename / productie, bij uitzonderlijke sterfte, of als ze afwijkende symptomen of gedragingen vertonen zoals koorts, verminderde eetlust, abnormale speekselafscheiding,....

In zulke situaties moet onmiddellijk een dierenarts erbij gehaald worden. Bij rundvee, varkens of pluimvee moet dat de bedrijfsdierenarts of zijn plaatsvervanger zijn.

De veehouder of de dierenarts doet aangifte bij de PCE.

1.3.6. Noodslachtingen

V23	Noodslachtingen blijven beperkt tot welbepaalde gevallen en gebeuren volgens de geldende voorschriften	A
-----	--	---

Bij noodslachtingen kan het vlees van slachtdieren die buiten een slachthuis – op het veebedrijf – zijn gekeeld, enkel geschikt verklaard worden voor menselijke consumptie (op de Belgische markt), indien aan de volgende 3 voorwaarden tegelijkertijd is voldaan:

1. Het dier heeft een ongeval gehad – een plotse, onvoorziene of onverwachte gebeurtenis heeft schade of een letsel veroorzaakt bij het dier.
2. Het dier was en is gezond – het dier lijdt niet of is niet verdacht te lijden aan een ziekte en het dier bevindt zich niet in de wachtperiode van een behandeling met diergeneesmiddelen.
3. Het dier kan om welzijnsredenen niet levend naar een slachthuis worden vervoerd – bijvoorbeeld door gebroken ledematen of grote wonden.

Het slachten omvat doden door verbloeding – na bedwelming.

De noodslachting is slechts toegestaan indien een dierenarts:

- ✓ het levend dier heeft beoordeeld,
- ✓ toezicht houdt op de eventuele ter plaatse verwijdering van maag en darmen – de ingewanden vergezellen het dier naar het slachthuis,
- ✓ het volledig ingevuld vervoerdocument aflevert. (Bijlage V8 (1.9.16))

Het dier is vergezeld van de nodige documenten bij vervoer naar het slachthuis:

- ✓ paspoort (rund en paard), of verplaatsingsdocument (kleine herkauwers), of laad- en losbon (varken), en/of mutatiedocument (paard).
- ✓ verklaring van de dierenarts
- ✓ verklaring van de veehouder (Bijlage V8).
- ✓ ingevuld VKI-document (Voedsel Ketten Informatie, zie bij de diersoortspecifieke hoofdstukken)

Het vervoer naar het slachthuis gebeurt

- ✓ onder hygiënische omstandigheden:
- ✓ minder dan twee uur na slachten
- ✓ of na gekoelde opslag en met gekoeld transport (0 – 4°C) indien later dan twee uur na slachten – tenzij de omgevingstemperatuur 4°C of lager is.

In het slachthuis volgt dan een bijzondere en diepgaande keuringsprocedure.

1.3.7. Particuliere slachtingen (rund en paard)

Particuliere slachtingen van runderen en éénhoevigen gebeuren steeds in een slachthuis. Het vlees van particuliere slachtingen mag dus niet (al dan niet tegen betaling) worden afgestaan, verkocht of verdeeld aan derden, ook niet aan familieleden die niet inwonen (ook niet gedeeltelijk).

1.3.8. Thuisslachtingen (varkens, schapen, geiten, konijnen en pluimvee)

Dit kan enkel voor varkens, schapen, geiten, konijnen en pluimvee, en onder bepaalde voorwaarden:

- ✓ het vlees bekomen bij thuisslachtingen van varkens, schapen en geiten is enkel voor de consumptie ervan door de veehouder en inwonende gezinsleden en mag dus niet verkocht worden.
- ✓ Wat pluimvee betreft mogen er tot 7.500 dieren per jaar op de hoeve geslacht en verhandeld worden. Vanaf 500 geslachte dieren per jaar is hiervoor een toelating van het FAVV nodig.
- ✓ Wat konijnen betreft mogen er tot 1.000 dieren per jaar op de hoeve geslacht en verhandeld worden. Vanaf 250 geslachte dieren per jaar is hiervoor een toelating van het FAVV nodig.

Bijkomende voorwaarden voor varkens, schapen en geiten:

- ✓ Thuisslachtingen (= particuliere slachting op het veebedrijf) moeten gemeld worden aan de gemeente
- ✓ Dit moet minstens 2 dagen voor de slachting gebeuren
- ✓ De aangifte blijft 8 dagen geldig
- ✓ Het aangiftebewijs moet bijgehouden worden tot het einde van het jaar van de slachting
- ✓ De dieren moeten bedweld worden alvorens te slachten

Voor het Islamitisch offerfeest gelden specifieke tijdelijke voorwaarden die gepubliceerd worden op de website van het FAVV.

1.4 Dierenwelzijn

Dierenwelzijn is een element van goede praktijken van veehouders bij het professioneel management van hun veestapel. De zorg voor het welzijn is niet alleen goed voor de dieren zelf, maar levert een bijdrage tot goede technische en economische resultaten op het veebedrijf. Zorg voor het welzijn van de dieren beantwoordt verder aan één van de grote verwachtingen van de consumenten.

In onderhavig deel over dierenwelzijn worden drie aspecten toegelicht: behandeling en verzorging van dieren, toegelaten ingrepen, en huisvesting. Overige aspecten zijn opgenomen bij diervoeder en drinkwater en bij transport. De wettelijk toegelaten ingrepen zijn opgenomen in de diersoortspecifieke hoofdstukken.

Alle bepalingen die verband houden met dierenwelzijn zijn aangeduid met een code “W” (Welfare) en een oplopend cijfer.

W1	De veehouder volgt zijn dieren op – controleert gezondheidstoestand, neemt maatregelen om welzijn te garanderen.	B
----	--	---

- ✓ De veehouder volgt zijn veestapel op. De algemene gezondheidstoestand van de dieren wordt dagelijks zorgvuldig geëvalueerd – bijvoorbeeld door controle van de toestand van de huid en de gewrichten, het voorkomen van hoest, snot en diarree.
- ✓ De veehouder neemt de nodige voorzorgsmaatregelen om verwondingen bij de dieren te voorkomen – bijvoorbeeld door de veiligheid van de gebouwen, het verwijderen van scherpe voorwerpen, de verzorging van weiden, een voldoende en evenwichtige voeding, een constante drinkwatervoorziening en aangepaste verzorging van bijvoorbeeld klauwen en hoornen.
- ✓ De veehouder verplaatst zijn dieren zonder gebruik te maken van een elektrische prikkelaar of elk ander scherp of snijdend voorwerp. Het materiaal dat bij deze verplaatsingen gebruikt wordt, is aangepast aan de verschillende diersoorten en vooral gericht op hun grootte.
- ✓ Bij het behandelen – bijvoorbeeld diergeneeskundige ingrepen – worden de dieren zorgvuldig vastgemaakt – met het oog op de veiligheid van dieren, personen en omgeving. De veehouder probeert opwinding, lijden en pijn bij de dieren te vermijden.

W2	De huisvesting garandeert dierenwelzijn door voldoende ruimte, gepaste inrichting en materialen, voldoende verluchting en verlichting.	B
W3	Verluchting. Indien gebruik gemaakt wordt van een kunstmatig ventilatiesysteem dan: ✓ moet dit voorzien zijn van een passend noodstelsel waarmee voldoende verse lucht kan worden aangevoerd als het hoofdstelsel uitvalt ✓ moet er een alarmsysteem zijn dat een signaal geeft wanneer het hoofdstelsel uitvalt ✓ moet dit alarmsysteem regelmatig worden getest.	B

- ✓ Elk dier moet over voldoende ruimte beschikken – om te rusten, op te staan, te bewegen, te eten en te drinken. Voldoende ruimte voorkomt agressie, frustratie en competitie. De afmetingen van de plaatsen zijn op het dier en het ras afgestemd, of op de bezettingsgraad in het geval van groepshuisvesting.
- ✓ De inrichting van de stal – inclusief muren, vloeren, voeder- en drinkinstallatie – mag geen gevaar inhouden voor verwonding van de dieren.
- ✓ De voeder- en drinkinstallatie moeten goed bereikbaar zijn voor de dieren. De vloer mag er zeker niet te glad zijn.
- ✓ Hindernissen en gevaarlijke voorwerpen worden uit de stallen verwijderd.
- ✓ De materialen moeten een grondige reiniging en ontsmetting toelaten – bijvoorbeeld door gladde oppervlaktes.
- ✓ De stal moet goed verlucht worden – voor de afvoer van schadelijke gassen en vocht en voor de beperking van de staltemperatuur. De ventilatie verzekert luchtverversing zonder tocht. Een overdreven concentratie van bepaalde gassen – bijvoorbeeld methaan, koolzuur, ammoniak – kan schadelijk zijn voor de gezondheid van de dieren of de veehouder. Een te hoge vochtigheid bevordert de ontwikkeling van ziektekiemen.

- ✓ De verlichting in de stal moet voldoende zijn en wordt aangepast aan het type dier.

W4	Zieke of gewonde dieren krijgen onmiddellijk een passende behandeling en worden indien nodig afgezonderd.	B
----	---	---

1.5 Uitrusting en hygiëne

De structuur en de uitrusting van het veebedrijf moeten toelaten onder de best mogelijke omstandigheden het vee te huisvesten en te laten produceren, de veehouder en het personeel te laten werken en het bedrijf in te passen in de omgeving. De uitrusting is aangepast aan het type dieren. Tijdig onderhoud zorgt voor een lange levensduur van gebouwen en uitrusting. De hygiëne op en rond het veebedrijf draagt bij tot de algemene gezondheid van het vee, de gezondheid van het personeel en de veiligheid van de dierlijke producten. De werkomstandigheden van de veehouders en het imago van het bedrijf worden erdoor positief beïnvloed. Reiniging en ontsmetting zijn van belang om besmettingen te voorkomen. Ongedierte is een bron van voedselbesmetting en is eveneens een continue bron van zoönotische infectieziekten zoals Salmonella via rechtstreeks contact of contact met uitwerpselen van ongedierte. Om die reden moet ongedierte bestreden worden.

Indien er voor een bepaalde diersoort specifieke bepalingen van toepassing zijn wat betreft het betreden van het bedrijf en de stalinrichting, dan is dit beschreven in de diersoortspecifieke hoofdstukken. Personen die een controlefunctie uitoefenen – bijvoorbeeld van FAVV of controleorganisme – dienen vrije toegang te krijgen indien ze de hygiënevoorschriften naleven.

Alle bepalingen die verband houden met uitrusting en hygiëne zijn aangeduid met een code “H” (Hygiëne) en een oplopend cijfer.

H1	Het veebedrijf en de bedrijfsomgeving zijn verzorgd en proper.	B
H2	Het veebedrijf is voorzien van ✓ verharde, goed reinigbare laad- en losplaatsen, ✓ ontsmettingsvoetbad, (niet van toepassing voor pluimveebedrijven) ✓ bedrijfskledij en –schoeisel, ✓ handwasgelegenheid, ✓ kringenbewaarpplaats.	B
H3	Op het veebedrijf moeten alle personeelsleden en professionele bezoekers zich houden aan de maatregelen van persoonlijke en bedrijfshygiëne.	B

- ✓ Indien een ontsmettingsvoetbad gebruikt wordt moet dit gevuld worden met een toegelaten ontsmettingsmiddel².
Het is beter een voetbad pas te vullen indien er een externe bezoeker is, eerder dan continu een gevuld ontsmettingsvoetbad te laten staan. De

² Lijst toegelaten middelen voor reiniging, ontsmetting, ongediertebestrijding, dippen, sprayen: Zie hiervoor de website van de FOD Volksgezondheid via <https://portal.health.fgov.be>, en klik vervolgens: milieu ► chemische stoffen ► biociden ► lijst van toegelaten producten.

De directe link is de volgende:

<http://www.health.belgium.be/eportal/Environment/Chemicalsubstances/Biocids/ListofagreedProducts/index.htm>

werkzaamheid van het ontsmettingsproduct neemt immers af door weersinvloeden.

- ✓ Afhankelijk van het veebedrijf wordt het voetbad geplaatst aan de in- en uitgang van het bedrijf, de stallen, het omkleedlokaal of de hygiënesluis. Het gebruik van een voetbad is niet verplicht op pluimveebedrijven, behalve indien er besmettelijke ziekten zoals vogelgriep dreigen. Indien in dat geval voetbaden verplichtend worden is er bijkomende info terug te vinden op de website van het FAVV. Bij bezoek van grotere groepen wordt bij voorkeur een ontsmettende voetmat gebruikt.

Noodzakelijke voorzieningen:

- ✓ Bedrijfskledij en –schoeisel moet voorhanden zijn voor en verplicht gebruikt worden door alle externen die op de inrichting moeten zijn.

Voorbeelden van bedrijfskledij zijn overalls, stofjassen en wegwerpkleding. Het verdient aanbeveling om overalls (al of niet wegwerp) ter beschikking te stellen omdat hiermee het volledige lichaam van de bezoeker wordt beschermd tegen bevuilding, verontreiniging en overdracht van ziekteverwekkers.

Voorbeelden van bedrijfsschoeisel zijn laarzen, gesloten klompen of plasticoverschoenen voor eenmalig gebruik.

- ✓ lavabo met stromend water voor het wassen van de handen, zeep, handdoek en vuilbakje.
- ✓ vaste bewaarplaats voor krenge

H4	De veehouder reinigt en ontsmet stallen en hokken, laad- en losplaats, krengebewaarplaats, materiaal en apparatuur en heeft daartoe reinigingsmateriaal ter beschikking, en geschikte reiniging- en erkende ontsmettingsmiddelen in voorraad. Er wordt van elke leegstand gebruik gemaakt om grondig te reinigen.	A
----	--	---

De veehouder zorgt voor een passende reiniging en ontsmetting van:

- ✓ stallen en hokken na afvoer van dieren,
- ✓ laad- en losplaatsen van dieren,
- ✓ krengebewaarplaats na ophaling van dode dieren,
- ✓ alle materiaal dat in contact kwam met dieren met een besmettelijke ziekte,
- ✓ specifieke apparatuur, bijvoorbeeld de melkinstallatie, voedersystemen.

Er wordt specifiek voor gezorgd dat ophopingen van organisch afval (mest en urine, haar, veren, strooisel, ...) vermeden worden, passend afgevoerd worden of tijdelijk gestockeerd worden in een daarvoor geschikte omgeving, ruimte of container.

Daartoe zijn op het veebedrijf aanwezig:

- ✓ passend materiaal om te reinigen en te ontsmetten,
- ✓ een voorraad erkende ontsmettingsmiddelen

De veehouder volgt drie fasen bij iedere reiniging en ontsmetting, die indien nodig meerdere keren moeten herhaald worden:

- ✓ droge reiniging met verwijdering van het vuil,
- ✓ natte reiniging met veel water eventueel na voorweken,
- ✓ eigenlijke ontsmetting.

Een grondige reiniging voorafgaand aan de ontsmetting is essentieel. Een ontsmettingsmiddel geeft immers onvoldoende resultaten indien nog organisch materiaal of vuil, in het bijzonder mest, aanwezig is. Goed te ontsmetten ruimten of materiaal dienen dan ook glad te zijn.

Bij het **reinigen** zijn verschillende factoren van belang:

- ✓ veehouder: zorgt dat de ruimte/installatie gereed is om te reinigen, zorgt voor de uitvoering van de reiniging en controleert de goede uitvoering,
- ✓ reinigingsmiddel: nodig om vuil los te maken en toegepast in de juiste concentratie,
- ✓ mechanische werking: het gebruik van bijvoorbeeld borstels bevordert het contact tussen het reinigingsmiddel en het te reinigen oppervlak waardoor het verwijderen van vuil wordt versneld,
- ✓ temperatuur: algemeen verloopt bij een hogere temperatuur de reiniging aanzienlijk efficiënter,
- ✓ tijd: het reinigingseffect wordt mede bepaald door de tijd.

Bij het **ontsmetten** zijn volgende factoren van belang:

- ✓ concentratie van het ontsmettingsmiddel, waarbij de voorschriften van de fabrikant moeten gevolgd worden,
- ✓ temperatuur. Hoe kouder de omgevingstemperatuur, hoe langer de kiem overleeft. De werking van de meeste ontsmettingsmiddelen wordt gunstig beïnvloed door hogere temperatuur,
- ✓ tijd. Voldoende tijd is nodig om het ontsmettingsmiddel te laten inwerken en de kiem te vernietigen.

H5	Ongedierte en insecten worden efficiënt geweerd en/of bestreden.	B
----	--	---

Neem passende voorzorgsmaatregelen en doeltreffende bestrijdingsmaatregelen tegen insecten en ongedierte. Dit kan zowel mechanisch (via vallen), biologisch (katten en honden), of met ongediertebestrijdingsmiddelen gebeuren. Bestrijding van ratten en muizen door middel van huisdieren is echter weinig efficiënt en niet de meest aangewezen methode. Honden en katten kunnen immers eveneens passief ziekte verslepen tussen verschillende hokken en compartimenten op het bedrijf. Welke manier ook toegepast wordt, deze moet het ongedierte tot een aanvaardbaar niveau beperken, zodat er geen nadelige invloed kan zijn op de activiteiten. In geval van een echt probleem met ongedierte, is het aangewezen om beroep te doen op een gespecialiseerd verdelgingsbedrijf.

- ✓ Bij toepassing van ongediertebestrijdingsmiddelen moeten deze erkend ³zijn. De producten worden toegepast zoals aangegeven door de fabrikanten en veilig opgeslagen. Indien de werkzaamheid van de toegepaste producten onvoldoende blijkt, moet het bestrijdingsschema (aard product, hoeveelheid, frequentie toepassing, ...) worden aangepast.
- ✓ Indien lokazen aanwezig is het aanbevolen de toestand van de lokazen minimum tweemaal per jaar te controleren.

H6	De veehouder streeft naar propere dieren. Op het moment van het afleveren van de slachtdieren moeten deze zo rein als mogelijk zijn.	B
----	--	---

³ De lijst van de erkende producten is terug te vinden op de site van de FOD Volksgezondheid, of via volgende link:

<http://www.health.belgium.be/eportal/Environment/Chemicalsubstances/Biocids/ListofagreedProducts/index.htm>

De veehouder zorgt ervoor dat zijn dieren afdoende proper zijn. Speciale aandacht gaat naar de visuele reinheid van de dieren bij de productie van melk en eieren, en bij de afvoer voor slachten.

Dit kan bereikt worden door:

- ✓ de stallen regelmatig uit te mesten
- ✓ proper en droog strooisel te voorzien
- ✓ roosters proper te houden

Het spreekt voor zich dat de uiers van melkgevende dieren worden gereinigd alvorens gemolken te worden.

Specifiek voor rundvee wordt op slachthuisniveau een score gegeven wat de properheid van de dieren betreft. Een bevuild dier bemoeilijkt immers een hygiënisch gunstig slachtproces. Meer praktische info hierover is terug te vinden in het “vademecum voor propere dieren in het slachthuis⁴” van het FAVV van juni 2008. Zie ook de FAVV-omzendbrief dd. 21.12.2006⁵, en het interprofessioneel protocol dd. 12.03.2008 inzake toewijzing van aansprakelijkheden met betrekking tot de ‘properheid’ van slachtrunderen.

H7	All-in all-out wordt toegepast waar mogelijk.	B
----	---	---

Indien mogelijk wordt gewerkt volgens het all-in all-out principe, vooral in geval van relatief korte productieronden. Na elke productieronde worden de stallen en/of compartimenten en hokken, met inbegrip van ventilatoren en drinkwater- en voedersystemen, gereinigd en ontsmet. Er wordt dan een sanitaire leegstand ingelast. Herstellingswerken en onderhoud worden uitgevoerd vóór het ontsmetten van de stallen.

H8	Bedrijfsafval wordt passend opgeslagen en verwijderd.	B
----	---	---

1.6 Traceerbaarheid

Traceerbaarheid in de voedselketen houdt de mogelijkheid in om een product door alle stadia van de productie, verwerking en distributie op te sporen en te volgen. Wanneer er zich een incident met betrekking tot de volksgezondheid voordoet, is het belangrijk de oorzaak van het probleem te kunnen achterhalen. Een product van dierlijke oorsprong kan bijvoorbeeld gecontamineerd zijn met PCB's of kan een te hoog residugehalte van een diergeneesmiddel bevatten. Een goede traceerbaarheid laat toe om de oorzaak van de contaminatie of het probleem op te sporen en laat tevens toe om de hoeveelheid te blokkeren, terug te roepen en te elimineren goederen beperkt te houden.

Elke exploitant moet beschikken over systemen of procedures waarmee het verband tussen de aangevoerde en de afgevoerde producten kan worden gelegd en waarmee ze in alle stadia van productie, verwerking en distributie opspoorbaar zijn. De veehouder draagt bij tot de traceerbaarheid door een passende administratie op zijn bedrijf. Hou een register bij van gegevens betreffende aangevoerde en afgevoerde producten.

HOE REGISTREREN?

⁴ http://www.favv.be/thematischepublicaties/_documents/2008-06_VM_SD_nl.pdf

⁵ http://www.favv.be/dierlijkeproductie/dieren/vachthuidcondities/_documents/2006-12-21_note-animaux-propres_21-12-2006_def_nl.pdf

Het register van de veehouder omvat een reeks van gegevens die verplicht worden bijgehouden. Maak zoveel mogelijk gebruik van reeds in het bedrijf bestaande documenten of registers. Elke veehouder moet voor zichzelf uitmaken hoe met een minimale aanpassing reeds bestaande informatie kan gebruikt worden als aanvoer- of afvoerregister. Zorg ervoor dat waar nodig ontbrekende gegevens worden aangevuld.

Om de vereiste registers bij te houden, kan de veehouder gebruik maken van verschillende systemen:

- ✓ een elektronisch systeem waarbij de gegevens in de vestigingseenheid raadpleegbaar zijn;
- ✓ een manueel register dat in de vestigingseenheid aanwezig is;
- ✓ een ordelijke klassering van leveringsbonnen, facturen of andere documenten. Deze manier van registratie is toegestaan indien deze documenten alle nodige gegevens bevatten (mogen vervolledigd worden) en indien de tijd om ze te kunnen voorleggen (zie verder), kan gerespecteerd worden.

Gegevens die in een centrale databank beschikbaar zijn en die in geval van controle snel kunnen worden geraadpleegd, moeten niet meer worden overgenomen in het bedrijfsregister.

De permanente inventaris van het rundveebedrijf is bijvoorbeeld raadpleegbaar in Sanitel.

Het register is eigendom van de veehouder en kan enkel opgevraagd worden door:

- ✓ afnemers – indien schriftelijk overeengekomen met de veehouder,
- ✓ FAVV of door het FAVV erkende controleorganismen – in het kader van de externe controle op de naleving van de sectorgids,
- ✓ Een magistraat, een officier van justitie of het Ministerie van Financiën.

HOE SNEL REGISTER BIJWERKEN?

Voor sommige registers, bvb I&R Rund, is vastgelegd binnen welke termijn deze uiterlijk moeten bijgewerkt zijn. Indien er een officiële regeling rond bestaat, is dat mee opgenomen in deze gids bij het betreffende register.

Om een deugdelijke, foutloze registratie toe te laten, is het voor alle registers aan te bevelen deze dagelijks bij te werken.

De veehouder moet de gegevens op vraag van het FAVV kunnen voorleggen binnen de termijnen zoals hieronder aangegeven:

- ✓ Binnen 4 uur: informatie die noodzakelijk is in het kader van de opsporing van besmettelijke dierenziekten zoals de aard van het geleverde product of dier, de leveringsdatum en de herkomst (identificatie leverancier)
- ✓ Binnen 24 uur: andere informatie zoals het lotnummer van voeder.

HOE LANG REGISTER BEWAREN?

Alle documenten die betrekking hebben op autocontrole en traceerbaarheid moeten in de primaire productie bewaard worden gedurende vijf jaar.

1.6.1. Aanvoerregister (Dossier IN)

T1	Elke exploitant moet beschikken over systemen of procedures waarmee van de ontvangen producten de nodige gegevens worden geregistreerd.	A
----	---	---

“Elke exploitant moet beschikken over systemen of procedures waarmee van de ontvangen producten volgende gegevens worden geregistreerd:

- ✓ de aard, (voorbeeld: maïs, bietenpulp, CCM...)
- ✓ de identificatie en de hoeveelheid van het product (voorbeeld: lotnummer, productiedatum, aantal geleverde kg of ha);
- ✓ de ontvangst- of leveringsdatum,
- ✓ de identificatie van de vestigingseenheid die het product levert: (voorbeeld: veevoederbedrijf X + adres. Hier wordt niet het adres van de administratieve zetel van het bedrijf ingevuld, maar het adres van de werkelijke productieplaats) Indien u de werkelijke productieplaats niet kent, noteert u welke handelaar of transporteur het product op het bedrijf heeft afgeleverd:
 1. Het vervoer gebeurt door de leverancier: u noteert de identificatie van de leverancier (ondernemingsnummer).
 2. Het vervoer gebeurt door een transporteur maar in opdracht van de leverancier: u noteert de identificatie van de leverancier (ondernemingsnummer) en de identificatie van het voertuig.
 3. Het vervoer gebeurt door of onder controle van een onafhankelijke derde (handelaar): de ontvanger registreert de identificatie van de derde en de identificatie van het voertuig.

Het aanvoerregister omvat:

Product	Welk type registratiedocument?
Bedrijfseigen ruwvoeder:	teeltfiche of andere registratie
Bedrijfseigen mengvoeder	Leveringsbons aankoop grondstoffen (aard, hoeveelheid, herkomstadres); Register productie: datum en hoeveelheid
Handel tussen collega-landbouwers	Lijst leveringen met leveringsdatum, type, naam, adres landbouwer, hoeveelheid
Aangekochte voeders (toevoegingsmiddelen, voormengsels, voedermiddelen en aanvullende diervoeders),	Leveringsbonnen en/of facturen,
Gemedicineerd voeder	voorschriften, leveringsbonnen en/of facturen en etiketten
Mengvoeder	Leveringsbonnen en/of facturen, en etiketten (lijst ingrediënten)
Scheikundige, plantaardige of dierlijke producten bestemd voor dierlijke of menselijke voeding: dit zijn mineralen, vitamines, sporenelementen, voedingssupplementen, additieven	Leveringsbon - factuur
Diergeneesmiddelen en gemedicineerde voeders	Voorschriften, Toedienings- en verschaffingsdocumenten
Meststoffen of bodemverbeteraars	Leveringsbon of factuur
Gewasbeschermingsmiddelen	Leveringsbon, factuur
Vermeerderingsmateriaal (sperma, embryo's)	Leveringsbon, factuur
Dieren waarvan producten bestemd zijn voor menselijke voeding	Runderen en kalveren: Permanente bedrijfsinventaris, Registratie in Sanitel Schapen: inventaris +

	verplaatsingsdocumenten (kopie) Varkens: kopie laad-losbon, bedrijfsinventaris Pluimvee: aanvoergegevens dieren (zie ook 7.2.1: register)
Voor volksgezondheid belangrijke analyseresultaten van bij dieren genomen monsters (Voorbeeld: monsternames Salmonella)	Analyserapporten labo
Controles van dieren of producten dierlijke oorsprong	Analyserapport labo; Gegevens databank Sanitrace
Materiaal dat in direct contact komt met producten bestemd voor menselijke voeding. Voorbeelden: ontsmettingsmiddelen voor melkhuisje, eierlokaal, spray- en dipmiddelen, biociden	Leveringsbon, factuur

1.6.2. Afvoerregister (Dossier UIT)

T2	Elke exploitant moet beschikken over systemen of procedures waarmee van de afgevoerde dieren of producten een aantal gegevens worden geregistreerd.	A
----	---	---

In het afvoerregister worden dezelfde gegevens genoteerd als in het aanvoerregister.

Het afvoerregister omvat:

Product	Hoe registeren
Verkochte dieren en producten	Documenten Sanitel, bedrijfsregister, facturen, laad- en losbonnen (Varkens), verplaatsingsdocumenten (kleine herkauwers)
Geoogste gewassen die worden verkocht	Facturen, lijst leveringen tussen collega-landbouwers

1.6.3. Afvalstoffenregister (Dossier UIT)

T3	Producten die niet meer geschikt zijn voor dierlijke of menselijke voeding of die een gevaar kunnen betekenen voor de gezondheid van mens of dier dient op het bedrijf apart te worden opgeslagen en afgevoerd door een erkende ophaler/verwerker.	A
----	--	---

Deze producten mogen onder geen enkele voorwaarde in de voedselketen terechtkomen. In het kader van de traceerbaarheid is het belangrijk dat de veehouder registreert wat er met deze voor voeding ongeschikte producten is gebeurd.

Voorbeelden: de opsomming hieronder is louter bedoeld als voorbeeld. De situaties waarbij producten niet meer geschikt zijn voor verder gebruik op het bedrijf of voor menselijke voeding zijn niet beperkt tot deze voorbeelden.

- ✓ Melk blijkt te hoge gehalten dioxines te bevatten.
 - ✓ Aangekocht perspulp is ongeschikt voor de voeding van het vee.
- Deze situaties zijn eerder uitzonderlijk op het landbouwbedrijf, maar in voorkomend geval is het aangewezen dat de veehouder een register bijhoudt waarin wordt aangegeven:

- ✓ De aard van het afval
- ✓ De datum van afvoer
- ✓ De identificatie van de ophaler / erkend verwerkingsbedrijf

Het afvalstoffenregister omvat:

Product	Hoe registreren
Kadavers	Ophaalbonnen of periodiek overzicht Rendac
Product niet geschikt voor menselijke voeding: (vb. melk, eieren)	Ophaalbon erkende ophaler en/of verwerker
Veevoeder en voedermiddelen niet geschikt als diervoeder	Ophaalbon erkende ophaler / verwerker Enkel voeder en voedermiddelen die niet op het bedrijf kunnen verwerkt worden, moeten geregistreerd worden.

1.7 Meldingsplicht

Elke exploitant in de voedselketen moet voldoen aan de meldingsplicht. Er wordt melding gemaakt indien een product schadelijk kan zijn voor de gezondheid van mens, dier of plant. Voor de primaire dierlijke productie houdt deze meldingsplicht concreet in dat de veehouders verplicht zijn het FAVV te melden wanneer er een vermoeden of verdenking is van een aangifteplichtige dierenziekte. Indien een product een mogelijk gevaar voor de menselijke of dierlijke gezondheid inhoudt, dient dit alleen te worden gemeld indien de acties die op het bedrijf werden ondernomen niet voldoende waren om de schade te beperken. De meldingsplicht heeft tot doel zo snel mogelijk te kunnen optreden en verdere besmetting in de voedselketen te beperken.

Voorbeeld: indien residuen van antibiotica ongewild in de tankmelk terechtgekomen zijn, onderneemt de melkveehouder onmiddellijk actie door de melkerij te verwittigen en de melk niet te laten ophalen. In dat geval is er geen gevaar meer voor de verdere schakels in de keten en dient er geen melding te worden gemaakt aan het FAVV. Indien daarentegen de gecontamineerde melk al is opgehaald, brengt de melkveehouder zowel de melkerij als het FAVV hiervan op de hoogte, zodat de betrokken melk kan worden opgespoord en vernietigd.

Alle bepalingen die verband houden met de meldingsplicht zijn aangeduid met een code "N" (Notificatie) en een oplopend cijfer.

N1	Melding schadelijke producten aan FAVV.	A
✓ De veehouder stelt het FAVV onmiddellijk in kennis als hij redenen heeft om aan te nemen dat een door hem ingevoerd, geproduceerd, gekweekt, geteeld, verwerkt, vervaardigd of gedistribueerd product schadelijk kan zijn voor de gezondheid van mens, dier of plant. ✓ De veehouder stelt het FAVV tevens in kennis van de maatregelen die hij heeft genomen om risico's te voorkomen. ✓ Concreet doet de veehouder telefonisch melding bij de PCE. ✓ Gelijktijdig kan via fax of e-mail een meldingsformulier doorgestuurd worden (<u>bijlage N1</u>, 1.9.5). ✓ Tevens kunnen derden onverwijld melding doen bij het FAVV indien er redenen zijn om aan te nemen dat er producten in de handel zijn die niet beantwoorden aan de voedselveiligheidsvoorschriften. Specifiek kan melding gedaan worden door elk laboratorium, elk controleorganisme en iedere persoon die beroepshalve sanitair toezicht houdt op het veebedrijf.		

N2	Melding schadelijk diervoeder aan FAVV.	A
----	---	---

- ✓ De veehouder stelt het FAVV onmiddellijk in kennis als hij weet heeft van een lot grondstoffen of diervoeder dat een belangrijk gevaar oplevert voor de gezondheid van mens of dier.
- ✓ De veehouder kan het lot in bezit hebben of gehad hebben of betrokken zijn bij het verhandelen van het lot.
- ✓ De veehouder beschikt over informatie die aanduidt dat het lot ongeschikt is voor gebruik in diervoeding. De ongeschiktheid kan een gevolg zijn van het feit dat:
 - het lot geen goede sanitaire, wettelijke of handelskwaliteit heeft,
 - het lot niet conform is met de maximale gehalten voor ongewenste substanties en producten.
 De melding bij het FAVV gebeurt ook indien de vernietiging van het lot wordt overwogen.

Concreet doet de veehouder telefonisch melding bij de PCE.

Gelijktijdig kan via fax of e-mail een meldingsformulier doorgestuurd worden (bijlage N1).

De melding kan ook gebeuren door elk ander persoon die beroepshalve weet heeft van dergelijk lot.

N3	Melding aangifteplichtige (besmettelijke) dierenziekten en zoönosen aan FAVV.	A
----	---	---

(Zie ook hoofdstuk 1.3: Dierengezondheid)

In het “richtsnoer meldingsplicht” van het FAVV wordt in bijlage III een overzicht gegeven van de aangifteplichtige dierenziekten en zoönosen. Dit is terug te vinden op de website van het FAVV onder [Startpagina](#) > [Beroepssectoren](#) > [Meldingsplicht](#) > [Meldingsplicht en meldingslimieten](#).

Dit overzicht is eveneens opgenomen in [bijlage N2](#) (1.9.6) .

De veehouder die vermoedt dat een besmettelijke ziekte aanwezig is bij zijn dieren, dient onmiddellijk een dierenarts te ontbieden. Dit is steeds de bedrijfsdierenarts bij rundvee, varkens en pluimvee.

Voor de melding bij de PCE laat de veehouder zich bijstaan door de dierenarts die het meldingsformulier mede ondertekent.

1.8 Transport van eigen dieren door de veehouder

Dit hoofdstuk is alleen van toepassing voor veehouders die zelf hun eigen dieren vervoeren.

Van zodra u dieren van iemand anders vervoert wordt dit beschouwd als “commercieel transport” en heb je hiervoor een toelating en een getuigschrift van vakbekwaamheid nodig. Dit commercieel transport valt buiten deze sectorgids. In [bijlage T3](#) (1.9.18) wordt het verschil tussen commercieel en niet commercieel transport verder gespecificeerd.

1.8.1. Toelating vervoerder en getuigschrift van vakbekwaamheid

Meestal heb je als vervoerder geen toelating en getuigschrift nodig. Dat is zo als aan al de volgende voorwaarden voldaan is:

- ✓ Transport van eigen dieren

- ✓ Zelf uitvoeren of vergezellen van het transport
- ✓ Met eigen voertuig
- ✓ Verplaatsingsafstand <50km.
- ✓ Transport binnen België

Indien u enkel 1 eigen fokdier transporteert in België, dan is hiervoor ook geen toelating nodig, ongeacht de verplaatsingsafstand.

1.8.2. Verplaatsingsafstand

- ✓ Indien het transport gebeurt in het kader van de bedrijfsvoering, bijvoorbeeld verplaatsen van dieren van en naar de weide, stal, kliniek, prijskamp enz., waarbij geen dieren verhandeld, verkocht of aangekocht worden, dan geldt deze afstandsbeperking NIET en is er dus geen getuigschrift of toelating vervoerder vereist.
- ✓ Indien dieren om commerciële redenen getransporteerd worden, bijvoorbeeld naar het slachthuis of een veemarkt, dan is WEL een toelating als vervoerder nodig indien de afgelegde afstand groter is dan 50km.
Een uitzondering hierop geldt enkel en alleen indien slechts 1 fokdier verplaatst wordt. Voor 1 slachtdier geldt deze uitzondering niet en is dus toch een toelating als vervoerder nodig.

De toelating als vervoerder moet aangevraagd worden bij de PCE door middel van een aanvraagformulier. Contacteer uw PCE indien u hierover meer informatie wenst. Meer informatie betreffende het getuigschrift voor vakbekwaamheid kan u bekomen bij DGZ en CER.

Opm.: Indien u inderdaad een toelating nodig heeft dan valt deze activiteit niet onder deze gids. Wilt u als transporteur toch van de bonus op de FAVV-heffing profiteren dan moet u dit commercieel transport laten valideren door het FAVV

1.8.3. Gekeurd vervoermiddel

Transportmiddelen moeten geschikt zijn voor het transport van dieren.

Wanneer je geen toelating als vervoerder nodig hebt, is ook geen keuring van het transportmiddel en geen getuigschrift voor vakbekwaamheid vereist.

1.8.4. Administratieve formaliteiten bij transport

In het algemeen moeten de elementen uit artikel 4 van Verordening 1/2005 steeds aanwezig zijn tijdens het vervoer. Dit artikel bepaalt dat dieren enkel mogen vervoerd worden indien in het voertuig documenten met volgende gegevens aanwezig zijn:

- ✓ de herkomst en de eigenaar;
- ✓ de plaats van vertrek;
- ✓ datum en uur van vertrek;
- ✓ de plaats van bestemming;
- ✓ de verwachte duur van het voorgenomen transport.

Deze vervoersdocumenten worden nader toegelicht in de paragraaf “transport” bij de diersoortspecifieke hoofdstukken.

1.8.5. Dierengezondheid bij transport

Zieke of gewonde dieren mogen niet vervoerd worden, tenzij in volgende uitzonderingsgevallen:

- ✓ het gaat om licht gewonde of zieke dieren waarvoor het vervoer geen bijkomend lijden veroorzaakt,
- ✓ het vervoer van een individueel dier met het oog op diergeneeskundige verzorging.

1.8.6. Dierenwelzijn bij transport

Zie erop toe dat het welzijn van de dieren wordt gegarandeerd tijdens laden, transport en lossen. Daarbij gaat bijzondere aandacht naar:

- ✓ Ga na of de dieren in kwestie geschikt zijn voor en bestand zijn tegen het vervoer.
- ✓ Het gebruik van kalmeermiddelen is verboden.
- ✓ Het gebruik van elektrische drijfmiddelen is verboden.
- ✓ Hanteer een rustige rijstijl om geen bijkomende stress te veroorzaken.
- ✓ Hou de reistijd zo kort mogelijk door voor de kortste, geschikte weg te kiezen.
- ✓ Gebruik enkel hiervoor ontworpen en goed onderhouden vervoermiddelen.

1.8.7. Uitrusting en hygiëne

Tijdens het transport moeten dieren over voldoende ruimte beschikken om in hun natuurlijke houding rechtop te kunnen blijven staan, en zonder dat ze gehinderd worden in hun natuurlijke bewegingen. De dieren moeten worden beschermd tegen de bewegingen van het vervoermiddel, bijvoorbeeld door tussenschotten.

Vervoermiddelen moeten steeds worden gereinigd en ontsmet in de volgende situaties

- ✓ op verzamelcentra indien na het lossen opnieuw dieren worden geladen,
- ✓ voordat een leeg voertuig het slachthuis verlaat, op een daarvoor ingerichte plaats van het slachthuis, met een bewijs van de uitbater van het slachthuis dat de reinigingsinstallatie van het slachthuis werd gebruikt; Dit wordt genoteerd in een ontsmettingsregister
- ✓ reiniging en ontsmetting vóór het vervoer van dieren, indien voorafgaand een vervoer werd gedaan van producten die de gezondheid van de dieren kunnen aantasten.

Het is in elk geval aan te bevelen om het vervoermiddel na elk transport grondig te reinigen en te ontsmetten.

Externe vervoermiddelen worden alleen op veebedrijven toegelaten wanneer zij visueel proper zijn.

1.9 Bijlagen bij de Algemene Voorwaarden

1.9.1	<u>Bijlage 1</u>	Model aanvraagformulier voor een registratie, een toelating en/of een erkenning
1.9.2	<u>Bijlage F1</u>	Stoffen die niet in diervoeder mogen worden gebruikt
1.9.3	<u>Bijlage F2</u>	Gebruik van verwerkt dierlijk eiwit
1.9.4	<u>Bijlage F3</u>	Voorbeeld voorschrift gemedicineerd voeder
1.9.5	<u>Bijlage N1</u>	Meldingsformulier FAVV
1.9.6	<u>Bijlage N2</u>	Dierengezondheid: aangifteplichtige dierziekten en zoönosen
1.9.7	<u>Bijlage T1</u>	Begeleidingsdocument levende dieren
1.9.8	<u>Bijlage T2</u>	Activatie en/of heractivatie van een beslag
1.9.9	<u>Bijlage V1</u>	Overeenkomst bedrijfsdierenarts en plaatsvervanger
1.9.10	<u>Bijlage V2</u>	Overeenkomst bedrijfsbegeleidende dierenarts
1.9.11	<u>Bijlage V3</u>	Bezoekrapport diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding
1.9.12	<u>Bijlage V4</u>	Toedienings- en verschaffingsdocument
1.9.13	<u>Bijlage V5</u>	Aanwezigheid van diergeneesmiddelen
1.9.14	<u>Bijlage V6</u>	Diergeneesmiddelenregister
1.9.15	<u>Bijlage V7</u>	Bestelbon diergeneesmiddelenregister
1.9.16	<u>Bijlage V8</u>	Voorbeelddocument voor het vervoer van in nood geslachte dieren
1.9.17	<u>Bijlage V9</u>	Diergeneeskundig voorschrift
1.9.18	<u>Bijlage T3</u>	Commercieel – niet commercieel transport

1.9.1 Bijlage 1

Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen (FAVV)

Model aanvraagformulier voor een registratie, een toelating en/of een erkenning

I. AARD VAN DE AANVRAAG

Deze aanvraag betreft :

- ☐ een registratie, een toelating of een erkenning
- ☐ nieuwe activiteit(en)
- ☐ een stopzetting van één of meerdere activiteiten
- ☐ een volledige stopzetting van de activiteiten
- ☐ een wijziging van administratieve gegevens

II. IDENTIFICATIE OPERATOR (ONDERNEMING/NATUURLIJK PERSOON)

Ondernemingsnummer/Rijksregisternummer/INSZ ⁽¹⁾ : _____

Maatschappelijke benaming ⁽²⁾ *: _____

Naam ^(3a) : _____ Voornaam ⁽³⁾ : _____

Afkorting ^(2 *) : _____

Juridische vorm ^(2 *) : _____

Adres *: Straat: _____ Nr: _____ Bus: _____

Postcode: _____ Gemeente: _____

Land: _____

Telefoon: _____

Fax: _____

E-mail: _____

(1) Ondernemingen reeds geregistreerd in de Kruispuntbank van Ondernemingen (KBP) in uitvoering van de wet van 16 januari 2003 of van haar uitvoeringsbesluiten vullen hier hun ondernemingsnummer in.

- Natuurlijke personen vullen hier hun Rijksregisternummer of hun INSZ in (het nummer bevindt zich in de rechterbovenhoek van de SIS-kaart).

*- Indien één van deze nummers wordt ingevuld hoeven de identificatiegegevens, aangeduid met een *, noch latere wijzigingen worden ingevuld, voor zover deze gegevens reeds werden overgemaakt aan de KBO, aan uw gemeente of aan een Belgisch ziekenfonds voor de buitenlanders.*

- Rechtspersonen naar buitenlands of internationaal recht die in België beschikking over een zetel en die niet geregistreerd zijn in de KBO, vullen hier hun internationaal identificatienummer en het type van nummer in en vullen tevens onderstaande identificatiegegevens in.

(2) Enkel in te vullen door ondernemingen

(3) Enkel in te vullen door natuurlijke personen en ondernemingen natuurlijke personen.

III. IDENTIFICATIE VAN DE VESTIGING

Vestigingseenheidnummer ⁽¹⁾ ⁽³⁾: _____Commerciële naam ⁽³⁾ *: _____Adres ⁽²⁾ *: Straat: _____ Nr : _____ Bus: _____

Postcode _____ Gemeente: _____

Land: _____

Telefoon: _____

Fax: _____

E-mail: _____

Identificatiegegevens van de contactpersoon ⁽³⁾:

Naam: _____

Voornaam: _____

Functie: _____

Telefoon: _____ Fax: _____

GSM: _____

E-mail: _____

⁽¹⁾ Ondernemingen vullen hier het vestigingseenheidnummer in dat toegekend werd door de Kruispuntbank van Ondernemingen (KBO) in uitvoering van de wet van 16 januari 2003 of haar uitvoeringsbesluiten. Indien het vestigingseenheidnummer wordt ingevuld hoeven de identificatiegegevens aangeduid met een *, noch latere wijzigingen ingevuld te worden voor zover deze gegevens reeds werden overgemaakt aan de KBO.

⁽²⁾ Natuurlijke personen die hun activiteiten elders wensen uit te oefenen dan op hun thuisadres, vullen hier de adresgegevens in waar de activiteit wordt uitgeoefend.

⁽³⁾ Enkel in te vullen door ondernemingen

IV. ACTIVITEITEN

Vermeld hier elke nieuwe activiteit of elke stopzetting van activiteiten onderworpen aan een registratie, een toelating of een erkenning bij het FAVV.

Indien u meerdere activiteiten vermeldt, vul eerst uw hoofdactiviteit in (de economisch meest belangrijke activiteit).

De lijst met de betrokken activiteiten, evenals de plaatscodes, de activiteitcodes en de productcodes zijn beschikbaar:

- op de internetsite van het FAVV (zie Beroepssectoren > Erkenningen, toelatingen en registratie)
- bij de provinciale controle-eenheden (PCE)

	Plaatscode	Activiteitcode	Productcode (indien beschikbaar)	Nieuwe activiteit	Stopzetting	Datum
<i>Hoofdactiviteit</i>				☐	☐	/...../.....
				☐	☐	/...../.....
				☐	☐	/...../.....
				☐	☐	/...../.....
				☐	☐	/...../.....
				☐	☐	/...../.....
				☐	☐	/...../.....
				☐	☐	/...../.....
				☐	☐	/...../.....
				☐	☐	/...../.....

Ik wens een schriftelijke bevestiging van mijn registratie: JA / NEEN

V. IDENTIFICATIE EXPLOITANT

U dient enkel deze rubriek in te vullen indien u een activiteit hebt opgegeven waarvoor er een erkenning of toelating is vereist.

De lijst met deze activiteiten is beschikbaar:

- *op de internetsite van het FAVV (zie Beroepssectoren > Erkenningen, toelatingen en registratie)*
- *bij de provinciale controle-eenheden (PCE)*

Bent u zelf exploitant ⁽¹⁾ van de inrichting waarin u bovenstaande activiteiten wenst uit te oefenen?

☐ Ja. In dit geval wordt uw aanvraag van toelating en erkenning automatisch geregistreerd.

☐ Neen. In dit geval wenst u uw activiteiten uit te oefenen in een inrichting waarvoor reeds een toelating en/of erkenning aan een andere exploitant werd verleend. Geef het erkennings- of toelatingsnummer van de exploitant voor deze inrichting: _____

⁽¹⁾ De exploitant is de operator aan wie de erkenning of de toelating wordt afgeleverd en die verantwoordelijk is voor de naleving van de reglementering in de inrichting.

VI. AANVULLENDE INFORMATIE

Indien u andere relevante informatie wil communiceren, kan u dit hier doen:

Aantal bijlagen bij de aanvraag: _____

Bij een aanvraag van een erkenning of toelating kan het FAVV aanvullende gegevens opvragen. Deze aanvraag wordt pas als volledig beschouwd na ontvangst van deze gegevens. Een overzicht van deze aanvullende gegevens is beschikbaar op de internetsite van het FAVV (rubriek Beroepssectoren > Erkenningen, toelatingen en registratie > Erkennings-, toelatings- en registratievoorwaarden).

VII. HANDTEKENING VAN DE AANVRAGER

Naam: _____

Voornaam: _____

Functie ⁽¹⁾ : _____

Datum://

Volledig en naar waarheid ingevuld

Handtekening:

⁽¹⁾ Enkel in te vullen door ondernemingen als rechtspersoon.

1.9.2 Bijlage F1

Diervoeder – stoffen die niet in diervoeder mogen worden gebruikt

Gebaseerd op de Europese negatieve lijst en de Belgische wetgeving, mogen volgende stoffen niet gebruikt worden in diervoeder:

Stof	Wet	Art.
Hormonale en antihormonale stoffen	KB 08.02.1999	10
Giftige en schadelijke stoffen		3 & 5
Niet-toegelaten gemedicineerde voeders		37 & 44
Niet-toegelaten toevoegingmiddelen		7 & 8
Niet-toegelaten vetten en oliën: Gerecycleerde oliën en vetten	KB 03.05.2006 Verordening (EG) 1069/2009 (EG) 142/2011	
Niet-toegelaten vetten en oliën: Ongefilterde vetten van herkauwers	MB 01.12.1999	4
Niet-toegelaten genetisch gemodificeerde organismen	Verordening (EG) Nr. 1829/2003	
Faecaliën, urine en de door het leegmaken of verwijderen van het spijsverteringskanaal vrijgekomen inhoud daarvan, ongeacht de behandeling die zij hebben ondergaan of het mengsel waarin zij zijn verwerkt	KB 08.02.1999	4
Met looistoffen behandelde huiden en afval daarvan		
Na het oogsten met het oog op de bestemming ervan met fytofarmaceutische producten behandelde zaden, planten of ander plantaardig teeltmateriaal, en de daarvan afgeleide bijproducten		
Met houtbeschermingsproducten behandeld hout en zaagsel, alsmede afgeleide producten van aldus behandeld hout en zaagsel		
Afval (slib) bekomen in waterzuiveringinrichtingen in de loop van de behandeling van stads-, huishoudelijk of industrieel afvalwater, onafgezien van het toegepaste procedé of de oorsprong van het aldus behandelde water		
Vast stadsafval, bijvoorbeeld huishoudelijk afval		
In verband met de versheid ongeschikt geachte voedingsmiddelen die producten van dierlijke oorsprong bevatten; afval van voor menselijke consumptie bestemde voedingsmiddelen afkomstig van kantines, eetgelegenheden, cateringbedrijven of van de woning van de veehouder, die producten van dierlijke oorsprong bevatten en die bestemd zijn voor voeding aan dieren waarvan het vlees of de producten bestemd zijn voor de productie van voedingsmiddelen		
Verpakkingen en delen van verpakkingen afkomstig van het gebruik van producten van de voedingsmiddelenindustrie		
Verwerkt dierlijk eiwit: volgens de bepalingen vastgelegd in Verordening (EG) Nr. 999/2001		

1.9.3 Bijlage F2

Diervoeder – gebruik van verwerkt dierlijk eiwit

1. Sinds 01.01.2001 is het gebruik van verwerkt dierlijk eiwit in diervoeder strikt gereguleerd in het kader van beschermingsmaatregelen ten aanzien van BSE (gekke koeienziekte).

1. Toegelaten in voeder voor alle dieren

- Melk, melkproducten en biest
- Eieren en eiproducten
- Gelatine afgeleid van andere dieren dan herkauwers
- Gehydrolyseerd eiwit afgeleid van dieren andere dan herkauwers
- Leder en huid van niet-herkauwers
- Vismeel als melkvervanger voor jonge herkauwers

2. Toegelaten in voeder voor dieren andere dan herkauwers
& verboden in voeder voor herkauwers

- Bicalciumfosfaat en tricalciumfosfaat van dierlijke oorsprong
- Gehydrolyseerd eiwit afgeleid van huiden en vellen van herkauwers
- Vismeel andere dan melkvervangers bij jonge herkauwers
- Bloedproducten van niet-herkauwers

Het gebruik van bovenstaande in voeder voor dieren andere dan herkauwers kan enkel indien geproduceerd conform de voorschriften van Verordening Nr. (EG) 1069/2009 en (EG) 142/2011, en indien gebruikt op veebedrijven waarop geen herkauwers aanwezig zijn.

3. Verboden in voeder voor alle dieren

- Beendermeel
- Bloedmeel (toegelaten voor vissen)
- Diermeel
- Gedroogde kanen
- Gedroogd plasma en andere bloedproducten
- Gelatine en andere soortgelijke producten – met inbegrip van mengsels, diervoeders, toevoegsels bestemd voor vervoederen en voormengsels die deze producten bevatten
- Hoefmeel
- Hoornmeel
- Pluimveemeel
- Slachtafvalmeel van pluimvee
- Verenmeel
- Vleesbeendermeel

1.9.4 Bijlage F3

personalisering en nummering			VOORSCHRIFT VOOR EEN GEMEDICINEERD VOEDER											
			Datum: / / 20 Geldig tot: / / 20 <i>(max. 15 dagen)</i>											
			BESLAGNRL.: <table><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>											
BESLAGADRES:														
Bedrijfsbegeleidende dierenarts voor de betrokken diersoort?			☐ JA ☐ NEEN		NAAM VERANTWOORDELIJKE:									
Diersoort: Identificatie dier (groep):			Aandoening/Initiële diagnose:											
Leeftijd: Dagen/Weken/Maanden <i>(schrappen wat niet past)</i> Aantal:														
Benaming van het (de) gemediceerd(e) VOORMENGSEL(S)		Totale hoeveelheid gemediceerd DIERENVOEDER (kg)	Gehalte aan actieve substantie(s) in mg/kg diervoeder	Duur van de behandeling van (datum) - tot (datum)	Wachtijd(en) vlees eieren melk									
Bijzondere aanwijzingen voor de verantwoordelijke voor de dieren (% in het dagrantsoen, frequentie, ...):														
Handtekening dierenarts		Naam of firmanaam, adres en handtekening van de fabrikant of binnenbrenger uit een andere lidstaat van het gemediceerd voeder			Handtekening van de verantwoordelijke of naam, voornaam en handtekening van zijn afgevaardigde voor ontvangst van het gemediceerd voeder									
Handtekening van de verantwoordelijke of naam, voornaam en handtekening van zijn afgevaardigde voor ontvangst van het voorschrift														
		Lotnr. van het voeder: Productiedatum: / /												
		Houdbaar tot: / / Datum levering: / /												

Wit exemplaar voor de fabrikant van het gemediceerd voeder. Geel exemplaar voor de verantwoordelijke voor de dieren. Roze exemplaar voor de dierenarts.

1.9.5 Bijlage N1

**FORMULIER VOOR EXPLOITANTEN VAN DE SECTOR
VAN DE PRIMAIRE DIERLIJKE PRODUCTIE**

**Zoals voorzien in bijlage III van het ministerieel besluit van 22 januari 2004
betreffende de modaliteiten voor de meldingsplicht in de voedselketen.**

**IN TE VULLEN DOOR DE EXPLOITANTEN VAN DE SECTOR VAN DE PRIMAIRE
DIERLIJKE PRODUCTIE EN / OF DE DIERENARTS**

ALGEMENE INFORMATIE

01:	HET BEDRIJF DAT DE MELDING DOET (schrappen wat niet van toepassing is)	VEEHOUDER / DIERENARTS
02:	VERANTWOORDELIJKE VAN DE PRIMAIRE DIERLIJKE PRODUCTIE (NAAM, ADRES, TEL., FAX, E-MAIL, GSM) BESLAG N° (8 cijfers)	
03:	DIERENARTS (NAAM, ADRES, TEL., FAX, E-MAIL, GSM) NUMMER VAN DE ORDE	
04:	DATUM EN UUR VAN DE MELDING	

PRODUCT

05:	BETROKKEN DIEREN: - DIERSOORT - AANTAL PER DIERSOORT - SANITELNUMMERS (oornummers)	
06:	BETROKKEN DIERENVOEDERS (indien van toepassing) : - LEVERANCIER (NAAM, ADRES, TEL., FAX, E-MAIL, GSM) - NAAM DIERENVOEDER	

GEVAAR

07:	HET GEVAAR BETREFT (schrappen wat niet van toepassing is)	DIERZIEKTE / DIERVOEDER / MEDICATIE / ANDERE
08:	AARD VAN HET GEVAAR (naam dierziekte of de omschrijving van het probleem)	
09:	MONSTERS OPGESTUURD NAAR LABO EN DE COÖRDINATEN VAN DAT LABO	
10:	RESULTATEN VAN DE ANALYSES (indien van toepassing)	
11:	DATUM BEMONSTERING (indien van toepassing)	

GETROFFEN MAATREGELEN:

12:	REEDS ONDERNOMEN MAATREGELEN	
-----	------------------------------	--

ANDERE INFORMATIE

13:	BIJ FAVV GECONTACTEERD PERSOON	
14:	ANDERE INFORMATIE	

PERSOON DIE VERANTWOORDELIJK IS VOOR DE VERZENDING VAN DE
MELDING:Verantwoordelijke van de primaire dierlijke productie / dierenarts (schrappen wat niet
van toepassing is)

Handtekening verantwoordelijke van de primaire dierlijke productie:

Handtekening dierenarts:

1.9.6 Bijlage N2

Dierengezondheid – aangifteplichtige dierziekten en zoönosen

De lijst van aangifteplichtige dierziekten kan geraadpleegd worden op de website van het FAVV:

http://www.afsca.be/sp/pa-sa/zoosani_nl.asp .

De lijst bestaat uit:

Diersoort	Aangifteplichtige dierziekte
Alle zoogdieren	• Boutvuur • Hondsdolheid • Miltvuur
Alle herkauwers	• Blauwe tongziekte (Blue Tongue) • Mond- en klauwzeer • Pest bij kleine herkauwers • Rift Valley Fever • Runderpest
Rundvee	• Besmettelijke pleuropneumonie • Boviene spongiforme encephalopathie • Enzoötische runderleucose • Klinische tuberculose • Nodulaire dermatose • Runderbrucellose (B. abortus) • Trichomoniasis en vibriose • Vesiculaire stomatitis
Varkens	• Afrikaanse varkenspest • Enzoötische encephalomyelitis (ziekte van Teschen) • Klassieke varkenspest • Mond- en klauwzeer • Mysterious Reproductive Syndrome (M.R.S.) • Trichinose • Varkensbrucellose (B. suis) • Vesiculaire stomatitis • Vesiculaire varkensziekte • Ziekte van Aujeszky
Paardachtigen	• Besmettelijke baarmoederontsteking • Dourine • Enzoötische meningo-encefalo-myelitis • Epizoötische lymfangitis • Infectieuze anemie • Malleus en worm • Paardenpest • Sarcoptes- en psoroptes schurft • Vesiculaire stomatitis

Diersoort	Aangifteplichtige dierziekte
Pluimvee	• Infectieuze laryngotracheïtis • Pseudo-vogelpest (Newcastle disease) • Psittacose – ornithose • Vogelcholera (pasteurellosis) • Vogelpest (in verschillende vormen) • Ziekte van Marek • Mycoplasmen
Konijnen	• Myxomatose • Tularemie • Virale hemorrhagische ziekte van het konijn
Geiten en schapen	• Brucellose (B. abortus, B. melitensis en B. ovis) • Rotkreupel bij schapen • Sarcoptes-, psoroptes- en chorioptes schurft • Schapenpokken • Scrapie
Hertachtigen	• Enzoötische hemorrhagische ziekte bij herten

Zoönosen en zoönoseverwekkers

1. Virale zoönosen:

- norovirus
- hepatitis A-virus
- influenzavirus
- rabiës
- door arthropoden overgedragen virussen

2. Bacteriële zoönosen:

- borreliose en de verwekkers daarvan
- botulisme en de verwekkers daarvan
- leptospirose en de verwekkers daarvan
- psittacose en de verwekkers daarvan
- andere vormen van tuberculose dan bedoeld onder lijst I
- vibriose en de verwekkers daarvan
- yersiniose en de verwekkers daarvan

3. Parasitaire zoönosen:

- anisakiase en de verwekkers daarvan
- cryptosporidiose en de verwekkers daarvan
- cysticercose en de verwekkers daarvan
- toxoplasmose en de verwekkers daarvan

1.9.7 Bijlage T1

BEGELEIDINGSDOCUMENT VERVOER LEVENDE DIEREN



BIJLAGE XII

BEGELEIDINGSDOCUMENT VERVOER VAN LEVENDE DIEREN

1. Registratienummer vervoeder :

.....

2. Vervoermiddel (nummerplaat) :

.....

3. Naam en adres van de eigenaar :

.....
.....

4. Naam en adres van de plaats van herkomst ⁽¹⁾ :

.....
.....

5. Naam en adres van de plaats van lading ⁽¹⁾ :

.....
.....

4. Datum en uur van vertrek :

.....

5. Naam en adres van volgende bestemming :

.....
.....

(1) indien verschillend van punt 3

BEGELEIDINGSDOCUMENT
VERVOER VAN LEVENDE DIEREN

Deze informatie moeten in het voertuig tijdens het vervoer van de volgende diersoorten beschikbaar zijn :

- de paarden;
- de als huisdiergehouden herkauwers andere dan runderen, schapen, geiten en hertachtigen;
- het pluimvee (kippen, parelhoenen, kalkoen, eenden, ganzen, fazanten, kwartels, patrijzen en loopvogels);
- konijnen;
- de als huisdier gehouden katten en honden, andere zoogdieren en vogels, andere gewervelde dieren en koudbloedige dieren : alleen als de afstand groter is dan 50 km of als vervoer niet afkomstig of bestemd is van of naar een markt.

TE VERMELDE GEGEVENS

1. Het door het FAVV toegekende toelatingsnummer van de vervoeder;
2. De nummerplaat van het voor het vervoer gebruikte voertuig (vrachtwagen, aanhangwagen) toegelaten door het FAVV ;
3. De naam en adres van de eigenaar van het dier;
4. De naam en adres van de plaats van herkomst van het dier. Enkel in te vullen indien verschillend van punt 3;
5. De naam en adres van laadplaats. Enkel indien verschillend van punt 3 of 4;
6. De datum en het uur van vertrek;
7. De naam en adres van de plaats van bestemming.

1.9.8 Bijlage T2

Eerste registratie Beslag



Diergezondheidszorg Vlaanderen vzw

ACTIVATIE EN/ OF HERACTIVATIE VAN EEN BESLAG / DIERSOORT

Rundvee : Uw bedrijfsdierenarts maakt dit formulier samen met de paspoorten over aan DGZ. Overige diersoorten : U verstuurt dit formulier naar DGZ - Dienst I & R .		
Identificatie & Registratie Deinse Horsweg 1, 9031 Drongen Helpdesk: Tel. 070/22 00 23 Fax: 070/22 01 22 Email: l&r@dgz.be	Maatschappelijke zetel Deinse Horsweg 1, 9031 Drongen Tel.: 070/22 01 24 Fax: 070/22 01 25 Email: boekhouding@dgz.be	Labo West Industrielaan 29, 8820 Torhout Helpdesk Tel: 070/22 00 24 Fax: 070/22 01 23 Email: vetinfo@dgz.be
A. Gegevens van het beslag (plaats waar de dieren gehuisvest zijn) (IN DRUKLETTERS)		
Straat + nr. :		
Postnr. + deelgemeente :		
Fusiegemeente :		
Tel. :		
Fax :		
Beslagnummer op dit adres (indien gekend) □□□ - □□□□□		
B. Gegevens van de diersoort(en) gehuisvest op bovenstaand beslag		
<i>Kruis de te activeren en/of heractiveren diersoort(en) aan en vul, de eventueel bijkomende vragen, aan</i>		
Rundvee ☐		
Vleeskalveren ☐		
Schapen ☐ <u>Type bedrijf</u> ⁽¹⁾ : ☐ melk ☐ vlees		
Geiten ☐ <u>Type bedrijf</u> ⁽¹⁾ : ☐ melk ☐ vlees		
Hertachtigen ☐		
Varkens ☐ <u>Type bedrijf</u> (schrappen wat niet past) fokbedrijf - opfokbedrijf - biggenbedrijf - vermeerderingsbedrijf - vleesvarkensbedrijf - gemengd bedrijf - gesloten bedrijf - zeugenbedrijf Aantal stallen : Aantal zeugenplaatsen : Aantal vleesvarkensplaatsen : Aanvoer biggen : ☐ Ja ☐ neen Afvoer biggen : ☐ Ja ☐ neen		
Pluimvee ☐ <u>Type bedrijf</u> (schrappen wat niet past) <i>! 200 stuks of meer !</i> Diersoort: kip - kalkoen - parelhoen - fazant - eend - gans - kwartel - patrijs - duif Categorie: opfok voor fokpluimvee - vermeerdering - selectie - vleesproductie - sier - leghennen - uitzet als wild opfok leghennen - leghennen: reforme dieren andere: Aantal Stallen: Aantal Hokken: Capaciteit (per soort en categorie): Huisvesting: bio - vrije uitloop - scharrel - kooi		
Loopvogels ☐ Broedcapaciteit : eieren per week Capaciteit : equivalent ⁽²⁾		
C. Gegevens van de bedrijfsdierenarts (IN DRUKLETTERS) (verplicht voor runderen, varkens en pluimvee)		
Naam + voornaam : Ordenr. : (of stempel)		

Voorbehouden aan DGZ - dienst I&R	Voorbehouden aan de PCE		Visum van de Inspecteur-dierenarts
Datum binnen	Vaststelling/Advies Inspecteur/Advies college		
Datum uitvoering	Datum	Gunstig advies (ja/ neen)	

(1) aankruisen wat van toepassing is; ingeval beide aanwezig zijn kruis 'melk' aan; in geval hobby: kruis 'vlees' aan

(2) 1 equivalent : 1 loopvogel van minder dan 15 maanden 5 equivalent : 1 emoe, nandoe of casuaris van meer dan 15 maanden

10 equivalent : 1 struisvogel van meer dan 15 maanden

D. Gegevens van de verantwoordelijke en klant (IN DRUKLETTERS)

Diersoort :	
Verantwoordelijke (moet een natuurlijk persoon zijn)	Facturatieadres (klant) (indien verschillend van verantwoordelijke)
	☐ natuurlijk persoon ☐ rechtspersoon (firma)
Naam :	Naam :
Voornaam :	Voornaam :
Geboortedatum :	Geboortedatum :
Geslacht : Mannelijk / Vrouwelijk	Geslacht : Mannelijk / Vrouwelijk
Straat + nr. + bus :	Straat + nr. + bus :
Postnr. + deelgemeente :	Postnr. + deelgemeente :
Fusiegemeente :	Fusiegemeente :
Tel. :	Tel. :
Fax :	Fax :
GSM :	GSM :
BTW-nr. :	BTW-nr. :
Rekeningnr. :	Rekeningnr. :
Datum :	Datum :
Handtekening verantwoordelijke :	Handtekening klant :

Diersoort :	
Verantwoordelijke (moet een natuurlijk persoon zijn)	Facturatieadres (klant) (indien verschillend van verantwoordelijke)
	☐ natuurlijk persoon ☐ rechtspersoon (firma)
Naam :	Naam :
Voornaam :	Voornaam :
Geboortedatum :	Geboortedatum :
Geslacht : Mannelijk / Vrouwelijk	Geslacht : Mannelijk / Vrouwelijk
Straat + nr. + bus :	Straat + nr. + bus :
Postnr. + deelgemeente :	Postnr. + deelgemeente :
Fusiegemeente :	Fusiegemeente :
Tel. :	Tel. :
Fax :	Fax :
GSM :	GSM :
BTW-nr. :	BTW-nr. :
Rekeningnr. :	Rekeningnr. :
Datum :	Datum :
Handtekening verantwoordelijke :	Handtekening klant :

1.9.9 Bijlage V1

Varkens – overeenkomst bedrijfsdierenarts & plaatsvervanger**Overeenkomst tussen de verantwoordelijke en de bedrijfsdierenarts ter uitvoering van de reglementaire controles en de profylactische ingrepen bij de varkens**

1. Ondergetekende, (naam en voornaam)
 (volledig adres)
 verantwoordelijke van het beslag met nr : gelegen te :
 (volledig adres)
 duidt in toepassing van artikel 2, koninklijk besluit van 15 februari 1995 houdende bijzondere maatregelen van
 epidemiologisch toezicht op en preventie van aangifteplichtige varkensziekten
 Dr. (naam en voornaam)
 aan, erkende dierenarts te (postcode en gemeente)
 (straat en nummer)
 als bedrijfsdierenarts belast met de uitvoering van de reglementaire controles en de profylactische ingrepen in de
 bestrijding van aangifteplichtige varkensziekten.
 2. Ondergetekende, Dr. (naam en voornaam)
 erkende dierenarts te (postcode en gemeente)
 ingeschreven bij de Orde onder het nummer verklaart kennis genomen te hebben van zijn
 aanduiding als bedrijfsdierenarts door de heer/Mevrouw
 (naam en voornaam)
 (volledig adres)
 verantwoordelijke van het beslag met nr.
 voor de uitvoering van de reglementaire controles en de profylactische ingrepen in de bestrijding van
 aangifteplichtige varkensziekten.
 3. Gedaan te, op
 in twee exemplaren, één voor de verantwoordelijke en één voor de dierenarts die een afschrift van zijn exemplaar
 zal overmaken aan de inspecteur-dierenarts.
 Handtekeningen :
 Verantwoordelijke, Bedrijfsdierenarts,

Overeenkomst ter aanduiding van een plaatsvervangend dierenarts

1. Ondergetekende, (naam en voornaam)
 (volledig adres)
 verantwoordelijke van het beslag met nr. gelegen te
 (volledig adres)
 en ondergetekende, Dr. (naam en voornaam)
 bedrijfsdierenarts voor bovengenoemd beslag, ingeschreven bij de Orde onder het nummer
 gedomicilieerd te
 (postcode en gemeente)
 (straat en nummer)
 duiden in onderling akkoord, Dr. (naam en voornaam)
 erkende dierenarts te (postcode en gemeente)
 (straat en nummer)
 aan, als plaatsvervangend bedrijfsdierenarts voor het hier bovengenoemd varkensbeslag.
 2. Ondergetekende, Dr. (naam en voornaam)
 erkende dierenarts te (postcode en gemeente)
 ingeschreven bij de Orde onder het nummer verklaart kennis genomen te hebben van zijn
 aanduiding als plaatsvervangend bedrijfsdierenarts door de heer/Mevrouw
 (naam en voornaam)
 (volledig adres)
 voor het beslag met nr.
 3. Deze aanduiding loopt ten einde binnen de dertig dagen die volgen op de beëindiging door één van beide
 partijen van de overeenkomst tussen de verantwoordelijke en de bedrijfsdierenarts voor de uitvoering van bijzondere
 maatregelen van het epidemiologisch toezicht en de preventie van aangifteplichtige varkensziekten.
 4. Gedaan te, op
 in drie exemplaren, één voor de verantwoordelijke, één voor de bedrijfsdierenarts en één voor de plaatsvervangend
 bedrijfsdierenarts die een afschrift van zijn exemplaar aan de inspecteur-dierenarts zal overmaken.

Handtekeningen :
 Verantwoordelijke, Bedrijfsdierenarts, Plaatsvervangend bedrijfsdierenarts,

Runderen en vleeskalveren– overeenkomst bedrijfsdierenarts & plaatsvervanger**Overeenkomst tussen de verantwoordelijke en de bedrijfsdierenarts voor uitvoering van de bijzondere maatregelen van epidemiologisch toezicht op en de preventie van aangifteplichtige runderziekten**

1. Ondergetekende, (naam en voornaam)
 (volledig adres)

Verantwoordelijke van het beslag met nr. gelegen te :
 (volledig adres)

duidt in toepassing van artikel 2 van het koninklijk besluit van 28 februari 1999 houdende bijzondere maatregelen van epidemiologisch toezicht op en de preventie van aangifteplichtige runderziekten

Dr. (naam en voornaam)
 aan, erkende dierenarts te (postcode en gemeente)
 (straat en nummer)

als bedrijfsdierenarts belast met de uitvoering van de bijzondere maatregelen van het epidemiologisch toezicht en de preventie van aangifteplichtige runderziekten.

2. Ondergetekende, Dr. (naam en voornaam)
 erkende dierenarts te (postcode en gemeente)
 ingeschreven bij de Orde onder het nummer verklaart kennis genomen te hebben van zijn aanduiding als
 bedrijfsdierenarts door de heer/Mevrouw

..... (naam en voornaam)
 (volledig adres)

verantwoordelijke van het beslag met nr.
 voor de uitvoering van bijzondere maatregelen van het epidemiologisch toezicht en de preventie van aangifteplichtige runderziekten.

3. Gedaan te, op

In twee exemplaren, één voor de verantwoordelijke en één voor de dierenarts die een afschrift van zijn exemplaar zal overmaken aan de inspecteur-dierenarts.

Handtekeningen :

Verantwoordelijke,

Bedrijfsdierenarts,

Overeenkomst ter aanduiding van een plaatsvervangend dierenarts

Ondergetekende (naam en voornaam)

..... (volledig adres)

verantwoordelijke van het beslag met nr. gelegen te :
 (volledig adres)

en ondergetekende, Dr. (naam en voornaam)

bedrijfsdierenarts voor bovengenoemd beslag, ingeschreven bij de Orde onder het nummer

gedomicilieerd te (postcode en gemeente)

..... (straat en nummer)

duiden in onderling akkoord, Dr. (naam en voornaam)

erkende dierenarts te (postcode en gemeente)

..... (straat en nummer)

aan, als plaatsvervangend bedrijfsdierenarts voor het hier bovengenoemd rundveebeslag.

2. Ondergetekende, Dr. (naam en voornaam)

erkende dierenarts te (postcode en gemeente)

ingeschreven bij de Orde onder het nummer verklaart kennis genomen te hebben van zijn

aanduiding als plaatsvervangend bedrijfsdierenarts door de heer/Mevrouw (naam en

voornaam)

..... (volledig adres)

voor het beslag met nr.

3. Deze aanduiding loopt ten einde binnen de dertig dagen die volgen op de ontbinding door één van beide partijen van de overeenkomst tussen de verantwoordelijke en de bedrijfsdierenarts voor de uitvoering van bijzondere maatregelen van het epidemiologisch toezicht en de preventie van aangifteplichtige runderziekten.

4. Gedaan te, op

in drie exemplaren, één voor de verantwoordelijke, één voor de bedrijfsdierenarts en één voor de plaatsvervangend bedrijfsdierenarts die een afschrift van zijn exemplaar aan de inspecteur-dierenarts zal overmaken.

Handtekeningen :

Verantwoordelijke,

Bedrijfsdierenarts,

Plaatsvervangend bedrijfsdierenarts,

Pluimvee en Broeierij– overeenkomst verantwoordelijke en bedrijfsdierenarts

1. De ondergetekende (naam en voornaam)
 (volledig adres)

Verantwoordelijke van het pluimveebeslag gelegen te
 (volledig adres)

wijst aan als bedrijfsdierenarts voor het uitvoeren van de reglementaire controles op pluimvee:

dierenarts (naam en voornaam)
 aangenomen dierenarts te (postnummer en gemeente)
 (straat en nummer)

2. De ondergetekende, dierenarts (naam en voornaam)
 aangenomen dierenarts te (postnummer en gemeente)
 ordenummer.....

verklaart kennis genomen te hebben van zijn aanwijzing als bedrijfsdierenarts door de dhr. /mevr.

..... (naam en voornaam)
 verantwoordelijke te (postnummer en gemeente)

voor het uitvoeren van de reglementaire controles en hiermede in te stemmen.

Hij verbindt zich ertoe in geval van verhindering of ziekte een aangenomen dierenarts ter vervanging aan te wijzen.

3. Opgesteld de te

In twee exemplaren, waarvan één bestemd is voor de verantwoordelijke en één voor de dierenarts. De dierenarts maakt een kopie van zijn exemplaar over aan de inspecteur-dierenarts.

Handtekening van de verantwoordelijke,

Handtekening van de dierenarts,

.....

.....

1.9.10 Bijlage V2

Diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding – overeenkomst bedrijfsbegeleidende dierenarts**I.A. Overeenkomst tussen de verantwoordelijke en de dierenarts belast met de bedrijfsbegeleiding**

- De ondergetekende, (naam en voornaam)
(volledig adres)
 verantwoordelijk voor de diersoort :
 op het beslagnummer :gelegen te :
(volledig adres)
 duidt in toepassing van artikel 3 van het Koninklijk Besluit van 10 april 2000 houdende
 bepalingen betreffende de diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding Dr.
 (naam en voornaam), erkende dierenarts te
 (postcode en gemeente).....(straat en nummer)
 aan als dierenarts belast met de bedrijfsbegeleiding voor de hogervermelde diersoort.
- De ondergetekende, Dr. (naam en voornaam)
 erkende dierenarts te(postcode en gemeente)
 ingeschreven in de Orde onder het nummer verklaart kennis genomen te
 hebben van zijn/haar aanwijzing als dierenarts belast met de bedrijfsbegeleiding voor de
 diersoort

 door de heer/mevrouw..... (naam en voornaam)
 verantwoordelijke van het beslagnummer
 gelegen te :
(volledig adres)
- Opgesteld te....., op
 in twee exemplaren, één voor de verantwoordelijke en één voor de dierenarts die een afschrift
 van zijn exemplaar overmaakt aan de Inspecteur-dierenarts en aan de Gewestelijke Raad van
 de Orde der dierenartsen.

Handtekeningen :

de verantwoordelijke,

de dierenarts,

Diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding – overeenkomst plaatsvervangende bedrijfsbegeleidende dierenarts

I.B. Overeenkomst voor het aanwijzen van een plaatsvervangend dierenarts belast met de bedrijfsbegeleiding

- De ondergetekende, (naam en voornaam)
.....(volledig adres)
verantwoordelijk voor de diersoort :
op het beslagnummer :gelegen te :
.....(volledig adres)
en de ondergetekende, Dr. (naam en voornaam)
erkende dierenarts te(postcode en gemeente)
dierenarts belast met de bedrijfsbegeleiding voor de hierboven beslag, ingeschreven in de
orde onder het nr. duiden in onderlinge
overeenstemming Dr. (naam en voornaam)
erkende dierenarts te(postcode en gemeente)
.....(straat en nummer)
aan als plaatsvervangend dierenarts belast met de bedrijfsbegeleiding van de hieronder
vermelde diersoort.
- De ondergetekende, Dr. (naam en voornaam)
erkende dierenarts te(postcode en gemeente)
ingeschreven in de Orde onder het nummer verklaart kennis genomen te
hebben van zijn/haar aanwijzing als plaatsvervangend dierenarts belast met de
bedrijfsbegeleiding voor de diersoort
door de heer/mevrouw (naam en voornaam)
verantwoordelijke van het beslagnummer
gelegen te :
.....(volledig adres)
- Deze aanduiding is afhankelijk van het bestaan van een bedrijfsbegeleidingovereenkomst
tussen de twee ondergetekenden hieronder vervat in punt 1.
- Opgesteld te....., op
in drie exemplaren, één voor de verantwoordelijke, één voor de dierenarts belast met de
bedrijfsbegeleiding en één voor de plaatsvervangende dierenarts belast met de
bedrijfsbegeleiding, die een afschrift van zijn exemplaar overmaakt aan de Inspecteur-
dierenarts en aan de Gewestelijke Raad van de Orde der dierenartsen.

Handtekeningen : de verantwoordelijke, de dierenarts, de plaatsvervangend dierenarts

1.9.11 Bijlage V3

Runderen – Vleeskalveren: bezoekrapport diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding**II.A. Bezoekrapport in het kader van een bedrijfsbegeleidingsovereenkomst voor runderen**

Beslagnummer :

Datum : / /

Gezondheidstoestand van de dieren aanwezig op het bedrijf

	<u>Ja</u>	<u>Analyses</u>	<u>Diagnose</u>
Kalveren :			
- Spijsverteringsstoornissen	☐	☐	
- Ademhalingsstoornissen	☐	☐	
- Zenuwstoornissen	☐	☐	
Runderen (- dan 2 jaar) :			
- Spijsverteringsstoornissen	☐	☐	
- Ademhalingsstoornissen	☐	☐	
- Zenuwstoornissen	☐	☐	
Volwassen Runderen :			
- Ademhalingsstoornissen	☐	☐	
- Melkgiftestoornissen	☐	☐	
- Voortplantingstoornissen	☐	☐	
- Verwerpingen	☐	☐	
- Zenuwstoornissen	☐	☐	

Beheer van de geneesmiddelenreserve (Artikel 5, §3 van dit besluit)

- Geneesmiddelen met preventief karakter gebruikt in het kader van de normale bedrijfsplanning
Correct gebruik op basis van de gegevens van het register : JA ☐ NEEN ☐
- Geneesmiddelen bij gelegenheid gebruikt in het kader van de uitvoering van artikel 5, 2° van de wet op de uitoefening van de diergeneeskunde van 28 augustus 1991.
Correct gebruik op basis van de gegevens van het register : JA ☐ NEEN ☐
- Geneesmiddelen voor problemen die het voorwerp uitmaken van een initiële diagnose
Correct gebruik op basis van de gegevens van het register : JA ☐ NEEN ☐

Opmerkingen van de dierenarts :

.....

.....

.....

Opmerkingen van de verantwoordelijke :

.....

.....

.....

Handtekening van de
verantwoordelijke

Handtekening en stempel van de
dierenarts

Varkens – bezoekrapport diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding**II.B. Bezoekrapport in het kader van een bedrijfsbegeleidingsovereenkomst voor varkens**

Beslagnummer :

Datum : / /

Gezondheidstoestand van de dieren aanwezig op het bedrijf

		<u>Ja</u>	<u>Analyses</u>	<u>Diagnose</u>
Biggen :	- Spijsverteringsstoornissen	☐	☐	
	- Ademhalingsstoornissen	☐	☐	
	- Rhinitis	☐	☐	
	- Zenuwstoornissen	☐	☐	
Mestvarkens :	- Spijsverteringsstoornissen	☐	☐	
	- Ademhalingsstoornissen	☐	☐	
	- Zenuwstoornissen	☐	☐	
Fokvarkens :	- Ademhalingsstoornissen	☐	☐	
	- Voortplantingstoornissen	☐	☐	
	- Verwerpingen	☐	☐	
	- Zenuwstoornissen	☐	☐	

Beheer van de geneesmiddelenreserve (Artikel 5, §3 van dit besluit)

- Geneesmiddelen met preventief karakter gebruikt in het kader van de normale bedrijfsplanning
Correct gebruik op basis van de gegevens van het register : JA ☐ NEEN ☐
- Geneesmiddelen bij gelegenheid gebruikt in het kader van de uitvoering van artikel 5, 2° van de wet op de uitoefening van de diergeneeskunde van 28 augustus 1991.
Correct gebruik op basis van de gegevens van het register : JA ☐ NEEN ☐
- Geneesmiddelen voor problemen die het voorwerp uitmaken van een initiële diagnose
Correct gebruik op basis van de gegevens van het register : JA ☐ NEEN ☐

Opmerkingen van de dierenarts :

.....

.....

.....

Opmerkingen van de verantwoordelijke :

.....

.....

.....

Handtekening van de verantwoordelijke

Handtekening en stempel van de dierenarts

Pluimvee – bezoekrapport diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding**II.C. Bezoekrapport in het kader van een bedrijfsbegeleidingsovereenkomst voor pluimvee**

Beslagnummer :

Datum : / /

Gezondheidstoestand van de dieren aanwezig op het bedrijf

		<u>Ja</u>		<u>Analyses</u>	<u>Diagnose</u>
Pluimvee :	- Spijsverteringsstoornissen	☐	%	☐	
	- Ademhalingsstoornissen	☐	%	☐	
	- Bewegingsstoornissen	☐	%	☐	
	- Zenuwstoornissen	☐	%	☐	
	- Andere stoornissen	☐	%	☐	

Beheer van de geneesmiddelenreserve (Artikel 5, §3 van dit besluit)

- Geneesmiddelen met preventief karakter gebruikt in het kader van de normale bedrijfsplanning
Correct gebruik op basis van de gegevens van het register : JA ☐ NEEN ☐
- Geneesmiddelen bij gelegenheid gebruikt in het kader van de uitvoering van artikel 5, 2° van de wet op de uitoefening van de diergeneeskunde van 28 augustus 1991.
Correct gebruik op basis van de gegevens van het register : JA ☐ NEEN ☐
- Geneesmiddelen voor problemen die het voorwerp uitmaken van een initiële diagnose
Correct gebruik op basis van de gegevens van het register : JA ☐ NEEN ☐

Opmerkingen van de dierenarts :

.....

.....

Opmerkingen van de verantwoordelijke :

.....

.....

Handtekening van de verantwoordelijke

Handtekening en stempel van de dierenarts

1.9.12 Bijlage V4

Diergeneesmiddelen – toediening- en verschaffingdocument (TVD)

TOEDIENINGS- EN VERSCHAFFINGSDOCUMENT

Datum : / / 20

KLEEF HIER EEN IDENTIEK VALIDATIE-VIGNET OP DE TWEE EXEMPLAREN	VERANTWOORDELIJKE Naam : Adres :	Beslagnummer : (of beslagetiket) BESLAGADRES (behalve KHD) :
Bedrijfsbegeleidingsdierenarts van het beslag ☐JA ☐NEEN		

TOEGEDIENDE GENEESMIDDELEN					
Identificatie dier(groep)	Aandoening/Initiële diagnose	Benaming geneesmiddel	Lotnummer	Wachttijd(en) M/V/E	Hoeveelheid

VERSCAFTE GENEESMIDDELEN							
Identificatie dier(groep)	Aandoening/Initiële diagnose	Benaming geneesmiddel	Lotnummer	Wacht- tijd(en) M/V/E	Aantal	Posologie	Duur

Opmerkingen/adviezen :

Handtekening dierenarts	Handtekening verantwoordelijke : (voor ontvangst)	Het origineel is bestemd voor de verantwoordelijke van de dieren. De kopie wordt bewaard door de dierenarts.

1.9.13 Bijlage V5

**DE VOORSCHRIFTPLICHTIGE GENEESMIDDELEN DIE AL DAN NIET OP EEN
VEEBEDRIJF MOGEN AANWEZIG ZIJN EN DE VOORWAARDEN
WAARONDER.
Oktober 2011**

		A	B	C
	<u>TOEDIENINGS- EN VERSCHAFFINGS DOCUMENT</u> <u>STEEDS VERPLICHT bij:</u> ➤ <u>VERSCHAFFEN</u> van geneesmiddelen ➤ <u>TOEDIENEN</u> van geneesmiddelen in volgende gevallen: ❑ risicoperiode ❑ hormonale stoffen als bedoeld in artikel 4 van de Hormonenwet (Wet van 15 juli 1985) ❑ geneesmiddelen (immunologische) gebruikt tegen een ziekte van Hoofdstuk III van de dierengezondheidswet van 24 maart 1987 (gereguleerde ziekten) ➤ toepassing van de <u>CASCADE</u> regelgeving	NOOIT AANWEZIG NOOIT voorschrijven/verschaffen	ENKEL aanwezig in kader van de diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding ENKEL voor te schrijven of te verschaffen door de bedrijfsbegeleidende dierenarts	AANWEZIG en verantwoord door een T&V doc. of voorschrift, opgesteld door een dierenarts voor een nabehandeling van MAX 5 dagen
	TYPE geneesmiddel		Reserve (2 maanden)	Behandeling (5 dagen)
1.	Productiestimulerende middelen	X		
2.	(Anti)-hormonale producten of met beta-adrenergische werking behalve deze van bijlage II van het KB van 23 mei 2000 (zie onder 3.)	X		
3.	Hormonale producten vermeld in bijlage II van het KB van 23 mei 2000		X	
4.	Geneesmiddelen ENKEL geregistreerd voor intraveneuze toediening	X		
5.	Antimicrobiële middelen behalve de geneesmiddelen onder 4. en parenteraal toe te dienen tilmicosine		X	X
6.	Immunologische geneesmiddelen in toepassing van de gereguleerde dierenziekten (verboden voor te schrijven zoals bepaald in KB 30/11/2002)	X	IBR rundvee / Salmonella pluimvee/	
7	Immunologische geneesmiddelen, toegepast buiten de bepalingen onder 6. (= voor niet gereguleerde dierenziekten)		X	
8	NSAID's = Ontstekingsremmende en koortswerende geneesmiddelen behalve de geneesmiddelen onder 4.		X	X

9	Verdovende geneesmiddelen, psychotropen, analgetica, anaesthetica, hypnotica inclusief de alfa 2 agonisten⁶, neuroleptica	X		
10	Kalmerende geneesmiddelen (tranquillantia) behalve de geneesmiddelen onder 4 en 9.		X	
11	Anti-parasitaire middelen (ontwormingsmiddelen) behalve de geneesmiddelen onder 4		X	X
12	Overige voorschriftplichtige geneesmiddelen (Vitaminen, ijzerpreparaten,)		X	X
13	Diergeneesmiddelen vergund in een andere Europese Lidstaat mits in toepassing van het cascadesysteem volgens art. 11 van KB 14.12.2006 behalve deze die vallen onder 1. 2. 4. 6. 9.		X	X
14	Geneesmiddelen via niet wettelijk toegelaten distributiekkanalen inclusief internet	X		
15	Niet vergunde geneesmiddelen	X		
16	Geneesmiddelen uit derde landen	X		

⁶ Er zijn geen alternatieven beschikbaar voor rundvee

1.9.14 Bijlage V6

Diergeneesmiddelenregister – register UIT

UITGAAND GENEESMIDDELENREGISTER

NUMMER STAL/AFDELING:
(indien gebruikt als stalfiche)

p. X / XXX

.....

Data behandeling (*)	Identificatie van de behandeld(e) dier(groep)	Referentienr. geneesmiddel	Aandoening / initiële diagnose	Benaming geneesmiddel	Toegediende hoeveelheid	Sterfte (aantal)

1.9.15 Bijlage V7

**BESTELBON**

versie 20080701

Uitgaand geneesmiddelenregister

GEBRUIK EEN AFZONDERLIJKE BESTELBON PER BESLAG EN PER VERANTWOORDELIJKE

ADMINISTRATIEVE GEGEVENS:

Beslagnr. (verplicht in te vullen voor rundvee, vleeskalveren, varkens, kleine herkauwers en pluimvee): 	Adres waar de dieren gehouden worden (beslagadres): Straat: nr. Postnr.: Deelgemeente: Fusiegemeente: Factuur aan: ☐ verantwoordelijke ☐ aan andere: Naam: Straat: nr. Postnr.: Deelgemeente: Fusiegemeente: BTW nr.: Tel. Fax:
Adres van de verantwoordelijke houder van de dieren: Naam: Voornaam: Straat: nr. Postnr.: Deelgemeente: Fusiegemeente: Tel. Fax:	

BESTELLING:

Artikel Diersoort	Bestelling Aantal	Artikel Diersoort	Bestelling Aantal
• Uitgaand geneesmiddelenregister Rundvee		• Uitgaand geneesmiddelenregister Pluimvee	
• Uitgaand geneesmiddelenregister Vleeskalveren		• Uitgaand geneesmiddelenregister Konijnen	
• Uitgaand geneesmiddelenregister Varkens		• Uitgaand geneesmiddelenregister Andere diersoort:	
• Uitgaand geneesmiddelenregister Kleine herkauwers		• Stalfichehouder:	

Het bijhouden van een 'Uitgaand geneesmiddelenregister' of het 'Register van toegediende geneesmiddelen en gemedicineerde diervoeders' is VERPLICHT VOOR VEEHOUDERS DIE DEELNEMEN AAN DE DIERGENEESKUNDIGE BEDRIJFSBEGELEIDING (KB van 23 mei 2000). Informeer u bij uw dierenarts!

DATUM: / / **HANDTEKENING VERANTWOORDELIJKE:**

Bestelbon opsturen of faxen naar:
 DGZ-Vlaanderen, Hagenbroeksesteenweg 167, 2500 Lier, fax 03-491.03.52

1.9.16 Bijlage V8

FAVV

Volgnummer :

DOCUMENT VOOR HET VERVOER VAN IN NOOD GESLACHTE DIEREN**LUIK A – Verklaring van de exploitant van het levensmiddelenbedrijf (1).**

Ondergetekende,, exploitant van het levensmiddelenbedrijf dat het dier heeft gefokt, met name:

- gelegen te.....(adres)
- beslagnummer:.....
- gezondheidsstatuut B – L – T:.....

verklaart dat aan het volgende in nood geslacht dier :

- diersoort:
- identificatienummer:

de volgende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen werden toegediend (2):

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

Gedaan te, op

.....
(Handtekening van de exploitant).

LUIK B – Verklaring van de erkende dierenarts (1).

Ondergetekende, Dr., erkende dierenarts, wonende te.....

....., verklaart dat het in luik A vermelde dier op (datum) om (uur) een noodslachting heeft ondergaan om de volgende reden:

.....

.....

.....

Ik bevestig dat het dier vóór de keling door mij met gunstig resultaat aan een gezondheidsonderzoek werd onderworpen.

Ik bevestig dat het dier geen enkel teken vertoonde van een besmettelijke ziekte die verplicht moet worden gemeld.

Ik bevestig dat het dier geen / wel (3) nerveuze symptomen vertoonde. Zo het dergelijke symptomen vertoonde, kunnen zij met zekerheid worden toegeschreven aan een andere oorzaak dan hondsolheid of overdraagbare spongiforme encephalopathie, namelijk:

.....

.....

Toegediende geneesmiddelen en/of behandeling:

.....

.....

.....

.....

Gedaan te, op

.....
(Stempel en handtekening van de erkende dierenarts).

LUIK C – Verklaring van de officiële dierenarts (4).

Ondergetekende, Dr., officiële dierenarts van het FAVV in het slachthuis,
.....

.....
(naam, adres, erkenningsnummer) verklaart dat het vlees afkomstig van het hierboven beschreven dier, na een bacteriologisch onderzoek en een onderzoek met het oog op het opsporen van residuen van kiemgroeiremmende werking, voor de menselijke consumptie geschikt / ongeschikt (3) werd verklaard om de volgende reden (5).....

Gedaan te, op

.....
(Stempel en handtekening van de officiële dierenarts in het slachthuis).

- (1) Het origineel exemplaar van het document met de volledig ingevulde luiken A en B begeleidt het in nood geslachte dier tijdens het rechtstreekse vervoer van het levensmiddelenbedrijf waar het werd gefokt naar het slachthuis. Zowel de exploitant als de erkende dierenarts bewaren gedurende 3 jaar een kopie.
- (2) De toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen dienen te worden vermeld tezamen met de data van toediening of behandeling en de wachttijden.
- (3) Schrappen wat niet past.
- (4) De officiële dierenarts vult luik C van het originele exemplaar in en bewaart het document gedurende drie jaren in het slachthuis.
- (5) Enkel in te vullen indien het vlees ongeschikt werd verklaard voor menselijke consumptie.

1.9.17 Bijlage V9

Bijlage II bij het ministerieel besluit van 19 december 2002 tot vastlegging van het model en de gebruiksvoorwaarden van de documenten in toepassing van artikel 22 van het koninklijk besluit van 23 mei 2000 houdende bijzondere bepalingen inzake het verwerven, het in depot houden, het voorschrijven, het verschaffen en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de dierenarts en inzake het bezit en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de verantwoordelijke voor de dieren

0 XXXX XXXXXX

Naam

Voornaam

Adres

VOORSCHRIFT

Datum :/...../ 20.....

Geldig tot :/...../ 20.....
(maximum 15 dagen)

Bedrijfsbegeleidingsdierenarts van het beslag :

☐ JA ☐ NEEN

Beslagnummer :
(of beslagetiket)

VERANTWOORDELIJKE

Naaam :

Adres :

BESLAGADRES (behalve KHD) :

Identificatie dier(groep):

Aandoening / Initiële diagnose:

Benaming geneesmiddel	Aantal	Posologie	Duur	Wachtijd(en) (M/N/E)	Lotnummer*

* De apotheker dient het lotnummer in te vullen (KB van 16 maart 1984)

Handtekening dierenarts :

Handtekening verantwoordelijke :

Identiteit (naam en voornaam) ontvanger +
handtekening voor ontvangst :

Datum uitvoering :/...../ 20.....
Naam, voornaam, adres, handtekening apotheker :

1.9.18 Bijlage T3

Deze bijlage legt uit wat niet-commercieel / beperkt commercieel en commercieel vervoer is. Naargelang het geval zijn sommige maatregelen wel of niet van toepassing op dit vervoer.

1. NIET commercieel vervoer – vervoer zonder economische bedrijvigheid.

Het vervoer dat uitgevoerd wordt:

- in kader van de HOBBY
- van en naar een dierenarts (op zijn advies),
- in het kader van een particuliere slachting binnen een afstand van 50 km,

is geen commercieel vervoer wanneer voldaan is aan de volgende voorwaarde: het betreft enkel vervoer van de EIGEN dieren met een EIGEN voertuig.

Dit vervoer kan op het Belgische grondgebied gebeuren zonder kilometerbeperking.

2. BEPERKT commercieel vervoer – vervoer als beperkte economische bedrijvigheid.

Het vervoer onder a), b) en c), wordt beschouwd als beperkt commercieel vervoer wanneer voldaan is aan de volgende voorwaarde: het betreft enkel vervoer van de EIGEN dieren met een EIGEN voertuig.

a) zonder kilometerbeperking – dat uitgevoerd wordt in kader van de bedrijfsvoering:

- ☐ tussen stallen binnen één zelfde inrichting (met hetzelfde beslagnummer);
- ☐ tussen (max. 3) stallen op afstand;
- ☐ van, naar en tussen weiden:
 - ❖ bij grensbeweiding is de maximale afstand beperkt tot 50 km.

Verschil met b) = hier is geen enkel vervoersdocument vereist (zie tabel)

b) zonder kilometerbeperking – dat uitgevoerd wordt in kader van de bedrijfsvoering:

- ☐ van en naar verzamelingen van niet commerciële aard:
 - ❖ Vb. prijskamp, beurs , ... ,
 - ❖ Geldt niet naar erkende verzamelcentra en handelaarstallen!!
- ☐ aankoop/verkoop van één enkel fokdier (vb. dekstier).

Verschil met a) = hier is een vervoersdocument vereist.

c)– maximaal over 50 km – met commerciële doeleinden:

- ☐ het halen van aangekochte dieren als koper (tenzij van 1 enkel dier);
- ☐ het wegbrengen van verkochte dieren als verkoper naar andere inrichtingen (tenzij van 1 enkel dier)
- ☐ vervoer naar een slachthuis,; een erkende verzamelcentrum (veemarkt, ...), handelaarstal, veilingen, ...;
- ☐ het verplaatsten van dieren tussen verschillende beslagen waarvan men zelf verantwoordelijke is;

3. COMMERCIEEL vervoer – vervoer als economische bedrijvigheid.

Het vervoer:

- van NIET eigen dieren (dus voor een derde) en/of uitgevoerd met een NIET eigen voertuig,
- van dieren over een afstand van méér dan 50 km, anders dan onder punt 2, c), wordt steeds beschouwd als commercieel vervoer.

4. **SAMENVATTING:**

OPGELET : deze interpretatie geldt enkel op Belgisch grondgebied. Voor transport naar het buitenland, dienen de regels aldaar voorafgaand nagevraagd te worden.

		Commercieel vervoer	BEPERKT commercieel vervoer	NIET commercieel vervoer
		= professioneel vervoer	= eigen vervoer met eigen voertuig	
1	Toelating als vervoerder	JA	NEEN	
2	Goedgekeurd voertuig	JA,	NEEN	
3	Getuigschrift van vakbekwaamheid	JA, Bestuurder en/of verzorger	NEEN	
4	Gegevens tijdens het vervoer artikel 4 van Verordening 1/2005	JA	NEEN Wel: zie lijn 6 !!	NEEN Wel: zie lijn 6 !!
5	Paspoort RUND	JA	JA(1) behalve voor bedrijfsvoering in de gevallen vermeld onder punt 2, a)	
6	Vervoersdocumenten * Laad- en losbon VARKEN * Verplaatsingsdocument SGH * Verplaatsingsdocument VLEESKALF	JA	JA(1) behalve voor bedrijfsvoering in de gevallen vermeld onder punt 2, a)	
7	Vervoersregister (per voertuig)	JA	NEEN	
8	Reiniging en ontsmetting van voertuigen	JA	NEEN	
9	R&O register	JA	NEEN	

⁽¹⁾ Maatregel in kader van de identificatie en de registratie van de dieren en van hun traceerbaarheid.

2 Rundvee

In dit hoofdstuk worden de voorwaarden besproken die van toepassing zijn op rundveebedrijven, naast de algemene voorwaarden.

Alle bepalingen die verband houden met het houden van runderen zijn aangeduid met een code “B” (Bovidae) en een oplopend cijfer.

2.1 Bedrijfsregistratie

Een veebedrijf dient gekend te zijn als schakel in de voedselketen. De verplichte registratie van het **bedrijf** en de bijhorende **activiteiten** geschiedt voor elke veehouder via DGZ/ARSIA en/of via de PCE van het FAVV.

Activiteitscode	Activiteit	Productcode
23012000	Houden/fokken van productiedieren Runderen (behalve vetmesten kalveren)*	22

* Het vetmesten van vleeskalveren wordt beschouwd als een aparte activiteit waarvoor een aparte toelating nodig is. Zie verder bij het hoofdstuk “vleeskalveren”.

De veehouder die voor het eerst runderen houdt op zijn bedrijf laat zich bij DGZ – ARSIA registreren in Sanitel door middel van een registratieformulier ([bijlage T2](#), 1.9.8). Het rundveebeslag krijgt een beslagnummer.

code	Omschrijving vereiste	Niveau
B1	Het bedrijf beschikt over een beslagnummer.	A

Ieder veebedrijf waar vermoedelijk minstens 1 rund zal gehouden worden moet beschikken over een **beslagnummer** en een **beslagfiche**.

Rundveestallen op afstand

Een beslag mag maximaal op 3 verschillende locaties gehouden worden. Elke locatie dient met een adres geregistreerd te zijn in SANITEL. Deze adressen moeten alle gelegen zijn in dezelfde cirkel met een straal van maximaal 25 km. In overleg met de PCE wordt voor een dergelijk beslag een hoofdlocatie aangeduid.

Verre weiden

De veehouder die runderen op weiden houdt, buiten een straal van maximum 25 km van de (hoofd)locatie van het beslag, moet hiervan jaarlijks vóór 1 april aangifte doen bij de vereniging (DGZ of ARSIA), die deze weiden registreert in SANITEL.

Hierbij worden opgegeven;

- ✓ Perceelnummer bij het kadaster
- ✓ Adres of geografische coördinaten
- ✓ kadastrale legger met daarop vermeld de naam van de veehouders-gebruikers van de direct aangrenzende gronden indien daar ook runderen worden gehouden.

2.2 Identificatie & registratie van de dieren

B2	Alle rundveebewegingen worden tijdig en correct geregistreerd in Sanitel en	A
----	---	---

	in het permanent bedrijfsregister op het bedrijf.	
B3	Alle identificatiedocumenten van de runderen zijn aanwezig op het bedrijf.	A

Een correcte **registratie** van de dieren en identificatie via **oornummers** is noodzakelijk.

Elk kalf moet, ten laatste op de leeftijd van 7 dagen geïdentificeerd worden door het aanbrengen van één paar officiële oormerken. Binnen de 14 dagen na de geboortemelding ontvangt u het individueel identificatiedocument voor het kalf.

2.2.1. Registratie veebewegingen en register

- ✓ Het bijhouden van het register kan op papier of via PC (dit document moet kunnen afgeprint worden indien daarom verzocht wordt).
- ✓ Het **register** dient binnen de 3 werkdagen na een **aankoop, verkoop of sterfte** aangevuld te worden.
- ✓ Een **geboorte** moet ten laatste op het moment van de identificatie in het register genoteerd worden en gemeld worden aan Sanitel. **Identificeren, registreren en melden** dienen te gebeuren binnen de 7 dagen na de geboorte.
- ✓ **Meld** iedere **aanvoer, vertrek en sterfte** binnen de 7 dagen aan Sanitel (DGZ of ARSIA). De melding kan gebeuren via post, via het telefonisch meldingssysteem (VRS, enkel bruikbaar via DGZ) of elektronisch via internet (Veeportaal bij DGZ of CERISE bij ARSIA). (Zie ook bijlage B1, 2.9.1)
- ✓ Indien u van het verplicht melden aan SANITEL gebruik wenst te maken om met deze melding tegelijkertijd uw **geïnformatiseerd bedrijfsregister** bij te houden in Veeportaal of CERISE, is dit mogelijk op voorwaarde dat U dan al de meldingen op een geïnformatiseerde wijze uitvoert **binnen de 3 dagen** via CERISE of Veeportaal voor **aanvoer, verkoop of sterfte**.
Een elektronische melding van een geboorte mag ten laatste binnen de 7 dagen, op het ogenblik van de identificatie van het kalf gebeuren.
- ✓ Van gestorven runderen zendt u het paspoort met vermelding van de datum van sterfte als vertrekdatum, overkleefd met het sanitair vignet en de vermelding 'dood' tussen 2 schuine strepen op de keerzijde van het document, door naar DGZ of ARSIA, en dit binnen de 7 dagen na de sterfte.

2.2.2. Identificatie van de dieren

B4	Alle aanwezige runderen zijn duidelijk en correct gemerkt met 2 officiële oormerken.	A
----	--	---

Controleer op zeer regelmatige basis de aanwezigheid van 2 oormerken per dier.

- ✓ Indien een dier 1 oormerk verliest dan vraagt u binnen de 7 dagen na de vaststelling een heridentificatieoormerk aan bij DGZ of ARSIA en brengt het bij ontvangst zo snel mogelijk en uiterlijk binnen de 7 dagen na ontvangst aan. De bestelling kan doorgegeven worden via Veeportaal (of CERISE) of via fax.
- ✓ Bij verlies van de 2 oormerken bij een rund, moet u DGZ/ARSIA verwittigen. Deze voert een volledig nazicht uit op alle runderen en de bijhorende identificatiedocumenten op de betrokken inrichting, en brengt schriftelijk verslag uit bij de bevoegde PCE.

- ✓ Verliest een rund één oormerk net voor het rechtstreeks vervoer naar een binnenlands slachthuis, dan gebruikt u het slachthuisvignet. Het gele vignet wordt op het paspoort gekleefd, het witte vignet op het vertrekluk.
- ✓ Wanneer u het verlies van een paspoort vaststelt, moet u dit melden aan DGZ. Dit kan telefonisch, via fax of e-mail. In een aantal gevallen volstaat een schriftelijke verklaring, in andere gevallen is er een bezoek van een medewerker van DGZ of ARSIA vereist.

2.2.3. Afvoer rundvee - Voedselketeninformatie (VKI)

B5	Voor alle runderen die afgevoerd worden naar het slachthuis moet de VKI overgemaakt worden aan het slachthuis	A
----	---	---

Zie in bijlage B2 (2.9.2) ook de omzendbrief van het FAVV van 19/8/2009 en de bijhorende minimaal aan het slachthuis te verstrekken informatie.

Bij afvoer naar het slachthuis is het voor de rundveesector tevens verplicht vanaf 01/01/2010 om de **VKI** (voedselketeninformatie) te bezorgen aan de uitbater van het slachthuis.

De VKI-gegevens hebben o.a. betrekking op de gezondheidsstatus van de dieren en toegediende geneesmiddelen tijdens de risicoperiode.

U kan de VKI-informatie doorgeven via een gepersonaliseerd etiket, dat u kleef op de achterzijde van het paspoort. Deze etiketten, waarop het beslagnummer reeds is afgeprint, zijn te bekomen bij DGZ of ARSIA.

Voor nieuw uitgegeven paspoorten vanaf juni 2011 is op de achterzijde van het paspoort de VKI-vermelding standaard opgenomen zodat er geen etiketten hoeven gebruikt te worden.

Sinds 31/3/2011 is het voor de veehouders ook mogelijk om de VKI elektronisch ter beschikking te stellen in de Beltracetoepassing.

Indien er relevante informatie te melden is, dan moet tevens het daarvoor bestemde formulier (Zie bijlage B3, 2.9.3) ingevuld worden. Dit is eveneens terug te vinden op de website van het FAVV (www.favv.be via Startpagina > Beroepssectoren > Dierlijke productie > Dieren > V.K.I. > rundersector) en dient 24 uur op voorhand te worden bezorgd aan het slachthuis.

Er wordt evenwel toegestaan dat de VKI tegelijk met de dieren toekomt op het slachthuis als de dieren niet rechtstreeks van de veehouderij naar het slachthuis worden gestuurd. Als de dieren via bv. een veemarkt of een verzamelcentrum naar het slachthuis worden gestuurd, mag de VKI de dieren vergezellen en hoeft ze niet 24 uur op voorhand in het slachthuis aanwezig te zijn.

Als er tussen de veehouder en het slachthuis een tussenhandelaar is opgetreden, is deze verantwoordelijk voor het binnen de voorziene periode doorgeven van de VKI aan het slachthuis.

Het document op de website van het FAVV kan rechtstreeks op de pc ingevuld, bewaard en/of gemaaild worden naar het betreffende slachthuis.

Het is belangrijk dat de gevraagde informatie correct wordt doorgegeven middels deze VKI.

Het FAVV treedt repressief op als bijvoorbeeld in het slachthuis vastgesteld wordt dat een dier behandeld werd, maar dit niet gemeld werd via de VKI.

2.3 Dierengezondheid rundvee

Hier zijn de bepalingen van kracht zoals ze beschreven zijn in het hoofdstuk “dierengezondheid” uit de Algemene Voorwaarden. Daarnaast zijn nog enkele specifieke bepalingen van toepassing, zoals hieronder beschreven.

Aankoopprocedure runderen

Wat te doen bij aankoop van runderen?

B6	De dierenarts wordt binnen de 48u na aankomst van de dieren verwittigd en voert tijdig de aankooponderzoeken uit.	A
B7	Plaats de aangekochte runderen in afzondering (quarantaine), bvb door ze in een aparte stal of een afzonderlijke ruimte in de stal te plaatsen, gescheiden door hekwerk of een muur van ander aanwezig vee of door voldoende ruimte tussen te laten, en laat ze pas toe in het veebeslag na een gunstig aankooponderzoek.	B

Verwittig uw bedrijfsdierenarts binnen de 48u na aankomst van de nieuwe dieren voor de uitvoering van een aankooponderzoek. Deze moet vervolgens binnen de 3 dagen na de verwittiging ter plaatse komen om de nodige onderzoeken uit te voeren.

Aangekochte runderen moeten afkomstig zijn van een veebedrijf dat officieel vrij is van tuberculose, brucellose en leucose. Voor brucellose en leucose is enkel een aankooponderzoek nodig indien de dieren afkomstig zijn uit EU risicolanden. Het gezondheidstatuut van een dier staat vermeld op het sanitair vignet (=doorschijnende kleefstrook) van het paspoort.

Controleer of de oormerken conform zijn en de identificatiedocumenten (paspoorten) van de aangekochte dieren overeenstemmen met de complete omschrijving van de dieren (geslacht, haarkleur, ...).

De melding in Sanitel gebeurt op basis van het paspoort dat samen met de eventuele te nemen monsters door de bedrijfsdierenarts wordt doorgestuurd aan DGZ/ARSIA.

Indien het resultaat van het aankooponderzoek ongunstig is, wordt de PCE ingelicht.

Om zoveel mogelijk insleep van ziekten te vermijden is het aan te bevelen deze quarantaineruimte zo te voorzien dat geen contact met de reeds aanwezige dieren mogelijk is.

Bij aankoop van runderen uit het buitenland kunnen bijkomende voorwaarden van toepassing zijn (bvb. gezondheidscertificaat, ...). Bij aankoop van runderen uit derde landen en uit sommige landen binnen de Europese Unie, is een uitgebreider aankooponderzoek (brucellose en leucose) nodig. Meer informatie hierover is te vinden op de website van het FAVV, of bij DGZ of ARSIA.

IBR-bestrijding (Infectieuze Boviene Rhinotracheïtis)

Vanaf 4 januari 2012 is IBR-bestrijding verplicht in België.

B8	Vanaf 2012 moet elk rundveebeslag in België de I2- , I3- , of I4- gezondheidstatus hebben. Beslagen die niet voldoen aan de voorwaarden voor een I2-, I3- of I4- statuut hebben een I1-statuut . Runderen van een I1 -beslag mogen niet meer op de weide en ze mogen	A
----	---	---

	het beslag enkel nog verlaten als ze rechtstreeks naar een slachthuis afgevoerd worden.	
--	---	--

De mogelijke IBR-statuten en de voorwaarden zijn de volgende:

- I1 Runderen van een I1-beslag mogen niet meer op de weide en ze mogen het beslag enkel nog verlaten als ze rechtstreeks naar een slachthuis afgevoerd worden.
- I2 (Vaccinatie verplicht): Alle runderen van het beslag worden overeenkomstig het vaccinatieprotocol gevaccineerd. Er is een verplichte vaccinatieregistratie.
- I2D (Vaccinatie derogatie): Runderen die niet seronegatief zijn voor het wildvirus worden overeenkomstig het vaccinatieprotocol gevaccineerd. I2D kan slechts eenmalig toegekend worden en is beperkt in de tijd, het is een mogelijk overgangstatuut naar I3 of I4.
- I3 (Vrij van IBR, vaccinatie toegelaten): Alle runderen van het beslag zijn seronegatief voor het wildvirus. Vaccinatie is toegelaten, niet verplicht.
- I4 (Officieel vrij van IBR, vaccinatie verboden): Alle runderen van het beslag zijn seronegatief voor het wildvirus én het vaccivirus. Vaccinatie is verboden.

2.4 Dierenwelzijn rundvee

Hier zijn de bepalingen van kracht zoals ze beschreven zijn in het hoofdstuk “dierenwelzijn” uit de Algemene Voorwaarden. Daarnaast zijn nog enkele specifieke bepalingen van toepassing, zoals hieronder beschreven.

2.4.1. Toegelaten ingrepen bij runderen

B9	Er worden geen andere ingrepen uitgevoerd dan deze die wettelijk toegestaan zijn. Er wordt hierbij een verdoving toegepast door de dierenarts indien dit vereist wordt volgens onderstaande tabel.	A
----	--	---

Runderen – toegelaten ingrepen

<i>Ingreep</i>	<i>Voorwaarden</i>	<i>Verdoving en/of pijnstillende middelen</i>
Brandmerken	verboden	-
Vriesbranden	niet bepaald	niet bepaald
Castratie	via chirurgische methode of via hemostatische tang	verdoving vereist bij chirurgische ingreep pijnstillend middel nodig bij toepassing hemostatische tang
Vasectomie	niet bepaald	verdoving vereist
Verwijderen van bijtepels	via chirurgische methode of via hemostatische tang	pijnstillend middel nodig
Perforeren van neusseptum	alleen voor plaatsen van neusring bij stieren met gepaste tang	niet bepaald
Onthoornen	alleen indien noodzakelijk voor veiligheid van mens en dier	verdoving vereist
Verwijderen van hoornroeipunt bij	alleen door middel van thermocauterisatie tot de leeftijd van	verdoving vereist

kalveren	twee maanden	
Perforeren of inkepen van oren	alleen voor het plaatsen van oormerken en oorplaatjes	niet bepaald

Bij verwijderen van de groeipunten bij kalveren is enkel thermocauterisatie (bv. met een gloeibout) toegelaten. Pasta's zijn niet toegelaten.

Onthoornen mag ook niet systematisch worden uitgevoerd.

Als u onthoort, moet de dierenarts tussenkomen voor een passende verdoving.

2.5 Uitrusting en hygiëne rundvee

Hier zijn de bepalingen van kracht zoals ze beschreven zijn in het hoofdstuk "Uitrusting en hygiëne" uit de Algemene Voorwaarden. Daarnaast zijn nog enkele specifieke bepalingen van toepassing, zoals hieronder beschreven.

B10	Bij gebruik van een pootbad voor klauwbehandelingen moet het bad proper zijn en een passend ontsmettingsmiddel bevatten. Een leeg pootbad wordt als 'ongebruikt' beschouwd. De ontsmettingsmiddelen worden gebruikt volgens de technische fiches van de fabrikanten.	B
-----	---	---

2.6 Transport rundvee

Hier zijn de bepalingen van kracht zoals ze beschreven zijn in het hoofdstuk "transport" uit de algemene voorwaarden.

2.6.1. Documenten tijdens transport.

Bij vervoer in het kader van de bedrijfsvoering, bvb. van en naar de weide moeten er geen documenten het transport vergezellen.

Bij vervoer in het kader van de bedrijfsvoering, bvb. van en naar een prijskamp of een dierenartsenpraktijk, moet het volledige (niet gevalideerde) identificatiedocument tijdens het transport aanwezig zijn.

Ook tijdens het beperkt⁷ commercieel transport van eigen runderen met een eigen voertuig, bvb. naar een slachthuis of een markt, over een afstand van <50 km, moeten de gevalideerde paspoorten van de runderen aanwezig zijn.

2.6.2. Bezettingsnormen wegtransport runderen

De geldende bezettingsnormen tijdens rundveetransport zijn:

Type dier	Gewicht (kg)	Min. oppervlakte (m ² /dier)
Fokkalveren	50	0,30 tot en met 0,40
Middelgrote kalveren	110	0,40 t/m 0,70
Zware kalveren	200	0,70 t/m 0,95
Middelgrote runderen	325	0,95 t/m 1,30

⁷ Zie bijlage T3 (1.9.18)

Grote runderen	550	1,30 t/m 1,60
Zeer grote runderen	meer dan 700	meer dan 1,60

2.7 Bijkomende bepalingen voor melkvee

Alle bepalingen die verband houden met melkvee zijn aangeduid met een code “D” (Dairy) en een oplopend cijfer.

2.7.1. Registratie activiteit melkwinning

Een melkveebedrijf dient “melkproductie” als bijkomende activiteit, naast de activiteit ‘houden van rundvee’, te registreren via de PCE van het FAVV met volgende code:

Activiteitencode	Activiteit	Productcode
24012011	Melkproductie	0

2.7.2. Uitrusting en hygiëne - melkwinning

De productie van melk gebeurt op een hygiënische en veilige manier. Hygiënisch werken is van toepassing op alle handelingen, gebruikte middelen en ruimten bij het melken: de voorbereiding, de plaats van de melkwinning, de melkkoeltank, het tanklokaal en het melkhuisje.

2.7.2.1. Tanklokaal en/of melkhuisje

D1	Dienen enkel voor melkbehandeling en melkwinningsapparatuur	B
D2	De deuren zorgen voor een afdoende afscheiding van de stal en van het melklokaal	B
D3	De verlichting moet dag en nacht voldoende zijn en lampen moeten beschermd zijn,	B
D4	Zijn efficiënt geventileerd, de verluchting gebeurt met verse buitenlucht en dus niet via de stallen. Er is een luchtinlaat en een luchtuitlaat voorzien.	B
D5	Hebben ramen voorzien van vliegengaas indien ze openen naar de buitenlucht.	B
D6	De plaats waar het melkmateriaal zich bevindt (in het tanklokaal of melkhuisje) moet proper gehouden worden.	B
D7	Er is een spoelbak met passende en voldoende bevoorrading met warm en koud leidingwater of water dat voldoet aan de normen voor het reinigen van de melkapparatuur.	B
D8	Er is een lavabo met stromend water, zeep en handdoek of wegwerppapier. Deze mag zich ook in een aanpalend lokaal, bv. de bedieningsruimte of de machinekamer bevinden.	A
D9	Wanden, vloeren en plafond bestaan uit bestendig materiaal dat gemakkelijk te reinigen en te ontsmetten is.	B

D10	Is volledig afgesloten van het melklokaal en niet toegankelijk voor dieren.	B
D11	Bevat geen ramen die opengaan naar een ander lokaal.	B
D12	De buitendeur is voorzien van hor of vliegenraam indien deze deur dienst doet voor de verluchting.	B
D13	De koelgroep wordt beschermd tegen dieren en insecten.	A

- ✓ Bij nieuwbouw moeten de vloeren voldoende **afschot** hebben om een natuurlijke afvoer van water toe te laten.

2.7.2.2. Koelen van de melk

De melk moet zo snel mogelijk na het melken gekoeld worden.

D15	Melk moet na het melken gekoeld worden tot max. 6°C binnen de 2 uur na het melken. Uitzonderingen: - Indien de melk dagelijks opgehaald wordt moet de melk tot maximaal 8°C gekoeld worden. Indien de melk binnen de 2 uur na het melken wordt verwerkt	A
D15	De bewaartemperatuur van de melk tussen 2 melkbeurten is maximaal 6°C.	A

2.7.2.3. De Koeltank

D16	Heeft een opslagcapaciteit in overeenstemming met het ophaalritme	B
D17	Is uitgerust met een thermometer en een roerwerk om de melk regelmatig te mengen	A
D18	Wordt na elke ophaalbeurt gereinigd met producten geschikt voor het verwijderen van melkresten.	A
D19	Wordt systematisch gereinigd en nagespoeld met leidingwater of water dat voldoet aan de normen om gebruikt te worden voor de reiniging van de melkapparatuur.(zie verder)	A

2.7.2.4. Melklokaal

D20	Is zo gebouwd dat ieder gevaar voor besmetting van de melk wordt voorkomen,	B
D21	Heeft gemakkelijk reinigbare wanden en vloeren,	B
D22	Wordt na elke melkbeurt schoon gemaakt.	B
D23	Beschikt over een goed functionerend verlichtingssysteem om in goede omstandigheden te kunnen melken.	B
D24	Beschikt over een goed functionerend luchtverversingssysteem	B

2.7.2.5. Melkwinningsapparatuur en toebehoren

D25	Er is voorziening van leidingwater of water dat voldoet aan de normen (zie D30) voor het reinigen van de melkapparatuur.	A
D26	Zijn gemakkelijk te reinigen en te ontsmetten en zijn proper.	A
D27	Bij het melken in een bindstal zijn de ligbedden proper en droog. De melkklauwen worden niet in de bindstal bewaard maar wel in het tanklokaal of melkhuisje.	B
D28	Wanneer gebruik gemaakt wordt van een verplaatsbare melkstand, gebeurt het melken op een hoge en droge plaats op de weide. Best wordt de melkstand regelmatig verplaatst.	B
D29	De melkinstallatie wordt na elke melkbeurt gereinigd met producten geschikt voor het verwijderen van melkresten. Er wordt systematisch nagespoeld met leidingwater of water dat voldoet aan de normen om gebruikt te worden voor de reiniging van de melkapparatuur.(zie verder D30)	A

De goede werking van de melkinstallatie is belangrijk. Bij afwijkingen worden de oorzaken opgespoord en de nodige corrigerende maatregelen uitgevoerd.

2.7.2.6. Normen water gebruikt voor de reiniging van de melkapparatuur

D30	Indien voor de reiniging en de naspoeling van de melkinstallatie en de koeltank geen leidingwater wordt gebruikt, gebeurt minstens elke drie jaar een analyse door een geaccrediteerd labo (lijst te vinden op www.belac.be). Uit de resultaten moet blijken dat: - nitraatgehalte lager is dan 50 mg/l, - nitrietgehalte lager dan 0,5 mg/l, - kiemgetal lager dan 100/ml, - totaal aantal coliforme bacteriën lager dan 10/100 ml, - aantal E. coli's lager dan 1/100 ml.	A
-----	--	---

Als de analyse niet voldoet aan de normen moet u overschakelen op leidingwater indien mogelijk, en maatregelen nemen om de kwaliteit van het water te verbeteren en een nieuwe analyse laten uitvoeren voor de afwijkende parameters, alvorens dit water opnieuw te gebruiken.

2.7.2.7. Vereisten melk

Alle melk geleverd aan levensmiddelenbedrijven is onderworpen aan de reglementering betreffende de officiële bepaling van kwaliteit en samenstelling van rauwe melk.

- ✓ MCC Vlaanderen en het Comité du Lait voeren de controle uit in respectievelijk Vlaanderen en Wallonië. De analyseresultaten worden ter beschikking gesteld van de melkveehouder, die deze verslagen bewaart.
Het kiemgetal van de melk wordt onder andere beïnvloed door de kwaliteit van de reiniging. Tevens zijn het kiemgetal en de temperatuur van de melk een aanwijzing van de werking van de koeltank.
Indien de analyses voor het kiemgetal, het celgetal of remstoffen niet conform zijn met de normen, moet u de procedures volgen van de Interprofessionele Organismen. Deze procedures zijn te vinden op de website van MCC-Vlaanderen (www.mcc-vlaanderen.be) en het Comité du Lait (www.comitedulait.be).

- ✓ Wanneer u een probleem met melk in uw koeltank vaststelt of vermoedt, dient u dit steeds te melden aan de koper. Problemen omvatten: afwijkende temperatuur, aanwezigheid van remstoffen of vreemde voorwerpen.
- ✓ Als u alle melk zelf verwerkt of rechtstreeks verkoopt aan de consument en bijgevolg geen melk levert naar een melkverwerkend bedrijf, moet u zelf instaan voor de uitvoering van de analyses.
 - laat het kiemgetal minstens 2 keer per maand controleren. Het streefgetal voor kiemen is een resultaat dat < 100.000 per ml.
 - laat het celgetal minstens 1 keer per maand controleren. Het streefgetal voor het celgetal is een resultaat dat < 400.000 per ml.
 - Test na het gebruik van diergeneesmiddelen en het respecteren van de wachttijd de melk op nog eventuele aanwezigheid van residu's van die geneesmiddelen.
 - Indien u rauwe koemelk rechtstreeks aan de consument verkoopt, of rauwe koemelk gebruikt voor de bereiding van rauwe zuivelproducten zonder thermische behandeling en deze zuivelproducten rechtstreeks aan de consument verkoopt, laat dan ook analyses uitvoeren op *Escherichia coli*. (100 kolonievormende eenheden per gram, bepaald op 5 monsters, cfr. KB 26/04/2009). U kan de frequentie zelf bepalen, maar het FAVV beschouwd 2 keer per jaar als een minimum.

Melk voor leveren, hetzij aan de zuivelindustrie, hetzij rechtstreeks aan de consument en voor de productie van hoevezuivel, moet steeds aan de volgende voorwaarden voldoen:

D31	Moet afkomstig zijn van dieren die klinisch gezond zijn,	A
D32	Mag niet afkomstig zijn van met diergeneesmiddelen behandelde dieren. Respecteer de officiële wachtperiode (vermeld op het TVD of de bijsluiter) vóór melk mag geleverd worden.	A
D33	De eerste melkstralen van elk dier worden visueel beoordeeld en verwijderd. Bij het melken in een bindstal wordt de voormelk in een passend recipiënt verwijderd. (Bij robotmelken worden deze eerste stralen beoordeeld op basis van geleidbaarheid en is dit punt niet van toepassing).	B
D34	Indien na het melken de spenen gedipt of gesprayd worden, dan gebeurt dit met een daartoe erkend product. Enkele dipmiddelen zijn geneesmiddelen, de meeste zijn biociden. Betreft het een geneesmiddel, dan moet het over een VHB (vergunning voor het in de handel brengen) beschikken. Dit nummer moet aanwezig zijn op het etiket van het geneesmiddel, en is als volgt opgebouwd: de letters BE gevolgd door 6 cijfers, bvb. BE123456. Betreft het een biocide, dan moet het terug te vinden zijn op de lijst met erkende biociden. ⁸	A
D35	Melk geleverd aan de melkerij mag geen biestmelk bevatten.	B

⁸

<http://www.health.belgium.be/eportal/Environment/Chemicalsubstances/Biocids/ListofagreedProducts/index.htm>

D36	Pas aangekochte dieren en zieke dieren worden afzonderlijk of op het einde gemolken.	A
-----	--	---

2.7.2.8. Melkers en bedieners van de melkinstallatie

D37	Dragen propere en aangepaste melkkleding	B
D38	Wassen zorgvuldig de handen vooraleer te starten met melken en herhalen dit indien nodig,	B
D39	Zorgen ervoor dat de uier en de spenen schoon zijn.	A

2.8 Reglementering voor rechtstreekse verkoop aan de consument dmv melkautomaten, en eigen transport van rauwe melk.

Indien u rechtstreeks aan de consument melk verkoopt via een “melkautomaat”, dan zijn daar bijkomende bepalingen voor van toepassing. Zie hiervoor ook de omzendbrief en de bijlage van het FAVV hierover in bijlage B4, 2.9.4).

2.8.1. Registratie van de activiteit

Als u op uw bedrijf rechtstreeks aan de consument rauwe melk (d.i. melk die geen hittebehandeling heeft ondergaan) verkoopt of wenst te verkopen, dan moet u deze activiteit laten **registreren** bij uw PCE met de onderstaande code.

Activiteitscode	Activiteit	Productcode
24132011	directe verkoop aan de consument in het melkproductiebedrijf	0

Deze registratie volstaat eveneens indien u melk verkoopt via een melkautomaat die zich op het bedrijf bevindt.

Indien de melkautomaat zich op een ander adres bevindt, dan is hiervoor een toelating nodig, met onderstaande activiteitscode.

Plaats	Activiteitscode	Activiteit
VP - distributietoestellen	4475810	Verkoop van voedingsproducten door de operator "Verkooppunt"

Het betreft enkel de verkoop van de op het bedrijf zelf geproduceerde melk. Indien u melk aankoopt bij derden dan valt dit niet onder deze sectorgids.

Bijkomende registraties voor transport van rauwe melk

Indien u bijkomend melk transporteert van het melkproductiebedrijf naar de automaat als die niet op het vestigingsadres van het productiebedrijf opgesteld staat, of naar een andere operator (bvb een bakker), dan heeft u daarvoor de volgende bijkomende registratie nodig:

Activiteitscode	Activiteit	Productcode
-----------------	------------	-------------

24112011	Vervoer van melk	38
----------	------------------	----

De operator die uw melk koopt heeft dan ook een toelating als “koper van melk” nodig.

2.8.2. Melkautomaat goede praktijken

2.8.2.1. Transport van de rauwe melk

D40	Gebruik propere en gesloten recipiënten die geschikt zijn om met levensmiddelen in contact te komen (vb. kruiken met deksel) voor het transport van de rauwe melk van de melkkoeltank naar de melkautomaat of naar een operator. Zo voorkomt u contaminatie van de rauwe melk.	B
D41	De melk moet rechtstreeks uit de koeltank naar de automaat of naar een operator getransporteerd worden, zodat de temperatuur zo laag mogelijk blijft (max 6 °C).	B

2.8.2.2. Vullen/ledigen van de automaat

D42	Hervul de automaat dagelijks. Verwijder eerst de nog aanwezige melk. Breng deze melk niet meer in de voedselketen voor humane consumptie (voeg ze dus zeker niet bij de melk in de melkkoeltank op de boerderij).	B
D43	Reinig en ontsmet de automaat tussen het ledigen en het opnieuw vullen van de automaat.	B

Vul het voorraadvat van de automaat zodanig dat er geen contaminatie van de rauwe melk gebeurt.

U mag wel de restmelk aan uw dieren voederen indien ze daartoe nog geschikt is. Hetzelfde geldt wanneer zich problemen hebben voorgedaan met de koeling.

2.8.2.3. Eventuele recipiënten

D44	Indien de automaat zelf recipiënten voorziet (vb. plastic flessen, plastic bekertjes), vraag dan een “verklaring van overeenstemming” aan de leverancier van de recipiënten. Dat bewijst dat de recipiënten geschikt zijn voor levensmiddelen.	B
D45	Bewaar de voorraad recipiënten op een propere en goed onderhouden plaats.	B

2.8.2.4. Melkautomaat

D46	<u>Opstelling</u> De melkautomaat is correct opgesteld en de voorzieningen zijn beschikbaar voor het reinigen en ontsmetten van de automaat	B
Plaats de melkautomaat in een propere omgeving waar verontreiniging van de rauwe melk wordt voorkomen (door vuil, ongedierte, ...), bij voorkeur onder een beschutting indien de automaat buiten opgesteld staat (vb. een half open chalet). Dit schermt meteen ook af van rechtstreekse zonnewarmte. Zorg dat de eventuele beschutting ook proper is en goed onderhouden. Zorg ervoor dat de nodige voorzieningen beschikbaar zijn voor het reinigen en ontsmetten van de automaat (oa. water van reinigingskwaliteit, zie hoger).		
D47	<u>Constructie</u> ✓ De tapkraan wordt niet blootgesteld aan de omgeving ✓ Er is een automatische verkoopblokkering bij overschrijding van de temperatuur in het voorraadvat	B

	✓ De koeling heeft voldoende capaciteit.	
Zorg ervoor dat de tapkraan niet blootgesteld is aan de omgeving (kies een automaat die voorzien is van bijvoorbeeld een luikje dat door de consument dient geopend en opnieuw gesloten te worden). Wanneer de bewaartemperatuur van de rauwe melk niet meer in acht wordt genomen, moet de verkoop van de melk automatisch geblokkeerd worden. U kan ook een gelijkwaardige methode gebruiken, die voorafgaand dient aanvaard te worden door het FAVV (PCE).		
D48	<u>Thermometer</u> ✓ De automaat moet voorzien zijn van een thermometer. ✓ De temperatuur moet continu automatisch aangeduid worden, zichtbaar voor de consument.	B
D49	<u>Bewaartemperatuur</u> De temperatuur van de melk in het voorraadvat, tapkraan en de leiding tussen beide bedraagt maximaal 6°C.	A
<u>Temperatuurbewaking</u> Controleer dagelijks de temperatuursindicatie. In geval van afwijkende temperatuur, noteer deze, zoek naar de oorzaak, verwijder de melk en los het probleem met de automaat op. In geval van blokkering van de automaat door een probleem met de koeling, kan u het toestel uiteraard pas opnieuw gebruiken nadat alle rauwe melk eruit verwijderd werd en u de automaat gereinigd en ontsmet heeft.		
D50	<u>Verversen van de melk in het voorraadvat</u> Hervul het voorraadvat dagelijks na verwijderen van de restmelk.	A
D51	<u>Vermeldingen</u> Afficheer goed leesbaar op de automaat het volgende: ✓ "Rauwe melk". ✓ "Koken voor gebruik". Ook info over de verantwoordelijke moet geafficheerd zijn: ✓ uw naam of bedrijfsnaam ✓ uw adres of het bedrijfsadres ✓ uw telefoonnummer	B
Voeg ook voor de consument een bewaarvoorschrift toe: "Te bewaren tussen 0 en 6°C". Duid bij voorkeur ook een maximum bewaarduur voor de consument aan. U beperkt de risico's indien u rauwe melk van maximum 1 dag oud aanbiedt in de automaat en dan een maximum bewaarduur adviseert aan de consument van 48u. Het komt er dus op neer dat de tijd tussen het melken en de uiterste verbruiksdatum door de consument de 72u niet overschrijdt. Wijs er de consument op de tapkraan niet aan te raken, of de tapkraan in contact te stellen met de recipiënten. Dit om contaminatie te vermijden.		

2.8.2.5. Reinigen en ontsmetten

D52	Er zijn reinigings- en ontsmettingsfrequenties voor het materiaal vastgelegd en deze worden nauwgezet uitgevoerd. Reinig de automaat bij voorkeur dagelijks.	B
D53	Gebruik alleen toegelaten ontsmettingsmiddelen die geschikt zijn voor apparatuur waarmee voedingsmiddelen in contact komen. Spoel na het ontsmetten na met drinkbaar water. (zie de lijst van de toegelaten	B

	producten op de website van de FOD Volksgezondheid: <i>www.health.fgov.be > milieu > chemische stoffen > biociden > lijst van toegelaten biociden</i>)	
D54	Gebruik water dat aan de reinigingsnormen voldoet (vb. leidingwater). Zie punt D30 voor de normen.	A
Tap na het reinigen, ontsmetten en het spoelen met drinkbaar water, wat melk af om het spoelwater uit de leidingen te verwijderen. Onderhoud alle materiaal: vervoermiddel, recipiënten, melkautomaat, Volg de onderhoudsinstructies van de constructeur van de automaat op.		

2.8.2.6. Melkqualiteit

Zie ook hoger bij "vereisten melk".

Indien u zelf moet instaan voor de melkanalyses, neem dan monsters uit het voorraadvat van de automaat. Ideaal is een monsterneming te doen van melk die zich reeds enkele uren in het voorraadvat bevindt. Zo krijgt u het best een zicht op de kwaliteit van de rauwe melk die u aan de consument aflevert.

Een overschrijding van de norm voor *E. coli* wijst op onvoldoende hygiëne. Als corrigerende maatregel moet een verbetering van de hygiëne in uw productieproces doorgevoerd worden. Onderwerp in dit geval al uw handelingen aan een kritische blik, neem de noodzakelijke hygiënemaatregelen (vb. reiniging en desinfectie) en oordeel waar u in de toekomst uw handelingen zal moeten verbeteren op het vlak van hygiëne.

2.8.2.7. Persoonlijke hygiëne

D55	Leg een goede persoonlijke hygiëne aan de dag wanneer u rauwe melk hanteert om contaminatie ervan te voorkomen: draag propere verzorgde kleding, was vooraf zorgvuldig uw handen, eet niet of rook niet.	B
-----	--	---

2.8.2.8. Traceerbaarheid en registratie

D56	Noteer en bewaar minimum 6 maanden: - de niet-conforme temperatuursindicaties + correctieve acties - ieder probleem, vb. elektriciteitspanne, probleem met de koeling van de automaat, - Klasseer alle analyseverslagen chronologisch.	B
-----	--	---

2.9 Bijlagen bij rundvee

- 2.9.1 Bijlage B1 Melding in Sanitel van geboorte of vertrek van een rund
- 2.9.2 Bijlage B2 Omzendbrief VKI van het FAVV van 19/8/2009
- 2.9.3 Bijlage B3 VKI-document rund
- 2.9.4 Bijlage B4 Omzendbrief melkautomaten

2.9.1 Bijlage B1

Runderen – melding in Sanitel van geboorte of vertrek (of sterfte) van een rund

De melding van de geboorte van een kalf of het vertrek van een rund van het veebedrijf kan op drie manieren gebeuren: per post, telefonisch (VRS enkel bij DGZ) of elektronisch (via internet).

De veehouder kiest de methode die best aansluit bij zijn bedrijfsvoering.

Melding per post of per fax

Bij geboorte van een kalf:

- De veehouder vult een geboortemeldingsformulier in en stuurt dat op of faxt het naar DGZ/ARSIA.
- De geboorte wordt door DGZ/ARSIA geregistreerd in Sanitel.
- De veehouder ontvangt een gedrukt identificatiedocument van het kalf binnen de 14 dagen na de registratie.

Bij vertrek van een rund – bijvoorbeeld naar het slachthuis, een ander bedrijf of de markt, of bij sterfte, gebruikt de veehouder het vertrekluk van het identificatiedocument om het vertrek te melden:

- Vertrekdatum wordt ingevuld.
- Luk wordt voorzien van handtekening van de overnemer.
- De overnemer wordt aangevuld op het vertrekluk
- Luk wordt opgestuurd naar DGZ/ARSIA binnen de zeven dagen na het vertrek (of sterfte) van het rund.

Bij sterfte van een dier:

- Van gestorven runderen zendt u het paspoort met vermelding van de datum van sterfte als vertrekdatum, overkleefd met het sanitair vignet en de vermelding 'dood' tussen 2 schuine strepen op de keerzijde van het document, door naar DGZ of ARSIA.

De verzendingskosten vallen ten laste van de veehouder.

Telefonische melding (VRS, enkel DGZ)

De melding gebeurt via een voice response systeem (VRS).

- Nadat de veehouder het nummer (02/422 71 44) heeft gevormd, registreert hij alle gevraagde gegevens via de toetsen van de telefoon. De gegevens worden rechtstreeks doorgestuurd naar Sanitel, waarbij er controles zijn ingebouwd om vergissingen te vermijden.
- Na elke geslaagde melding wordt een meldingsnummer meegedeeld. De veehouder noteert dit nummer best zodat in geval van problemen hiernaar kan worden verwezen.
- Indien de veehouder geen meldingsnummer te horen krijgt, is de registratie in Sanitel niet gelukt. De meldingsprocedure moet dan worden herhaald.

De telefonische melding moet eveneens gebeuren binnen zeven dagen na vertrek of sterfte.

De meldingskosten zijn ten laste van de veehouder.

Melding via internet (Veeportaal of Cerise)

De veehouder moet hiervoor beschikken over een pc met internetaansluiting.

De toegang via internet moet worden aangevraagd bij DGZ/ARSIA.
Vervolgens ontvangt de veehouder een gebruikersnaam en bijhorend paswoord.

De veehouders die hun gegevens doorsturen via Veeportaal of Cerise kunnen bovendien steeds alle bedrijfsgegevens rechtstreeks raadplegen in Sanitel.

2.9.2 Bijlage B2

Federaal Agentschap
voor de Veiligheid
van de Voedselketen

Controlebeleid
S2

AC - Kruidtun
Food Safety Center
Kruidtunlaan 55
B-1000 Brussel
Tel.: 02 211 82 11
Fax: 02 211 88 30

info@favv.be
www.favv.be

Aan:

- de beroepsverenigingen van de veehandelaars, veehouders en slachthuizen
- de exploitanten van slachthuizen (herkauwers)
- de beroepsverenigingen van dierenartsen
- de dierenartsen belast met de epidemiologische bewaking van de rundveehouderijen.

Correspondent : Griet De Smedt
Toestelnummer : 02/211 85 90
E-mail : griet.desmedt@favv.be

Uw brief van

Uw kenmerk

Ons Kenmerk

PCCB/GDS/337084

Bijlagen

4

Datum

19/08/2009

Versie 2

Betreft : Informatie over de voedselketen – runderen, schapen, geiten.

Geachte Mevrouw, Mijnheer,

De Europese regels in verband met de voedselketen zijn voor een belangrijk deel vastgelegd in de Verordeningen van het zgn. hygiënepakket¹. Dat wil zeggen dat deze regels rechtstreeks van toepassing zijn voor alle ondernemers in de voedselketen, ook de veehouders. Ze leggen op dat de veehouders voor elk dier/elke groep dieren dat/die ze naar het slachthuis sturen aan de slachthuisexploitant *informatie over de voedselketen* (korter: *voedselketeninformatie* of *VKI*) dienen te bezorgen. Omgekeerd, mogen slachthuisexploitanten geen dieren tot het terrein van het slachthuis toelaten zonder dat ze beschikken over informatie over de voedselketen.

De veehouder dient daartoe de nodige gegevens bij te houden in zijn bedrijfsregisters en deze gegevens over te maken aan de slachthuisexploitant. De slachthuisexploitant dient de informatie te gebruiken om zijn beleid mee te voeren: het al of niet aanvaarden van de dieren, het nemen van bijzondere voorzorgen bij het slachten, ... Het FAVV tenslotte ziet toe op de aanwezigheid en de geldigheid en betrouwbaarheid van de informatie.

Voor de varkenssector is het VKI-systeem reeds van toepassing sedert 1 januari 2008, voor de paarden- en kalvesector sedert 1 januari 2009. Voor de volwassen runderen², schapen en geiten moet dit systeem volledig operationeel zijn tegen **31 december 2009**.

¹ Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage I, deel A, III, punten 7 en 8)

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. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage II, sectie III)

Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage I, sectie I, hoofdstuk II, A en sectie II, hoofdstuk II)

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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2002 en (EG) nr. 882/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004. Publicatieblad van de Europese Unie, L 338 van 22.12.2005. (artikel 1 en bijlage I)

Verordening (EG) nr. 2076/2005 van de Commissie van 5 december 2005 tot vaststelling van overgangsregelingen voor de uitvoering van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004, (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004. Publicatieblad van de Europese Unie, L 338 van 22.12.2005. (artikel 8)

² Onder volwassen runderen wordt verstaan: runderen ouder dan 12 maanden.

Onze opdracht is te waken
over de veiligheid van de
voedselketen en de kwaliteit
van ons voedsel, ter
bescherming van de
gezondheid van
mens, dier en plant.

De informatie over de voedselketen dient, overeenkomstig de Europese regels, in het bijzonder betrekking te hebben op:

- de status van het bedrijf of de regio van herkomst van de dieren op het vlak van de diergezondheid;
- de gezondheidsstatus van de dieren;
- de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is;
- de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen;
- indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen;
- de relevante verslagen over de resultaten van eerdere ante mortem- en post mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts;
- de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen, en
- de naam en het adres van de dierenarts die normaliter diensten verleent aan het bedrijf van herkomst.

De slachthuisexploitant is gehouden de voedselketeninformatie op te vragen bij diegenen die de dieren ter slachting aanbieden.

In principe dient de voedselketeninformatie uiterlijk 24 uur op voorhand bij het slachthuis toe te komen.

Er wordt evenwel toegestaan dat de voedselketeninformatie tegelijk met de dieren toekomt op het slachthuis als de dieren niet rechtstreeks van de veehouderij naar het slachthuis worden gestuurd. Concreet: als de dieren via bv. een veemarkt of een verzamelcentrum naar het slachthuis worden gestuurd, mag de voedselketeninformatie de dieren vergezellen en hoeft ze niet 24 uur op voorhand in het slachthuis aanwezig te zijn.

Als er tussen de veehouder en het slachthuis een tussenhandelaar is opgetreden, is deze verantwoordelijk voor het binnen de voorziene periode doorgeven van de voedselketeninformatie aan het slachthuis.

Indien de slachthuisexploitant na de beoordeling van de voedselketeninformatie beslist om de dieren voor slachting te aanvaarden, moeten de gegevens onmiddellijk ter beschikking worden gesteld van de officiële dierenarts. Voorafgaand aan de ante mortemkeuring (onderzoek van het levende dier vóór de slachting) dient de officiële dierenarts in kennis te worden gesteld van alle informatie die kan duiden op een (gezondheids)probleem bij het dier/de groep dieren dat een invloed kan hebben op de voedselveiligheid.

Wanneer een dier bij het slachthuis aankomt zonder informatie over de voedselketen, dient de slachthuisexploitant onmiddellijk de officiële dierenarts daarover in te lichten. Het dier mag niet worden geslacht zolang de officiële dierenarts daarvoor geen toestemming heeft gegeven en de informatie dient alsnog binnen 24 uur na aankomst van het dier in het slachthuis toe te komen.

Praktische toepassing

Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2074/2005³ dient het FAVV mede te delen welke informatie door de veehouder minimaal aan het slachthuis dient te worden bezorgd. In de bijgaande tabellen (bijlage 1 voor runderen en bijlage 2 voor schapen en geiten) vindt u een opsomming van en verduidelijking bij de minimale te verstrekken informatie. Bij de opmaak van deze tabellen werd rekening gehouden met het advies van het Wetenschappelijk Comité van het FAVV⁴ en de opmerkingen van de beroepsorganisaties van veehouders, veehandelaars, slachthuizen en dierenartsen. Indien u over deze minimale informatie of de inhoud van de bijlagen 1 en 2 twijfels mocht hebben, dan kan u bijvoorbeeld bij uw dierenarts te rade te gaan.

De wijze van gegevensoverdracht (op papier, onder elektronische vorm) is vrij. Indien niet gekozen wordt voor een gegevensoverdracht langs elektronische weg, dient als volgt te worden gehandeld:

1. voor runderen: op de achterkant van het paspoort dient een zelfklever te worden aangebracht waarop wordt aangeduid of er al dan niet relevante informatie te melden valt. ~~Deze zelfklevers kunnen worden bekomen bij DGZ en ARSIA.~~
Enkel in het geval er effectief relevante informatie te melden valt, dient bijkomend het in bijlage 3 toegevoegde modelformulier te worden ingevuld en 24 uur op voorhand te worden bezorgd aan het slachthuis.
2. voor schapen en geiten: ~~het in bijlage 4 toegevoegde modelformulier dient te worden gebruikt, op de achterzijde van het exemplaar van het verplaatsingsdocument dat bestemd is voor de losplaats (m.n. het slachthuis) dient een zelfklever te worden aangebracht waarop wordt aangeduid of er al dan niet relevante informatie te melden valt.~~
~~Enkel in het geval er effectief relevante informatie te melden valt, dient bijkomend het in bijlage 4 toegevoegde modelformulier te worden ingevuld en 24 uur op voorhand te worden bezorgd aan het slachthuis.~~

De zelfklevers (zelfde model voor runderen, schapen en geiten) kunnen worden bekomen bij DGZ en ARSIA.

Gezien middels de papieren informatiestroom de 24-uurregel moeilijker kan worden nageleefd, zal op termijn de elektronische communicatie de enige methode vormen waarmee aan de bepalingen van de Verordeningen geheel kan worden voldaan.

De vermelde formulieren zijn ook onder elektronische vorm beschikbaar via de FAVV-website (www.favv.be). Om te garanderen dat de gegevens voldoende actueel zijn, zijn de formulieren maximum 7 dagen geldig. Indien evenwel in de periode van de geldigheidsduur van de voedselketeninformatie nieuwe behandelingen of analyses zouden zijn uitgevoerd en/of ziektes of abnormale sterfte zouden zijn vastgesteld, dient een nieuwe voedselketeninformatie te worden opgesteld en te worden overgemaakt aan het slachthuis.

De manier waarop de slachthuisuitbater op zijn beurt de voedselketeninformatie aan de officiële dierenarts aanbiedt, is eveneens vrij. Met het oog op een vlot verloop van de keurings- en slachtwerkzaamheden, is het evenwel gewenst dat in elk slachthuis de voedselketeninformatie op een uniforme wijze aan de officiële dierenarts wordt voorgelegd. Daartoe dienen in elk slachthuis concrete afspraken te worden gemaakt tussen de exploitant en de officiële dierenarts⁵.

³ 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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2002 en (EG) nr. 882/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004.

⁴ Advies 2009-03 dd. 23.01.2009. Melding door de veehouders van gegevens aan het slachthuis in het kader van de voedselketeninformatie over runderen ouder dan 12 maanden en over schapen en/of geiten (dossier Sci Com 2008/22). Zie website FAVV.

⁵ Verordening (EG) nr. 854/2004: "De lidstaten zorgen ervoor dat de exploitanten van een bedrijf de bevoegde autoriteit alle nodige assistentie verlenen bij de uitvoering van de officiële controles. Met name: ... stellen zij alle documentatie en registers beschikbaar die in het kader van deze verordening zijn

De bewaartijd van de gegevens bedraagt 2 jaar voor de slachthuizen en 5 jaar voor de veehouders⁶.

Als een dier via tussenpersonen (al of niet via een markt) wordt verhandeld, dient elke tussenpersoon/handelaar de voedselketeninformatie op te vragen bij elke vorige houder en de voedselketeninformatie desgevallend aan te vullen. In elk geval dient de gehele periode waarover voedselketeninformatie vereist is, afgedekt te zijn door de finaal aan het slachthuis bezorgde informatie. Deze periode varieert naargelang het type informatie waarover het gaat: ziektes, sterfgevallen, behandelingen, ... (zie bijlage 1 en 2).

Intracommunautair handelsverkeer

Voor wat betreft het intracommunautair handelsverkeer, geldt het volgende:

1. voor het verzenden van runderen, schapen en geiten uit een EU-Lidstaat naar een in België gelegen slachthuis worden de bevoegde autoriteiten van de Lidstaten van waaruit de dieren naar België worden verzonden, op de hoogte gebracht van het Belgische modelformulier met de vraag dit op te leggen aan de exporteurs naar België. Totdat communautaire of formele bilaterale afspraken met de betrokken lidstaten gemaakt worden, zullen in een overgangsperiode ook de formulieren van het land van verzending aanvaard worden.
2. voor het verzenden van runderen, schapen en geiten uit België naar een in een andere EU-Lidstaat gelegen slachthuis, wordt het formulier van het land van bestemming gebruikt. De formulieren, evenals specifieke begeleidende of overgangsmaatregelen, zullen, zodra gekend, op de FAVV-website kenbaar worden gemaakt. Bij afwezigheid van specifieke regels, kan de Belgische aanpak worden toegepast.

Hoogachtend,

Herman Diricks (get.),
Directeur-generaal

Enkel de materies waarvoor het FAVV bevoegd is, zijn opgenomen in dit document. Het heeft louter een informatief karakter en is niet bedoeld om de wetgeving terzake te vervangen. De wettelijke bepalingen waarnaar verwezen wordt, blijven in alle gevallen van toepassing. De algemene gebruiksvoorwaarden en disclaimer, vermeld op de website blijven uiteraard ook van toepassing op dit document.

De meest actuele gegevens vindt u op de website van het FAVV. Omdat de website geen vaststaand gegeven is, geven we geen directe hyperlinks op.

Om het zoeken te vergemakkelijken kan u:

- de zoekmotor gebruiken, of
- het trefwoordenregister gebruiken, of
- zoeken in de rubriek «Beroepssectoren».

In dit document zijn enkel de laatste wijzigingen aangeduid zodat u kan terugkoppelen naar de vorige versie. Deze wijzigingen zijn in rood weergegeven, toevoegingen zijn onderlijnd en schrappingen doorstreept.

Historiek van dit document :
Versie 1 - 19-08-2009
Versie 2 - 24-11-2009

voorgeschreven of door de bevoegde autoriteit noodzakelijk worden geacht om de situatie te kunnen beoordelen." (art. 4, punt 1)

⁶ Koninklijk besluit van 14 november 2003 betreffende autocontrole, meldingsplicht en traceerbaarheid in de voedselketen. (artikel 11)

Bijlage 1: door de houder van runderen (>12 maanden) minimaal te verstrekken informatie.

Verordening (EG) 853/2004.	Minimale gegevens.	Verwijzing naar het modelformulier (cfr. bijlage 3).
1. de status van het bedrijf van herkomst of de regionale gezondheidsstatus van de dieren	• Wat dient gemeld te worden? Niets. De statuten m.b.t. brucellose, tuberculose, leucose en IBR, alsook de H-en R-statuten dienen door de veehouder niet gemeld te worden aangezien informatie over deze statuten via de Beltracetoepassing ter beschikking wordt gesteld van de slachthuisexploitant.	/
2. de gezondheidsstatus van de dieren	Zie punt 4.	/
3. de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachtijden, wanneer er een wachtijd is	• Wat dient gemeld te worden? Vermelding van de namen van: - <u>alle</u> toegediende geneesmiddelen, en - <u>alle</u> voederadditieven met een verplichte wachtijd (met name de gemedicineerde diervoeders) + de data of periodes van toediening + de duur van de wachtijden (uitgedrukt in dagen). • Over welke periode dienen de gegevens te handelen? De periode van 28 dagen voor de slachting. Indien geneesmiddelen werden toegediend met een wachtijd die langer is dan 28 dagen bedraagt de duur van de meldingsperiode: de wachtijd van het geneesmiddel + 14 dagen.	Deel 2, 1.
4. de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen	• Wat dient gemeld te worden? 1. De bij de ter slachting aangeboden dieren vastgestelde ziekte tekens en aandoeningen. Bijvoorbeeld: - algemene ziekte tekens (uitputting, vermagering, geen eetlust, groeiachterstand, ...) - zenuwstoornissen (verlammingen, evenwichtsstoornissen, overgevoeligheid, gedragsafwijkingen, ...) - ademhalingsstoornissen (versnelde ademhaling, neusvloeit, hoesten bij meerdere dieren, ...) - bewegingsstoornissen (kreupelheid, gezwollen gewrichten, ...) - huidletsels (abscessen, wonden, haaruitval, ...) - spijsverteringsstoornissen (diarree, ...) - abortus bij meerdere dieren of verhoging van het aantal abortusgevallen - uierontsteking - productieverlies (afname dagelijkse gewichtsaanzet, melkproductiedaling, ...) - sterfte op het bedrijf. 2. Indien gekend: vermelding van diagnoses en/of ziekteverwekkers (bv. gekend op basis van de analyses uitgevoerd in het kader van een zoönotische monitoring). • Wanneer dienen ziekte- en sterfgevallen gemeld te worden? 1. Voor wat betreft zenuwsymptomen, dient elk geval te worden gemeld. Het gaat dan niet alleen	Deel 2, 2.

		om de dieren die effectief naar het slachthuis worden gestuurd, maar om alle dieren die aanwezig zijn op de veehouderij. 2. Voor wat betreft de andere ziekte-tekens en sterfgevallen dient het advies ingewonnen te worden van de dierenarts die belast is met de epidemiologische bewaking. Deze kan in het raam van deze bewaking en omwille van zijn kennis over de historie van het bedrijf, een richtinggevend advies uitbrengen over de noodzaak om al of niet melding te maken van de ziekte/sterfgevallen. • Over welke periode dient deze informatie te handelen? De periode van 4 maanden voor de slachting.	
5.	indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen	• Wat dient gemeld te worden? De conclusies van <u>laboratoriumonderzoeken</u> (bv. uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) naar ziekteverwekkers, chemische stoffen en contaminanten (bv. dioxine, cadmium). De bedrijfsdierenarts kan een richtinggevend advies geven over de noodzaak om al of niet melding te maken over analysesresultaten. • Welke ziekteverwekkers zijn relevant? Hieronder volgt een niet limitatieve lijst van ziekteverwekkers die overdraagbaar zijn naar de mens: - bacteriën: <i>Mycobacterium bovis</i> (tuberculose), <i>Brucella</i> spp., <i>Salmonella</i> spp., zoönotische <i>Escherichia coli</i> (bv. <i>E. coli</i> O17:H7), <i>Yersinia enterocolitica</i>, <i>Yersinia pseudotuberculosis</i>, <i>Campylobacter</i> spp., <i>Coxiella burnetii</i>, <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Bacillus anthracis</i>, toxinen van <i>Clostridium botulinum</i>, <i>Staphylococcus aureus</i> (inbegrepen MRSA), <i>Clostridium perfringens</i> drager van het gen cpe, <i>Chlamydia</i> - parasieten: <i>Taenia saginata</i> (lintworm), <i>Toxoplasma gondii</i>, <i>Sarcocystis bovihominis</i>, <i>Cryptosporidium parvum</i>, <i>Giardia intestinalis</i> - niet-conventionele overdraagbare agentia: BSE. NB: in het kader van de melding van voedselketen-informatie aan het slachthuis, is het niet verplicht al de hierboven vermelde ziekteverwekkers te laten opsporen. In geval testen werden uitgevoerd, dienen de conclusies wel aan het slachthuis te worden meegedeeld.	Deel 2, 3.
6.	de relevante verslagen van slachthuizen over de resultaten van eerdere ante mortem- en post mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts	• Wat dient gemeld te worden? Niets. De terugkoppeling van de keuringsresultaten zal gebeuren via Beltrace. Meteen zullen de slachthuizen de keuringsresultaten van eerder geslachte loten ook langs die weg kunnen raadplegen.	/
7.	de productiegegevens, wanneer die ziekten aan	• Wat dient gemeld te worden? Niets.	/

	het licht kunnen brengen		
8.	naam en adres van de dierenarts die normaliter het bedrijf van herkomst diensten verleent	• Wat dient gemeld te worden? Niets. De contactgegevens van de dierenarts belast met de epidemiologische bewaking zijn immers (via de officiële dierenarts) te raadplegen via de Saniteltoeepassing.	/
9.	/	1. De contactgegevens van de rundveehouderij: Verplicht: - naam en telefoonnummer van de verantwoordelijke - adres van het beslag - beslagnummer. Indien mogelijk: e-mail (of faxnummer) van de verantwoordelijke. 2. Het aantal runderen dat naar het slachthuis wordt verzonden en de oormerknummers. 3. De geplande datum waarop de runderen naar het slachthuis zullen worden gestuurd.	Deel 1. Deel 2. Deel 2.

2.9.3 Bijlage B3

VOEDSELKETENINFORMATIE RUNDEREN

DEEL 1 – INFORMATIE PRODUCENT

NAAM VERANTWOORDELIJKE

ADRES BESLAG

CODE BESLAG

TEL

E-MAIL

FAX

DEEL 2 – INFORMATIE OVER DE RUNDEREN

AANTAL RUNDEREN VOOR SLACHTING

VOORZIENE DATUM VAN VERTREK

OORMERKNUMMERS

1. GENEESMIDDELEN EN VOEDERADDITIEVEN

NAAM GENEESMIDDEL / VOEDERADDITIEF	DATUM OF PERIODE VAN TOEDIENING	DUUR WACHTTIJD (in dagen)

2. PROBLEMEN VASTGESTELD IN DE STAL

ZENUWSYMPTOMEN

JA

☐

NEE

☐

INDIEN JA, VASTSTELLINGEN / OORZAAK (indien gekend):

STERFTE

JA

☐

NEE

☐

INDIEN JA, VASTSTELLINGEN / OORZAAK (indien gekend):

ZIEKTE

JA

☐

NEE

☐

INDIEN JA, VASTSTELLINGEN / OORZAAK (indien gekend):

3. ONDERZOEKEN UITGEVOERD IN HET KADER VAN DE VOEDSELVEILIGHEID

ER WERDEN ONDERZOEKEN UITGEVOERD MET EEN BELANG VOOR DE VOEDSELVEILIGHEID

JA

☐

NEE

☐

INDIEN JA, SOORT ONDERZOEK EN ANALYSERESULTATEN:

SOORT ONDERZOEK	ANALYSERESULTAAT

IK VERKLAAR DAT IK EEN NIEUWE VKI-VERKLARING ZAL AFLEVEREN INDIEN IN DE PERIODE VAN DE GELDIGHEIDSDUUR VAN DEZE VKI-VERKLARING NIEUWE BEHANDELINGEN OF ANALYSES Zouden ZIJN UITGEVOERD EN/OF ZIEKTES OF ABNORMALE STERFTE Zouden ZIJN VASTGESTELD.

IK VERKLAAR DAT DEZE VERKLARING VOLLEDIG IS EN DAT ALLE WACHTTIJDEN WERDEN GERESPECTEERD.

HANDTEKENING PRODUCENT

DATUM

DEEL 3 – SLACHTHUIS – CONTROLE EN GOEDKEURING

IK AANVAARD DEZE RUNDEREN VOOR HET SLACHTEN

JA

☐

JA, ONDER VOORWAARDEN

☐

OPMERKINGEN

HANDTEKENING VERANTWOORDELIJKE SLACHTHUIS

DATUM

DEEL 4 – FAVV – CONTROLE : VKI GECONTROLEERD

HANDTEKENING OFFICIËLE DIERENARTS

DATUM

Versie 1_09.06.2009

Versie 1 dd 13-07-12

Pagina 89

2.9.4 Bijlage B4

AUTOMATEN¹ voor de distributie van RAUWE MELK: hygiëne-eisen

Dit document geeft uitleg over de hygiëne-eisen die van toepassing zijn op automaten voor de distributie van rauwe melk.

Wat u moet weten over rauwe melk:

De traditionele verkooppunten (supermarkt, kruidenier, ...) bieden de consument melk aan in verpakkingen (tetra brik, glazen of plastic flessen, ...). Deze melk heeft een hittebehandeling (pasteurisatie, UHT, sterilisatie), ondergaan die mogelijks aanwezige ziekteverwekkende bacteriën afdoen en is daardoor een veilig en gezond product voor consumptie.

Vandaag de dag verschijnen de melkautomaten in het straatbeeld: de consument kan overpakte rauwe melk kopen via een automaat. De consument dient zelf een recipiënt mee te brengen of er worden lege plastic flessen aangeboden om die te vullen.

Rauwe melk is melk die geen hittebehandeling onderging om mogelijks aanwezige bacteriën die ons kunnen ziek maken te vernietigen. Daarom dienen vooral kwetsbare groepen (kinderen, zwangere vrouwen, ouderen en personen met een verzwakt afweersysteem) te vermijden rauwe melk te drinken. Door de melk te koken bekomt men een veilig product voor consumptie!

Het is een wettelijke verplichting de consument er attent op te maken de rauwe melk te koken vóór consumptie.

Hygiëne:

Uitbaters van een melkautomaat moeten een autocontrolesysteem invoeren gebaseerd op de HACCP-principes. Door de relatief eenvoudige aard van de activiteit kan dit vrij beperkt gehouden worden. Er moet voornamelijk rekening gehouden worden met gevaren zoals:

- introductie van bacteriën als gevolg van niet-hygiënisch werken bij de melkinwinning, het vervoer van de melk en het reinigen/vullen van de automaat,
- groei van bacteriën tijdens de opslag op de boerderij en in de automaat door onvolgende koeling van de rauwe melk.

Hieronder vindt u een opsomming van de voornaamste goede hygiënepraktijken, de basis van uw autocontrolesysteem.

¹Als automaat wordt beschouwd: automatische distributie van rauwe melk uit een voorraadvat (buijk) waarbij de consument zijn eigen recipiënt meebrengt of waarbij eventueel ook lege flessen via de automaat ter beschikking gesteld worden.

1. Toelating/registratie	Voor de verkoop van rauwe melk via een automaat, moet u: - indien de automaat zichtbaar vanaf het product ebedrijf opgesteld staat, de activiteit "directe verkoop aan de consument in het melkproductiebedrijf" laten registreren bij uw PCE (Provinciale Controle-eenheid bevoegd voor de plaats waar de automaat zich bevindt). Indien u transport van melk uitvoert (van het melkproductiebedrijf naar de automaat als die niet in het zicht van het productiebedrijf opgesteld staat) moet u ook de activiteit "vervoer van melk" laten registreren bij uw PCE. - indien u een automaat plaatst langs de weg, op een parking, aan de ingang van een supermarkt, ..., een toelating aanvragen bij uw PCE (Provinciale Controle-eenheid bevoegd voor de plaats waar de automaat zich bevindt). (zowel producenten als derden die een automaat plaatsen en melk aankopen bij een producent). Koopt u rauwe melk aan bij een producent, dan dient u ook een toelating te bezitten als koper van melk. Indien u zelf het transport uitvoert, moet u de activiteit "vervoer van melk" laten registreren bij het FAVV.
2. Oorsprong van de rauwe melk	De melkautomaat moet bevoorradt worden met rauwe melk die reeds gekoeld werd tot beneden 6°C in de melkkoeitank op de boerderij. Meng nooit melk afkomstig van verschillende productiebedrijven.
3. Transport van de rauwe melk	Gebruik propere en gesloten recipienten die geschikt zijn om met leversmiddelen in contact te komen (vb. kruiken met dekse) voor het transport van de rauwe melk van de melkkoeitank naar de melkautomaat. Zo voorkomt u contaminatie van de rauwe melk. Indien de automaat niet op een melkproductiebedrijf staat, zorg ervoor dat de transportduur zo kort mogelijk gehouden wordt. Indien er risico bestaat voor opwarming van de melk door een te lange transportduur, moet u maatregelen nemen zodat de koudketen gehandhaafd blijft (vb. gebruik maken van een vervoermiddel met koeling). Gebruik voor het transport zelf een schoon en goed onderhouden voertuig.
4. Vullen/ledigen van de automaat	Vul het voorraadvat van de automaat zodanig dat er geen contaminatie van de rauwe melk gebeurt. Her vul de automaat regelmatig, bij voorkeur dagelijks. Verwijder eerst de nog aanwezige melk. Breng deze melk niet meer in de voedselketen voor humane consumptie (voeg ze dus zeker niet bij de melk in de melkkoeitank op de boerderij). Indien u melkveehouder bent en zelf de automaat bevoorradt, mag u wel de restmelk aan uw dieren voederen indien ze

	daartoe nog geschikt is. Hetzelfde geldt wanneer zich problemen hebben voorgedaan met de koeling. Zonodig, reinig en ontsmet de automaat tussen het ledigen en het opnieuw vullen van de automaat (zie punt 7).
5. Eventuele recipienten	Sommige automaten voorzien bijkomend distributie van recipienten (vb. plastic flessen, plastic bekerjes). Vraag een "verklaring van overeenstemming" aan de leverancier van de recipienten. Dat bewijst dat de recipienten geschikt zijn voor levensmiddelen. Bewaar de voorraad recipienten op een propere en goed onderhouden plaats.
6. Melkautomaat:	
6.1. Opstelling	Plaats de melkautomaat in een propere omgeving waar verontreiniging van de rauwe melk wordt voorkomen (door vuil, ongedierte, ...). Bij voorkur onder een beschutting indien de automaat buiten opgesteld staat (vb. een half open chalet). Dit beschermt meteen ook af van rechts:reekse zonnewarmte. Zorg dat de eventuele beschutting ook proper is en goed onderhouden. Zorg ervoor dat de nodige voorzieningen beschikbaar zijn voor het reinigen en ontsmetten van de automaat (oa. drinkbaar water).
6.2. Constructie	Zorg ervoor dat de tapkraan niet blootgesteld is aan de omgeving (kies een automaat die voorzien is van bijvoorbeeld een luikje dat door de consument dient geopend en opnieuw gesloten te worden). Wanneer de bewaartemperatuur van de rauwe melk niet meer in acht wordt genomen, moet de verkoop van de melk automatisch geblokkeerd worden. U kan ook een gelijkwaardige methode gebruiken, die voortgaand dient aanvaard te worden door het FAVV (PCE). Zorg ervoor dat de koeling voldoende capaciteit heeft om het voorraadvat met rauwe melk te koelen.
6.3. Thermometer	De automaat moet voorzien zijn van een thermometer. De temperatuur moet continu automatisch aangegeefd worden, zichtbaar voor de consument.
6.4. Bewaartemperatuur	De ideale temperatuur om de melk te bewaren is tussen 0 en 4°C. Ook de melk in de leiding tussen het voorraadvat en de tapkraan moet aan deze temperatuur beantwoorden.
6.5. Temperatuurbewaking	Controleer dagelijks de temperatuursindicatie. In geval van afwijkende temperatuur, noteer deze, zoek naar de oorzaak en los het probleem op. In geval van blokkering van de automaat door een probleem met de koeling, kan u het toestel uiteraard pas opnieuw

	gebruiken nadat alle rauwe melk eruit verwijderd werd en u de automaat gereinigd en ontsmet heeft..
6.6. Bewaartijd van melk	Hervul het voorraadvat dagelijks na verwijderen van de restmelk.
6.7. Vermeldingen rauwe melk	Afficheer goed leesbaar op de automaat het volgende: "Rauwe melk". Dit is een wettelijke verplichting. "Koken voor gebruik". Dit is een wettelijke verplichting. Voeg ook voor de consument een bewaarschrift toe: "Te bewaren tussen 0 en 4°C". Duid bij voorkeur ook een maximum bewaarduur voor de consument aan. Houd er rekening mee dat de melk al één of 2 dagen in de melkank op het productiebedrijf kan gestockeerd zijn. U beperkt de risico's indien u rauwe melk van maximum 1 dag oud aanbiedt in de automaat en dan een maximum bewaarduur adviseert aan de consument van 48u. Het komt er dus op neer dat de tijd tussen het melken en de uiterste gebruiksdatum door de consument de 72u niet overschrijft. Wijis er de consument op de tapkraan niet aan te raken, of de tapkraan in contact te stellen met de recipienten. Dit om contaminatie te vermijden info verantwoordelijke uw naam of bedrijfsnaam uw adres of het bedrijfsadres uw telefoonnummer
7. Reinigen en ontsmetten	Onderhoud alle materiaal: vervoermiddel, recipienten, melkautomaat, Volg de onderhoudsinstructies van de constructeur van de automaat op. Leg reinigungs- en ontsmettingsfrequenties voor het materiaal vast en voer dat programma nauwgezet uit. Reinig de automaat bij voorkeur dagelijks. Gebruik alleen toegeleden ontsmettingsmiddelen. Spoel na het ontsmetten na met drinkbaar water. Gebruik drinkbaar water (vb. leidingwater). Tap na het reinigen, ontsmetten en het spoelen met drinkbaar water, wat melk af om het spoelwater uit de leidingen te verwijderen.
8. Melkqualiteit	Het spreekt voor zich dat u de melkautomaat bevoorraadt met melk van gezonde dieren, op hygiënische wijze gewonnen, met

analyses	een gunstig kiemgetal en celgetal en waarin geen residu's van diergeneesmiddelen in aanwezig zijn. Indien u als melkproducent een leveringsverbod heeft, mag u uiteraard de melk ook niet verkopen via de automaat.
microbiologische criteria	U bent als operator in de voedselketen verantwoordelijk voor de voedselveiligheid. U dient dan ook op regelmatige tijdstippen te controleren via analyses of de rauwe melk die u verkoopt via de automaat, voldoet aan de microbiologische criteria. Welke analyses dient u uit te voeren? - u levert ook aan een koper (vb. zuivelfabriek): - U hoeft zelf geen analyses meer te doen op kiemgetal, celgetal of remstoffen. De analyses uitgevoerd door MCC of Comité du Lait volstaan. - U dient wel nog bijkomende analyses uit te voeren op <i>Escherichia coli</i> (100 kolonievormende eenheden, bepaald op 5 monsters, cfr. KB 26/04/2009). U kan de frequentie zelf bepalen, maar het FAVV beschouwd 2 keer per jaar als een minimum. - Nee monsters uit het voorraadvat van de automaat. Ideaal is een monsterneming te doen van melk die zich reeds enkele uren in het voorraadvat bevindt. Zo krijgt u het best een zicht op de kwaliteit van de rauwe melk die u aan de consument aflevert. - Een overschrijding van de norm voor <i>E. coli</i> wijst op orvoldoende hygiëne. Als corrigerende maatregel moet een verbetering van de hygiëne in uw productieproces doorgevoerd worden. Onderwerp in dit geval al uw handelingen aan een kritische blik, neem de noodzakelijke hygiënemaatregelen (vb. reiniging en desinfectie) en oordeel waar u in de toekomst uw handelingen zal moeten verbeteren op het vlak van hygiëne. - u bent melkproducent en levert geen melk aan een koper (vb. zuivelfabriek): - laat het kiemgetal minstens 2 keer per maand en het celgetal minstens 1 keer per maand controleren. - Test na het gebruik van diergeneesmiddelen en het respecteren van de wachttijd de melk op nog eventuele aanwezigheid van residu's van die geneesmiddelen. Laat ook analyses uitvoeren op <i>Escherichia coli</i> (zie boven). - U kan de frequentie zelf bepalen, maar het FAVV beschouwd 2 keer per jaar als een minimum. - u bent eigenaar van een automaat en koopt melk aan bij een melkproducent om uw automaat te bevoorraden. Bij iedere aankoop moet er een monster genomen worden dat gecontroleerd wordt op o.a. kiemgetal, celgetal en aanwezigheid van residuen van diergeneesmiddelen (cfr. KB 21/12/2006). Bij het merendeel van de melkproducenten wordt de melk opgehaald door een zuivelfabriek waarbij een monster genomen wordt (RMO). In

	de mate dit minstens 1 keer per 3 dagen gebeurt, mag de producent zonder bijkomende bemonstering tot een totaal van 100 liter leveren aan of laten ophalen door nog andere levensmiddelenbedrijven. Vraag de resultaten van de analyses op bij de producent.
9. Persoonlijke hygiëne	Leg een goede persoonlijke hygiëne aan de dag wanneer u rauwe melk hanteert om contaminatie ervan te voorkomen: draag proper verzorgde kleding, was vooraf zorgvuldig uw handen, eet niet of rook niet.
10. Traceerbaarheid en registratie	Noteer en bewaar minimum 6 maanden: - de datum en het uur dat u de reinigings- en ontsmettingsprocedures uitvoert (alle materiaal + melkautomaat); - de niet-conforme temperatuursindicaties - ieder probleem, vb. elektriciteitspanne, probleem met de koeling van de automaat, ... - Klasseer alle analyseverslagen chronologisch.

3. Vleeskalveren

In dit hoofdstuk worden de voorwaarden besproken die van toepassing zijn op vleeskalverbedrijven, naast de algemene voorwaarden.

Alle bepalingen die verband houden met het houden van vleeskalveren zijn aangeduid met een code “K” (Kalveren) en een oplopend cijfer.

3.1. Bedrijfsregistratie

code	Omschrijving vereiste	Niveau
K1	Toelating van het FAVV aanwezig.	A

Voor het houden van vleeskalveren heeft men een **toelating** van het FAVV nodig. Deze toelating wordt d.m.v. een toelatingsbrief afgeleverd door de PCE.

De omschrijving in de activiteitenboom van het FAVV voor het houden van vleeskalveren vindt u hieronder.

Activiteitscode	Activiteit	Productcode
23012000	Houden/fokken van productiedieren Kalveren (vetmesten)	21

Het vetmesten van vleeskalveren wordt beschouwd als een aparte activiteit waarvoor een aparte toelating nodig is. De veehouder die voor het eerst vleeskalveren houdt op zijn bedrijf laat zich eerst en vooral registreren (in SANITEL) bij DGZ/ARSIA, en vraagt een toelating aan bij het FAVV. Het bedrijf wordt geregistreerd in Sanitel en ontvangt een beslagfiche met een beslagnummer. .

De toelatingsvoorwaarden zijn verder beschreven bij “uitrusting en hygiëne”.

3.2 Identificatie & registratie van de dieren

Een veehouder die erom vraagt kan vrijgesteld worden van het houden van een papieren paspoort voor de vleeskalveren die hij houdt. Deze werkwijze wordt aangeduid als ePP (elektronische paspoorten).

Opgelet:

Het gebruik van de ePP gebeurt volgens de richtlijnen van DGZ. De werkwijze voor kalverhouders die met ARSIA werken is verschillend (geen ePP mogelijk). Zie daarom de Franstalige versie van deze gids om de werkwijze van ARSIA te kennen.

Verhandeling zonder papieren paspoort kan in volgende gevallen:

- ✓ Vanaf een verzamelcentrum dat erkend is voor de handel in vleeskalveren naar een vleeskalverhouderij die beschikt over een vrijstelling
- ✓ Tussen vleeskalverhouderijen die beschikken over een vrijstelling
- ✓ Vanaf een vleeskalverhouderij naar een binnenlands slachthuis

Een paspoort blijft wel altijd verplicht voor intracommunotair handelsverkeer

K2	Alle kalverbewegingen, aanvoer, afvoer en sterfte, worden tijdig en correct geregistreerd in Sanitel en in het bedrijfsregister. Het register is steeds in overeenstemming met de aanwezige vleeskalveren op het bedrijf.	A
----	---	---

3.2.1 Het bedrijfsregister

- ✓ wordt door DGZ/ARSIA meegestuurd met de identificatiedocumenten voor de beslagen die nog met papieren paspoorten werken.

Het administratief luik omvat:

- ✓ het beslagnummer
- ✓ de gegevens van het beslag
- ✓ de verantwoordelijke.

Het luik aanvullingen omvat:

- ✓ Landcode
- ✓ werknummer
- ✓ geboortedatum
- ✓ aankomstdatum
- ✓ geslacht
- ✓ haarkleed
- ✓ werknummer van de moeder.

De kalverhouder moet het register binnen de 3 werkdagen actualiseren. Dit kan via een registratie op papier, of via het elektronisch register dat raadpleegbaar is via Veeportaal of CERISE en dat indien gewenst kan afgedrukt worden.

Indien de kalverhouder werkt met het systeem zonder papieren paspoorten (ePP) is het bijhouden van het bedrijfsregister op elektronische wijze verplicht.

K4	Meldt elke wijziging (aanvoer, afvoer en sterfte) in het lot dieren binnen de wettelijke termijn aan DGZ/ARSIA. Deze termijn bedraagt 3 dagen voor elektronische meldingen en 7 dagen voor papieren meldingen.	A
----	--	---

Wegens het beperkt aantal bedrijven met vleeskalveren in Wallonië, zijn er geen aparte procedures opgesteld door ARSIA. Elke aanvoer, afvoer of sterfte moet bijgevolg gebeuren volgens de procedures die bestaan voor rundvee.

De in bijlage K1 (3.7.1), beschreven procedures zijn enkel van toepassing voor de vleeskalverhouders die zich in SANITEL laten registreren door DGZ, niet voor diegenen die dat doen via ARSIA.

3.2.2 Identificatie van de dieren

K5	Alle aanwezige vleeskalveren zijn duidelijk en correct gemerkt met 2 officiële oormerken.	A
----	---	---

Controleer op zeer regelmatige basis de aanwezigheid van 2 oormerken per dier.

- ✓ Indien een dier 1 oormerk verliest dan vraagt u binnen de 7 dagen na de vaststelling een heridentificatieoormerk aan bij DGZ of ARSIA en brengt het bij ontvangst zo snel mogelijk en uiterlijk binnen de 7 dagen na ontvangst aan.
- ✓ Bij verlies van de 2 oormerken bij een vleeskalf, moet u DGZ of ARSIA verwittigen.

- ✓ Verliest een kalf één oormerk net voor het rechtstreeks vervoer naar een binnenlands slachthuis, dan gebruikt u het slachthuisvignet. Het gele vignet wordt op het paspoort gekleefd, het witte vignet op het vertrekluik. Ingeval van ePP wordt het gele vignet op de transportlijst aangebracht en de betrokken dieren aangeduid op de lijst (b.v. met fluostift, omcirkeld, met een kruisje, ...)
- ✓ Wanneer u het verlies van een papieren paspoort vaststelt, moet u dit melden aan DGZ.

3.2.3 Afvoer vleeskalveren - Voedselketeninformatie (VKI)

K6	Voor alle vleeskalveren die afgevoerd worden naar het slachthuis moet de VKI overgemaakt worden aan het slachthuis	A
----	--	---

Zie in bijlage K3 (3.7.3) ook de omzendbrief van het FAVV van 16/12/2008 en de bijhorende minimaal aan het slachthuis te verstrekken informatie

Bij afvoer naar het slachthuis is het voor de kalversector verplicht sinds 01/01/2009 om de **VKI** (voedselketeninformatie) te bezorgen aan de uitbater van het slachthuis.

De VKI-gegevens hebben o.a. betrekking op de gezondheidsstatus van de dieren en toegediende geneesmiddelen tijdens de risicoperiode.

De informatie mag op papier (modelformulieren verplicht) of onder elektronische vorm worden overgemaakt. Ingeval van een groep vleeskalveren met ePP, moet de VKI-informatie elektronisch aangeleverd worden

3.2.3.1 Afvoer van een groep vleeskalveren met ePP

Bij levering van groep vleeskalveren met ePP aan een binnenlands slachthuis is het gebruik van e-VKI verplicht.

3.2.3.2 Afvoer van een groep vleeskalveren met papieren paspoort

1. voor de kalveren die gehouden worden onder het BCV-lastenboek: 2 formulieren dienen te worden ingevuld:
 - a. een slachtmelding (bijlage K4, 3.7.4), die wordt opgemaakt door SGS (maximum 14 dagen geldig), en
 - b. een VKI-verklaring die in opdracht van de kalverhouder wordt opgemaakt door de bedrijfsbegeleidende dierenarts (maximum 7 dagen geldig)
2. voor de kalveren die niet gehouden worden onder het BCV-lastenboek: modelformulier (zie bijlage K2, 3.7.2) van het FAVV (maximum 7 dagen geldig).

3.2.3.3 Afvoer van een individueel vleeskalf

Voor kalveren die individueel naar het slachthuis worden gestuurd, mag voor de gegevensoverdracht eveneens gebruik worden gemaakt van de zelfklever, zoals die voorzien is voor de runderen ouder dan 12 maanden (zie hoofdstuk "rund"). Concreet betekent dit dat vanaf 1 januari 2010 voor deze kalveren de informatieoverdracht op papier als volgt dient te gebeuren:

1. indien er geen relevante informatie te melden is:

- ofwel gebruik van het modelformulier “VKI kalveren”(bijlage K2, 3.7.2)
 - ofwel gebruik van de zelfklever
 - ofwel gebruik van eVKI
2. indien er wel relevante informatie te melden is:
- ofwel gebruik van het modelformulier “VKI kalveren”.
 - ofwel gebruik van de zelfklever + het modelformulier VKI kalveren
 - ofwel gebruik van eVKI

De zelfklever wordt aangebracht op de achterkant van het paspoort en hierop wordt aangeduid of er al dan niet relevante informatie te melden valt. De zelfklevers kunnen worden bekomen bij DGZ en ARSIA. Enkel in het geval er effectief relevante informatie te melden valt, dient bijkomend het daarvoor bestemde VKI kalveren (maximum 7 dagen geldig) te worden ingevuld.

Deze documenten zijn eveneens terug te vinden op de website van het FAVV (www.favv.be via Startpagina > Beroepssectoren > Dierlijke productie > Dieren > V.K.I. > kalveren) en dienen 24 uur op voorhand te worden bezorgd aan het slachthuis.

3.3. Dierenvoeder en drinkwater

K7	Kalveren moeten minstens tweemaal per dag gevoederd worden. Daarbij moeten alle kalveren tegelijkertijd kunnen eten, behalve bij <i>ad libitum</i> of individuele automatische voeding.	B
K8	Vanaf twee weken na de opzet, krijgen de kalveren dagelijks vezelhoudend voeder.	B
K9	In warme omstandigheden en bij zieke kalveren moet vers drinkwater ter beschikking gesteld worden. Bij warm weer moeten extra drinkbeurten met water voorzien worden, maar niet noodzakelijk ad libitum omdat kalveren de neiging hebben te veel water te drinken.	B

De hoeveelheid vezelhoudend voeder wordt opgedreven van 50 g tot 250 g per dag tijdens de leeftijdsperiode van de kalveren van 8 tot 20 weken.

De kalveren moeten voldoende ijzer krijgen om een gemiddeld haemoglobine gehalte van tenminste 4,5 mmol/l te bereiken. Enkele voorbeelden van mogelijke procedures om deze norm te bewaken, vindt u in [bijlage K6, \(3.7.6\)](#)

3.4. Dierenwelzijn

De toegestane ingrepen bij vleeskalveren zijn identiek als die bij de runderen. (zie hoofdstuk “Rund”)

3.5. Uitrusting en hygiëne

3.5.1. Toelatingsvoorwaarden

K10	Het bedrijf voldoet aan de toelatingsvoorwaarden, de toelating is aanwezig op het bedrijf.	A
-----	--	---

Om de toelating te verkrijgen moet het vleeskalverbedrijf voldoen aan een aantal uitrustingsvoorschriften, inclusief:

K11	Actuele bedrijfsplattegrond	A
-----	-----------------------------	---

De plattegrond geeft op een schematische wijze een overzicht van de bedrijfsinfrastructuur – inclusief de onderlinge locatie van woning, stallen, opslagplaatsen van voeder, mest en krenge, laad- en losplaatsen, bedrijfstoegangen en loop- en rijroutes. Voor stallen, hokken en opslagplaatsen wordt de capaciteit vermeld. Het nummeren van hokken, stallen en opslagplaatsen zal het de veehouder gemakkelijker maken de registers in te vullen.

K12	Laad- en losplaats	A
-----	--------------------	---

Deze heeft een gemakkelijk te reinigen en te ontsmetten ondergrond, Er kan een laad- en losplaats voorzien zijn per compartiment of de plaats kan zich centraal bevinden waarbij de kalveren via een gang naar en van de compartimenten gebracht worden.

Voorbeelden van passende ondergrond zijn;

- ✓ rubberen mat (die tussen de deuropening van de stal en de vrachtwagen wordt gelegd),
- ✓ klinkers,
- ✓ asfalt of beton.

K13	Afzonderlijk omkleedlokaal	A
-----	----------------------------	---

Deze is voorzien van een wasbak (inclusief stromend water, zeep, propere handdoek), eventueel elders bewaarde bedrijfskledij en –schoeisel en een ontsmettingsvoetbad aan de ingang van de leefruimte van de dieren.

De voederkeuken of een lokaal in de woning (bijvoorbeeld wasplaats, achterkeuken, garage) kunnen als omkleedlokaal gebruikt worden.

K14	Krengenopslagplaats. Deze bestaat uit een afgedekte ruimte met verharde ondergrond.	A								
K15	Reinigings- en ontsmettingsinstallatie voor vervoermiddelen	A								
K16	Groepshuisvesting vanaf 8 weken Hierbij gelden volgende minimale vrije ruimtes: <table><tr><th>Gewicht (kg)</th><th>Minimum vrije oppervlakte (m²/dier)</th></tr><tr><td>Minder dan 150 kg</td><td>1,5 m²</td></tr><tr><td>150 – 220 kg</td><td>1,7 m²</td></tr><tr><td>Meer dan 220 kg</td><td>1,8 m²</td></tr></table>	Gewicht (kg)	Minimum vrije oppervlakte (m²/dier)	Minder dan 150 kg	1,5 m²	150 – 220 kg	1,7 m²	Meer dan 220 kg	1,8 m²	B
Gewicht (kg)	Minimum vrije oppervlakte (m²/dier)									
Minder dan 150 kg	1,5 m²									
150 – 220 kg	1,7 m²									
Meer dan 220 kg	1,8 m²									

3.5.2. Andere uitrustingsvoorwaarden

K17	De kalveren beschikken over voldoende ruimte volgens de wettelijke voorschriften	B
-----	--	---

In de eerste 8 weken, indien de kalveren nog individueel gehuisvest zijn, moet de box minstens zo breed zijn als de gemiddelde schofthoogte van het lot gehuisveste kalveren. De lengte van het individuele hok is minstens gelijk aan de lengte van het kalf vermenigvuldigd met 1,1.

Een individueel hok (behalve de hokken voor isolatie van zieke dieren) mag niet voorzien zijn van muren, maar moet bestaan uit open afscheidingen die een direct visueel en lichamelijk contact tussen de kalveren mogelijk maken.

Vanaf 8 weken, mogen kalveren niet meer in individuele hokken gehouden worden. Een uitzondering kan worden voorzien op basis van een verklaring van de bedrijfsdierenarts met redenen betreffende gedrag of gezondheid

K18	De stallen zijn zo ingericht dat er minstens tussen 9u en 17u daglicht is – via natuurlijke lichtinval of kunstlicht.	B
K19	De kalveren mogen ten hoogste één uur per dag worden aangebonden tijdens het verstrekken van melk of melkvervanger.	B
K20	De kalveren mogen niet gemuilkorfd worden.	B
K21	Professionele bezoekers nemen de nodige voorzorgen betreffende hygiëne en ontsmetting bij het betreden van het vleeskalverbedrijf: ✓ gebruik van ontsmettingsvoetbad bij betreden en verlaten van het veebedrijf, ✓ wassen van de handen bij het verlaten van het veebedrijf, ✓ dragen van bedrijfskledij en -schoeisel, ✓ reinigen en ontsmetten van voorwerpen die in contact kwamen met de dieren.	A

3.6. Transport vleeskalveren

De bezettingsnormen bij wegvervoer volgens het gewicht zijn de volgende:

Type dier	Gewicht (kg)	Bezettingsnorm minimum oppervlakte (m² / dier)
Fokkalveren	50 kg	0,30 tot en met 0,40 m ² / dier
Middelgrote kalveren	110 kg	0,40 t/m 0,70 m ² / dier
Zware kalveren	200 kg	0,70 t/m 0,95 m ² / dier

3.7 Bijlagen bij vleeskalveren

- 3.7.1 Bijlage K1 Stappenplan verhandelen vleeskalveren (DGZ)
- 3.7.2 Bijlage K2 VKI document vleeskalveren
- 3.7.3 Bijlage K3 Omzendbrief FAVV VKI vleeskalveren
- 3.7.4 Bijlage K4 Slachtmelding BCoV-kalveren
- 3.7.5 Bijlage K5 VKI-verklaring dierenarts BCoV
- 3.7.6 Bijlage K6 Voorbeeldprotocol haemoglobinebepaling

3.7.1 Bijlage K1



STAPPENPLAN VERHANDELEN VLEESKALVEREN – ELEKTRONISCHE PASPOORTEN / PAPIEREN PASPOORTEN

A. AANVOER VLEESKALVEREN AFKOMSTIG UIT BELGIË

Papieren Paspoorten (pPP-beslagen)	Elektronische Paspoorten (ePP-beslagen)
Aankomst kalveren op erkend kalververzamelcentrum met papieren paspoort	Aankomst kalveren op erkend kalververzamelcentrum met papieren paspoort
Dieren worden verplaatst naar de kalverhouderij met vervoersdocument en de papieren paspoorten.	Dieren worden verplaatst naar de kalverhouderij met vervoersdocument en zonder paspoorten.
	Verzamelcentrum/ vleeskalverhouder (indien geen passage via verzamelcentrum) stuurt de papieren paspoorten, samen met formulier 'Terugsturen Paspoorten', op naar DGZ (binnen 7 kalenderdagen na aanvoer). Indien er kalveren sterven vooraleer de aankomstmelding wordt geregistreerd, wordt het paspoort opgestuurd naar DGZ. Op de achterzijde van het paspoort wordt de vermelding "DOOD", het nummer van het verzamelcentrum en de sterftedatum duidelijk leesbaar genoteerd.
	DGZ archiveert de ontvangen paspoorten op een elektronische manier en registreert deze informatie ook in de Saniteldatabank.
	DGZ bevestigt de registratie naar het Verzamelcentrum/ vleeskalverhouder met info over het aantal paspoorten en het dossiernummer.
De overeenstemming van de identificatie van het dier wordt fysiek gecontroleerd met de gegevens op het paspoort (binnen 7 kalenderdagen na aankomst).	De overeenstemming van het identificatie(nummer) van het dier wordt fysiek gecontroleerd met de gegevens op het vervoersdocument (binnen 3 werkdagen* na aankomst).
Vleeskalverhouder stuurt de papieren paspoorten (samen met het aanvoerformulier) op naar DGZ (binnen 7 kalenderdagen na aankomst).	Vleeskalverhouder registreert de aankomst op het vleeskalverbeslag in een daarvoor ontwikkeld softwarepakket of rechtstreeks in Veeportaal (binnen 3 werkdagen* na aankomst).
De vleeskalverhouder werkt zijn bedrijfsregister bij (binnen de 3 werkdagen*)	De vleeskalverhouder houdt zijn bedrijfsregister bij (= elektronisch door het melden van de aankomsten)
DGZ-medewerker registreert de aankomst op het vleeskalverbeslag (binnen 7 kalenderdagen). De aanvoer wordt per aanvoerformulier verwerkt.	Vleeskalverhouder controleert de resterende dierkenmerken (binnen de 7 kalenderdagen na aankomst). Indien er fouten vastgesteld worden, wordt dit gemeld.
Bij DGZ wordt een nieuwe versie van de identificatiedocumenten voor de vleeskalveren afgedrukt en, samen met de aanvoerlijst, opgestuurd naar de vleeskalverhouder.	Er wordt geen nieuwe versie van de identificatiedocumenten voor de aangevoerde dieren, noch een aanvoerlijst, afgedrukt bij DGZ. Het register wordt elektronisch bijgehouden.

Stappenplan verhandelen vleeskalveren
(* werkdagen = maandag tot en met zaterdag)

1



Diergezondheidszorg Vlaanderen vzw

FL_VKH_002_110628

B. INVOER VLEESKALVEREN VANUIT HET BUITENLAND

Papieren Paspoorten (pPP-beslagen)	Elektronische Paspoorten (ePP-beslagen)
Aankomst kalveren op erkend kalververzamelcentrum met papieren paspoort	Aankomst kalveren op erkend kalververzamelcentrum met papieren paspoort
Dieren worden verplaatst naar de kalverhouderij met vervoersdocument, de papieren paspoorten en het certificaat (of een kopie van het certificaat).	Dieren worden verplaatst naar de kalverhouderij met vervoersdocument, de papieren paspoorten en het certificaat (of een kopie van het certificaat).
De overeenstemming van de identificatie van het dier wordt fysiek gecontroleerd met de gegevens op het paspoort (binnen 7 kalenderdagen na aankomst).	De overeenstemming van de identificatie van het dier wordt fysiek gecontroleerd met de gegevens op het paspoort (binnen 7 kalenderdagen na aankomst).
Vleeskalverhouder stuurt de papieren paspoorten (samen met het aanvoerformulier) op naar DGZ (binnen 7 kalenderdagen na aankomst).	Vleeskalverhouder stuurt de papieren paspoorten (samen met het aanvoerformulier) op naar DGZ (binnen 7 kalenderdagen na aankomst).
De vleeskalverhouder werkt zijn bedrijfsregister bij (binnen de 3 werkdagen*)	De vleeskalverhouder houdt zijn bedrijfsregister elektronisch bij
DGZ-medewerker registreert de aankomst op het vleeskalverbeslag in de Saniteldatabank (binnen 7 kalenderdagen).	DGZ-medewerker registreert de aankomst op het vleeskalverbeslag in de Saniteldatabank (binnen 7 kalenderdagen).
De aanvoer wordt per aanvoerformulier verwerkt.	De aanvoer wordt per aanvoerformulier verwerkt.
Bij DGZ wordt een nieuwe versie van de identificatiedocumenten voor de vleeskalveren afgedrukt en, samen met de aanvoerlijst, opgestuurd naar de vleeskalverhouder.	DGZ stuurt een bevestiging van de registratie naar de vleeskalverhouder per email. Er wordt geen nieuwe versie van de identificatiedocumenten voor de aangevoerde dieren, noch een aanvoerlijst, afgedrukt bij DGZ.

C. VERHANDELEN VAN EEN VLEESKALF MET EPP NAAR EEN VLEESKALVERBESLAG MET EPP

Papieren Paspoorten (pPP-beslagen)	Elektronische Paspoorten (ePP-beslagen)
Niet van toepassing	De vleeskalverhouder meldt de vertrekken via het softwarepakket (KVMP).
	De dieren worden naar het vleeskalverbeslag afgevoerd, vergezeld van het vervoersdocument.
	De vleeskalverhouder houdt zijn bedrijfsregister bij (= elektronisch door het melden van de vertrekken)
	Aankomst kalveren op ander vleeskalverbeslag
	De overeenstemming van het identificatie(nummer) van het dier wordt fysiek gecontroleerd met de gegevens op het vervoersdocument (binnen 3 werkdagen* na aankomst).
	Vleeskalverhouder registreert de aankomst op het vleeskalverbeslag in een daarvoor ontwikkeld softwarepakket of rechtstreeks in Veeportaal (binnen 3 werkdagen* na aankomst).

Stappenplan verhandelen vleeskalveren
(* werkdagen = maandag tot en met zaterdag)

2



Diergezondheidszorg Vlaanderen vzw

FL_VKH_002_110628

	De vleeskalverhouder houdt zijn bedrijfsregister bij (= elektronisch door het melden van de aankomsten)
	Vleeskalverhouder controleert de resterende dierenmerken (binnen de 7 kalenderdagen na aankomst). Indien er fouten vastgesteld worden, wordt dit gemeld.
	Er wordt geen nieuwe versie van de identificatiedocumenten voor de aangevoerde dieren, noch een aanvoerlijst, afgedrukt bij DGZ. Het register wordt elektronisch bijgehouden.

D. EXPORT VAN EEN VLEESKALF

Papieren Paspoorten (pPP-beslagen)	Elektronische Paspoorten (ePP-beslagen)
De vleeskalverhouder beschikt over het papieren paspoort van het betreffende (lot) dier.	De vleeskalverhouder vraagt via het softwarepakket een afdruk van het identificatiedocument.
	DGZ drukt een identificatiedocument af en stuurt dit op naar de vleeskalverhouder (binnen 3 werkdagen* na aanvraag).
De vleeskalverhouder stuurt de vertrekluiken, samen met het formulier 'Afvoer VEKA', op naar DGZ Of De vleeskalverhouder meldt de vertrekken zelf via het Veeportaal. (binnen de 7 kalenderdagen)	De vleeskalverhouder meldt de vertrekken via het softwarepakket of via Veeportaal.
De vleeskalverhouder werkt zijn bedrijfsregister bij (binnen de 3 werkdagen*)	De vleeskalverhouder houdt zijn bedrijfsregister bij (= elektronisch door het melden van de vertrekken)
Vleeskalverhouder volgt de gekende procedure via PCE.	Vleeskalverhouder volgt de gekende procedure via PCE.
Dier wordt geëxporteerd mét papieren paspoort.	Dier wordt geëxporteerd mét papieren paspoort.

E. VERHANDELEN VAN EEN VLEESKALF NAAR EEN RUNDVEEBEDRIJF OF VLEESKALVERBESLAG MET PPP

Papieren Paspoorten (pPP-beslagen)	Elektronische Paspoorten (ePP-beslagen)
De vleeskalverhouder beschikt over het papieren paspoort van het betreffende (lot) dier.	De vleeskalverhouder vraagt via het softwarepakket een afdruk van het identificatiedocument.
	DGZ Vlaanderen drukt een identificatiedocument af en stuurt dit op naar de vleeskalverhouder (binnen 3 werkdagen* na aanvraag).
De vleeskalverhouder stuurt de vertrekluiken,	De vleeskalverhouder meldt de vertrekken via het

Stappenplan verhandelen vleeskalveren
(* werkdagen = maandag tot en met zaterdag)

3



Diergezondheidszorg Vlaanderen vzw

FL_VKH_002_110628

samen met het formulier 'Afvoer VEKA', op naar DGZ Of De vleeskalverhouder meldt de vertrekken zelf via het Veeportaal. (binnen de 7 kalenderdagen)	softwarepakket.
De vleeskalverhouder werkt zijn bedrijfsregister bij (binnen de 3 werkdagen*)	De vleeskalverhouder houdt zijn bedrijfsregister bij (= elektronisch door het melden van de vertrekken)
Dier wordt verhandeld met papieren paspoort.	Dier wordt verhandeld met papieren paspoort.

F. AFVOER VAN EEN VLEESKALF NAAR RENDAC

Papieren Paspoorten (pPP-beslagen)	Elektronische Paspoorten (ePP-beslagen)
De vleeskalverhouder stuurt de vertrekluiken, samen met het formulier 'Afvoer VEKA', op naar DGZ Of De vleeskalverhouder meldt de vertrekken zelf via het Veeportaal. (binnen de 7 kalenderdagen)	De vleeskalverhouder meldt de vertrekken via het softwarepakket.
De vleeskalverhouder stuurt de paspoorten met vermelding 'DOOD' op naar DGZ. (binnen de 7 kalenderdagen)	
De vleeskalverhouder werkt zijn bedrijfsregister bij (binnen de 3 werkdagen*)	De vleeskalverhouder houdt zijn bedrijfsregister bij (= elektronisch door het melden van de vertrekken)

G. AFVOER VAN EEN VLEESKALF NAAR HET SLACHTHUIS

Papieren Paspoorten (pPP-beslagen)	Elektronische Paspoorten (ePP-beslagen)
De vleeskalverhouder stuurt de vertrekluiken, samen met het formulier 'Afvoer VEKA', op naar DGZ Of De vleeskalverhouder meldt de vertrekken zelf via het Veeportaal. (binnen de 7 kalenderdagen)	De vleeskalverhouder meldt de vertrekken via het softwarepakket (KVMP).
De dieren worden naar het slachthuis afgevoerd, vergezeld van de paspoorten.	De dieren worden naar het slachthuis afgevoerd, vergezeld van het vervoersdocument.
De vleeskalverhouder werkt zijn bedrijfsregister bij (binnen de 3 werkdagen*)	De vleeskalverhouder houdt zijn bedrijfsregister bij (= elektronisch door het melden van de vertrekken)

Stappenplan verhandelen vleeskalveren
(* werkdagen = maandag tot en met zaterdag)

4



Diergezondheidszorg Vlaanderen vzw

FL_VKH_002_110628

H. AANVRAAG VAN EEN WIJZIGING VAN IDENTIFICATIEGEGEVENS

Papieren Paspoorten (pPP-beslagen)	Elektronische Paspoorten (ePP-beslagen)
De vleeskalverhouder stuurt het paspoort, samen met het formulier 'Wijzigingsmelding', op naar DGZ of De vleeskalverhouder stuurt het paspoort op naar DGZ nadat hij de wijzigingsmelding zelf registreerde via het Veeportaal	De vleeskalverhouder registreert zelf een wijzigingsmelding voor dit dier in het Veeportaal.
De wijzigingen worden genoteerd in het bedrijfsregister	De wijzigingen worden bijgehouden in het bedrijfsregister
Een DGZ-medewerker corrigeert de identificatiegegevens in de Sanitel-databank.	
Een nieuw identificatiedocument met een hogere versie wordt afgedrukt en naar de vleeskalverhouder opgestuurd.	Er wordt geen identificatiedocument naar de vleeskalverhouder opgestuurd.

ALGEMENE OPMERKINGEN:

- Bij afvoer van een vleeskalf van een ePP-beslag naar het slachthuis: Indien het papieren paspoort nog in het bezit is van de vleeskalverhouder, vergezelt dit paspoort steeds het betreffende dier.
- Bij afvoer van een vleeskalf van een ePP-beslag naar Rendac: Indien het papieren paspoort nog in het bezit is van de vleeskalverhouder, stuurt hij het betreffende paspoort steeds op naar DGZ.
- De 3-weken regel om een aanvoer NUKA af te sluiten en de paspoorten in groep af te drukken is niet langer van toepassing.
- Het bestaande aanvoerformulier werd aangepast. De nieuwe versie vindt u op onze website www.dgz.be
- Het formulier 'Terugsturen Paspoorten' vindt u op onze website www.dgz.be

Stappenplan verhandelen vleeskalveren
(* werkdagen = maandag tot en met zaterdag)

5

3.7.2 Bijlage K2

VOEDSELKETENINFORMATIE KALVEREN		
DEEL 1 – INFORMATIE PRODUCENT EN BEDRIJFSDIERENARTS		
1. PRODUCENT		
NAAM VERANTWOORDELIJKE		
ADRES BESLAG		CODE BESLAG
E-MAIL		TEL
FAX		
2. BEDRIJFSDIERENARTS		
NAAM		
ADRES		
		TEL
E-MAIL		
DEEL 2 – INFORMATIE OVER DE KALVEREN		
AANTAL KALVEREN VOOR SLACHTING		OORMERKNUMMERS
OPZETDATUM		
VOORZIENE DATUM VAN VERTREK		
1. GENEESMIDDELEN EN VOEDERADDITIEVEN		
2. PROBLEMEN VASTGESTELD IN DE STAL		
STERFTE*	JA ☐ NEE ☐	INDIEN JA, VASTSTELLINGEN / OORZAAK (indien gekend):
ZIEKTE**	JA ☐ NEE ☐	INDIEN JA, VASTSTELLINGEN / OORZAAK (indien gekend):
*1) voor loten van het type melkras en voor gemengde loten: ja: > of = 5%, nee: <5% (% berekend op het productielot) 2) voor loten van het type vleesras: ja: > of = 7%, nee: < 7 % (% berekend op het productielot) ** ja: een groepbehandeling werd ingezet		
3. ONDERZOEKEN UITGEVOERD IN HET KADER VAN DE VOEDSELVEILIGHEID		
ER WERDEN ONDERZOEKEN UITGEVOERD MET EEN BELANG VOOR DE VOEDSELVEILIGHEID		
INDIEN JA, SOORT ONDERZOEK EN ANALYSERESULTATEN:		
IK VERKLAAR DAT IK EEN NIEUWE VKI-VERKLARING ZAL AFLEVEREN INDIEN IN DE PERIODE VAN DE GELDIGHEIDSDUUR VAN DEZE VKI-VERKLARING NIEUWE BEHANDELINGEN OF ANALYSES Zouden ZIJN UITGEVOERD EN/OF ZIKTES OF ABNORMALE STERFTE Zouden ZIJN VASTGESTELD.		
IK VERKLAAR DAT DEZE VERKLARING VOLLEDIG IS EN DAT ALLE WACHTTIJDEN WERDEN GERESPECTEERD.		
HANDTEKENING PRODUCENT		DATUM
DEEL 3 – SLACHTHUIS – CONTROLE EN GOEDKEURING		
IK AANVAARD DEZE KALVEREN VOOR HET SLACHTEN		
JA ☐ JA, ONDER VOORWAARDEN ☐		
OPMERKINGEN		
HANDTEKENING VERANTWOORDELIJKE SLACHTHUIS		DATUM
DEEL 4 – FAVV – CONTROLE : VKI GECONTROLEERD		
HANDTEKENING OFFICIËLE DIERENARTS		DATUM
Versie 1_03.11.2008		

3.7.3 Bijlage K3

Federaal Agentschap
voor de Veiligheid
van de Voedselketen

Controlebeleid
S2

AC - Kruidtun
Food Safety Center
Kruidtunlaan 55
B-1000 Brussel
Tel.: 02 211 82 11
Fax: 02 211 86 30

info@favv.be
www.favv.be

Aan:

- de beroepsverenigingen van de veehandelaars, kalverhouders en -slachthuizen
- de exploitanten van kalverslachthuizen
- de beroepsverenigingen van dierenartsen
- de bedrijfsbegeleidende dierenartsen van de kalverhouderijen.

Correspondent : Griet De Smedt
Toestelnummer : 02/211 85 90
E-mail : griet.desmedt@favv.be

Uw brief van : Uw kenmerk : Ons Kenmerk : Bijlagen : Datum :
PCCB/GDS/262877 4 16/12/2008

Betreft : Informatie over de voedselketen – kalveren.

Geachte Mevrouw, Mijnheer,

De Europese regels in verband met de voedselketen zijn voor een belangrijk deel vastgelegd in de Verordeningen van het zgn. hygiënepakket¹. Dat wil zeggen dat deze regels rechtstreeks van toepassing zijn voor alle ondernemers in de voedselketen, ook de veehouders. Ze leggen op dat de veehouders voor elk dier/elke groep dieren dat/die ze naar het slachthuis sturen aan de slachthuisexploitant *informatie over de voedselketen* (korter: *voedselketeninformatie* of *VKI*) dienen te bezorgen. Omgekeerd, mogen slachthuisexploitanten geen dieren tot het terrein van het slachthuis toelaten zonder dat ze beschikken over informatie over de voedselketen.

De veehouder dient daartoe de nodige gegevens bij te houden in zijn bedrijfsregisters en deze gegevens over te maken aan de slachthuisexploitant. Het FAVV tenslotte ziet toe op het aanwezig zijn en de geldigheid en betrouwbaarheid van de informatie.

Voor de varkenssector is het VKI-systeem reeds van toepassing sedert 1 januari 2008. Voor de kalversector² moet dit systeem volledig operationeel zijn tegen 31 december 2008.

De informatie over de voedselketen dient in het bijzonder betrekking te hebben op:

- de status van het bedrijf of de regio van herkomst van de dieren op het vlak van de diergezondheid;

Onze opdracht is te waken over de veiligheid van de voedselketen en de kwaliteit van ons voedsel, ter bescherming van de gezondheid van mens, dier en plant.

¹ Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage I, deel A, III, punten 7 en 8)
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. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage II, sectie III)
Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage I, sectie I, hoofdstuk II, A en sectie II, hoofdstuk II)
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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2002 en (EG) nr. 882/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004. Publicatieblad van de Europese Unie, L 338 van 22.12.2005. (artikel 1 en bijlage I)
Verordening (EG) nr. 2076/2005 van de Commissie van 5 december 2005 tot vaststelling van overgangsregelingen voor de uitvoering van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004, (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004. Publicatieblad van de Europese Unie, L 338 van 22.12.2005. (artikel 8)
² NB: onder "kalf" wordt hier verstaan een rund van maximaal 12 maanden oud.

- de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is;
- de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen;
- indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen;
- de relevante verslagen over de resultaten van eerdere ante mortem- en post mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts;
- de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen, en
- naam en adres van de dierenarts die normaliter het bedrijf van herkomst diensten verleent.

De slachthuisexploitant dient de informatie te gebruiken om zijn beleid mee te voeren: het al of niet aanvaarden van de dieren, het nemen van bijzondere voorzorgen bij het slachten, ...

In principe dient de voedselketeninformatie 24 uur op voorhand bij het slachthuis toe te komen. Bij wijze van overgangsmaatregel, die geldt tot 31 december 2009, wordt evenwel toegestaan dat de voedselketeninformatie tegelijk met de kalveren toekomt op het slachthuis. Niettemin dient in dit geval de slachthuisexploitant tijdig, vóór de aankomst van de dieren bij het slachthuis, op de hoogte te worden gebracht van ieder gegeven betreffende de voedselketen dat tot een ernstige ontwrichting van de werkzaamheden van het slachthuis zou kunnen leiden.

Indien de slachthuisexploitant na de beoordeling van de voedselketeninformatie beslist om de kalveren voor slachting te aanvaarden, moeten de gegevens onmiddellijk ter beschikking worden gesteld van de officiële dierenarts. Voorafgaand aan de ante mortemkeuring (onderzoek van het levende dier vóór de slachting) dient de officiële dierenarts in kennis te worden gesteld van alle informatie die kan duiden op een gezondheidsprobleem bij het dier/de groep dieren.

Wanneer een dier bij het slachthuis aankomt zonder gegevens over de voedselketen, dient de slachthuisexploitant onmiddellijk de officiële dierenarts daarover in te lichten. Het dier mag niet worden geslacht zolang de officiële dierenarts daarvoor geen toestemming heeft gegeven en de informatie dient alsnog binnen 24 uur na aankomst van het dier in het slachthuis toe te komen.

Praktische toepassing.

Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2074/2005³ dient het FAVV mede te delen welke informatie door de kalverhouder minimaal aan het slachthuis dient te worden bezorgd. In de bijgaande tabel (bijlage 1) vindt u een opsomming van en verduidelijking bij de minimale te verstrekken informatie. Bij de opmaak van deze tabel werd rekening gehouden met het advies van het Wetenschappelijk Comité van het FAVV⁴ en de opmerkingen van de beroepsorganisaties van kalverhouders en slachthuizen. Indien u over deze minimale informatie of de inhoud van bijlage 1 twijfels mocht hebben, dan kan u bijvoorbeeld bij uw dierenarts te rade te gaan.

³ 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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2002 en (EG) nr. 882/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004.

⁴ Advies 2008-01 dd. 11.01.2008. Melding van gegevens door de houder van vleeskalveren en de houder van paarden aan het slachthuis in het kader van de voedselketeninformatie (dossier Sci Com 2007/36). Zie website FAVV.

De wijze van gegevensoverdracht (op papier, onder elektronische vorm) is vrij. Indien gekozen wordt voor een gegevensoverdracht op papier, dient om redenen van uniformiteit, gebruik te worden gemaakt van een modelformulier. De te gebruiken modelformulieren verschillen naargelang de kalveren al of niet gehouden worden onder het BCV-lastenboek:

1. voor de kalveren die gehouden worden onder het BCV-lastenboek: hiervoor dienen 2 formulieren (toegevoegd in bijlage 2 en 3) te worden ingevuld. Het gaat met name om:
 - a. een slachtmelding, die wordt opgemaakt door SGS, en
 - b. een VKI-verklaring, die in opdracht van de kalverhouder wordt opgemaakt door de bedrijfsbegeleidende dierenarts
2. voor de kalveren die niet gehouden worden onder het BCV-lastenboek: de kalverhouder dient het formulier in bijlage 4 in te vullen.

Alle formulieren zijn ook onder elektronische vorm beschikbaar via de FAVV-website (www.favv.be). Om te garanderen dat de gegevens voldoende actueel zijn, zijn de volgende geldigheidstermijnen van toepassing voor de formulieren:

- de slachtmelding, opgemaakt door SGS (cfr. bijlage 2): maximum 14 dagen
- de VKI-verklaringen (cfr. bijlage 3 en 4): maximum 7 dagen. Indien evenwel in de periode van de geldigheidsduur van de VKI-verklaring nieuwe behandelingen of analyses zouden zijn uitgevoerd en/of ziektes of abnormale sterfte zouden zijn vastgesteld, dient een nieuwe VKI-verklaring te worden opgesteld en overgemaakt aan het slachthuis.

De manier waarop de slachthuisuitbater op zijn beurt de voedselketeninformatie aan de officiële dierenarts aanbiedt, is eveneens vrij. Het is evenwel gewenst dat in elk slachthuis de voedselketeninformatie op een uniforme wijze aan de officiële dierenarts wordt voorgelegd. Daartoe dienen in elk slachthuis concrete afspraken tussen de exploitant en de officiële dierenarts te worden gemaakt.

De bewaartijd van de gegevens bedraagt 2 jaar voor de slachthuizen en 5 jaar voor de kalverhouders⁵.

Intracommunautair handelsverkeer.

Voor wat betreft het intracommunautair handelsverkeer, geldt het volgende:

1. voor het verzenden van kalveren uit een EU-Lidstaat naar een in België gelegen slachthuis.
De bevoegde autoriteiten van de Lidstaten van waaruit kalveren naar België worden verzonden, worden op de hoogte gebracht van het Belgische modelformulier met de vraag dit op te leggen aan de exporteurs naar België. Totdat communautaire of formele bilaterale afspraken met de betrokken lidstaten gemaakt worden, zullen in een overgangperiode ook de formulieren van het land van verzending aanvaard worden.
2. voor het verzenden van kalveren uit België naar een in een andere EU-Lidstaat gelegen slachthuis, wordt het formulier van het land van bestemming gebruikt. De formulieren, evenals specifieke begeleidende of overgangsmatregelen, zullen, zodra gekend, op de FAVV-website kenbaar worden gemaakt. Bij afwezigheid van specifieke regels, kan de Belgische aanpak worden toegepast.

Hoogachtend,


H. Diricks,
Directeur-generaal.

⁵ Koninklijk besluit van 14 november 2003 betreffende autocontrole, meldingsplicht en traceerbaarheid in de voedselketen (artikel 11)

Bijlage 1: door de kalverhouder minimaal te verstrekken informatie.

Verordening (EG) 853/2004.	Minimale gegevens.	Verwijzing naar de modelformulieren (cfr. bijlage 2, 3 en 4).
1. de status van het bedrijf van herkomst of de regionale gezondheidsstatus van de dieren	• Wat dient gemeld te worden? Niets. De statuten m.b.t. brucellose, tuberculose, leucose en IBR, alsook de H-en R-statuten dienen door de veehouder niet gemeld te worden aangezien informatie over deze statuten via de Beltracetoepassing ter beschikking wordt gesteld van de slachthuisexploitant.	/
2. de gezondheidsstatus van de dieren	Zie punt 4.	/
3. de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is	• Wat dient gemeld te worden? vermelding van de namen van: - alle toegediende geneesmiddelen, en - alle voederadditieven met een verplichte wachttijd (met name de gemedicineerde diervoeders) + de data of periodes van toediening + de duur van de wachttijden (uitgedrukt in dagen). • Over welke periode dient deze informatie te handelen? Het gaat om de geneesmiddelen en additieven die werden toegediend in de periode van 2 maanden voorafgaand aan het brengen van de dieren naar het slachthuis.	•BCV: VKI-verklaring: a), 1° en 2° √. •niet-BCV: deel 2, punt 1.
4. de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen	• Wat dient gemeld te worden? 1. De ziekte tekens en aandoeningen die werden vastgesteld bij de kalveren die ter slachting aangeboden worden. Bijvoorbeeld: - algemene ziekte tekens: uitputting, vermagering, geen eetlust, niet drinken, groeiachterstand, ... - ademhalingsstoornissen: versnelde ademhaling, neusvloeit, hoesten bij meerdere dieren, ... - bewegingsstoornissen: kreupelheid, gezwollen gewrichten, ... - huidletsels: abscessen, wonden, haaruitval, ... - spijsverteringsstoornissen: diarree, trommelzucht, ... - zenuwstoornissen: verlammingen, evenwichtsstoornissen, ... - sterfte. 2. Indien gekend: vermelding van diagnoses en/of ziekteverwekkers (bv. gekend op basis van de analyses uitgevoerd in het kader van de zoönotische monitoring). • Wanneer dienen ziekte- en sterfgevallen gemeld te worden? Ziekte tekens en sterfgevallen dienen enkel te worden gemeld in de volgende omstandigheden:	•BCV: VKI-verklaring: a), 3° en 4° √. •niet-BCV: deel 2, punt 2.

		1. voor ziektegevallen: de ziektegevallen die een groepsbehandeling hebben vereist op niveau van het productielot (=de groep kalveren die samen werden afgemest op de kalverhouderij, maar niet noodzakelijk allemaal op hetzelfde moment naar het slachthuis worden gestuurd). Uitzondering: indien bij een individueel dier een ernstige ziekte werd vastgesteld door de bedrijfsdierenarts, dient dit ook te worden gemeld (als de veehouder er kennis van heeft). 2. voor sterfgevallen: als het sterfte% voor het hele productielot (=de groep kalveren die samen werden afgemest op de kalverhouderij, maar niet noodzakelijk allemaal op hetzelfde moment naar het slachthuis worden gestuurd) gedurende de volledige mestperiode meer bedraagt dan: ▪ 7% voor kalveren van het type 'vleesras' ▪ 5% voor kalveren van het type 'melkras' en voor gemengde loten. • Over welke periode dient deze informatie te handelen? De volledige mestperiode.	
5.	indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen	• Wat dient gemeld te worden? De conclusies van laboratoriumonderzoeken (bv. uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) naar ziekteverwekkers, chemische stoffen en contaminanten (bv. dioxine). • Welke ziekteverwekkers zijn relevant? Hieronder volgt een niet limitatieve lijst van ziekteverwekkers die overdraagbaar zijn naar de mens: ▪ bacteriën: <i>Mycobacterium bovis</i>, <i>Brucella</i> spp., <i>Salmonella</i> spp., zoönotische <i>Escherichia coli</i>, <i>Yersinia enterocolitica</i>, <i>Campylobacter</i> spp, <i>Coxiella burnetii</i>, <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Bacillus anthracis</i>, toxinen van <i>Clostridium botulinum</i>, <i>Staphylococcus aureus</i> (inbegrepen MRSA), <i>Clostridium perfringens</i> drager van het gen <i>cpe</i> ▪ virussen: rotavirus ▪ parasieten: <i>Taenia saginata</i> (lintworm), <i>Toxoplasma gondii</i>, <i>Sarcocystis bovis/hominis</i>. NB: in het kader van de melding van voedselketen-informatie aan het slachthuis, is het niet verplicht al de hierboven vermelde ziekteverwekkers te laten opsporen. In geval testen werden uitgevoerd (bv. uitgevoerd in het kader van diergeneeskundige onderzoeken), dienen de conclusies wel aan het slachthuis te worden meegedeeld.	• BCV: VKI-verklaring: a), 5° ✓. • niet-BCV: deel 2, punt 3.
6.	de relevante verslagen van slachthuizen over de resultaten van eerdere ante mortem- en post	• Wat dient gemeld te worden? Niets. Indien bij de keuring een voor de gezondheid van	/

	mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts	mens of dier schadelijke ziekte of aandoening en/of inbreuken op het dierenwelzijn worden vastgesteld, moet de officiële dierenarts de slachthuisexploitant daarover inlichten. Als het gesignaleerde probleem zijn oorsprong vindt bij de kalverhouderij informeert de officiële dierenarts tevens de dierenarts en de verantwoordelijke van de kalverhouderij. Deze terugkoppeling van de keuringsresultaten zal gebeuren via Beltrace. Meteen zullen de slachthuizen de keuringsresultaten van eerder geslachte kalveren van dezelfde houderij ook langs die weg kunnen raadplegen.	
7.	de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen	• Wat dient gemeld te worden? De opzetdatum van de kalveren die naar het slachthuis worden verzonden.	•BCV: Slachtmelding SGS. •niet-BCV: deel 2.
8.	naam en adres van de dierenarts die normaliter het bedrijf van herkomst diensten verleent	• Wat dient gemeld te worden? Verplicht: naam, adres en telefoonnummer van de behandelende dierenarts. Indien mogelijk: e-mail en/of faxnummer van de behandelende dierenarts. Voor kalveren gehouden onder het BCV-lastenboek volstaat de vermelding van de naam van de bedrijfsbegeleidende dierenarts. Diens contactgegevens zijn immers te raadplegen via de Sanitelttoepassing.	•BCV: Slachtmelding SGS. •niet-BCV: deel 1, punt 2.
9.	/	1. De contactgegevens van de kalverhouderij: Verplicht: - naam en telefoonnummer van de verantwoordelijke - adres van het beslag - beslagnummer. Indien mogelijk: e-mail (of faxnummer) van de verantwoordelijke. 2. Het aantal kalveren dat naar het slachthuis wordt verzonden en de oormerknummers. Voor grote loten kunnen de oormerknummers onder de vorm van een aparte lijst worden toegevoegd aan de formulieren.	1. •BCV: slachtmelding SGS •niet-BCV: deel 1, punt 1. 2. •BCV: slachtmelding SGS •niet-BCV: deel 2.

3.7.4 Bijlage

Ref. **SLACHTMELDING**SGS AgroControl verklaart hiermee dat het lot vleeskalveren met BCV-lotnummer

afkomstig is van ondervermeld bedrijf, dat gecertificeerd is voor conformiteit met het BCV-lastenboek :

Naam bedrijf Adres Naam verantwoordelijke Adres veebeslag Beslagnummer Tel Fax E-mail Naam bedrijfsbegeleidende dierenarts Dit lot vleeskalveren werd bemonsterd op :

N.a.v. dit bezoek werden tevens geverifieerd :

- ✓ I & R verplichtingen
- ✓ Registratie van sterfte en vervroegde afvoer
- ✓ Registratie van de behandelingen
- ✓ Afwezigheid van niet toegelaten producten
- ✓ Geen gebruik van niet toegelaten producten
- ✓ Geldigheid GVP of CCD certificaat voor de bedrijfsbegeleidende dierenarts.

Dit document geldt voor een lot van vleeskalveren met als opzetdatum

De lijst met oormerknummers is toegevoegd.

Dit document is geldig van tot Antwerpen

SGS AgroControl

Projectverantwoordelijke BCV

SGS Belgium NV
SGS Agro Food ServicesHaven 407 - Polderdijkweg 16 - 2030 Antwerpen
t 32-3-545 87 75 f 32-3-545 87 79 www.sgs.com
Member of the SGS Group (Société Générale de Surveillance)

3.7.5 Bijlage K5

VKI –VERKLARING

Ondergetekende, dierenarts belast met de bedrijfsbegeleiding, voor de vleeskalverhouderij met

Naam verantwoordelijke

Adres veebeslag

Beslagnummer

a) verklaart op basis van de regelmatige bezoeken en de 4 maandelijks evaluatierapporten dat

- ✓ alle toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik op correcte wijze werden geregistreerd en de wachttijden hiervoor werden gerespecteerd
- ✓ er een behandeling met geneesmiddelen/additieven met een wachttijd is uitgevoerd in de laatste 2 maanden voorafgaand aan de slacht ja neen

Desgevallend, specificeer :

Naam van het product	Datum of periode van toediening	Wachttijd in dagen

- ✓ er ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen, werden vastgesteld ja neen

Desgevallend, specificeer :

- ✓ er abnormale sterfte werd vastgesteld ja neen

Desgevallend, specificeer :

- ✓ er analyses naar pathogenen, chemische stoffen of contaminanten werden uitgevoerd ja neen

Desgevallend, specificeer :

b) verklaart dat een nieuwe VKI-verklaring zal afgeleverd worden indien, in de periode van de geldigheidsduur van deze verklaring, nieuwe behandelingen of analyses zouden zijn uitgevoerd en/of ziektes en/of abnormale sterfte zouden zijn vastgesteld.

Plaats

Datum

In opdracht van de verantwoordelijke, de bedrijfsbegeleidende dierenarts

Naam Dr.

Handtekening

3.7.6 Bijlage K6

Vleeskalveren – voorbeeld protocol -Hemoglobinebepaling

Hierna worden enkele voorbeelden gegeven van mogelijke procedures om het hemoglobinegehalte van de vleeskalveren op te volgen en indien nodig te corrigeren. Dit zijn voorbeelden: de vleeskalverhouder is niet verplicht om deze procedures letterlijk over te nemen. Overleg hiervoor steeds met uw bedrijfsdierenarts.

Voorbeeld 1

Het Hb-gehalte van de vleeskalveren wordt gevolgd door een bloedafname op twee tijdstippen tijdens de kweekronde :

- 1) op 12 weken : alle individuele kalveren worden bemonsterd
- 2) op 18 weken : een steekproef van 10% van het lot wordt bemonsterd

Een lijst met de resultaten wordt aan de kalverhouder bezorgd. In overleg met de technische begeleider wordt dan beslist hoe en waar wordt bijgestuurd (via voeding, via injectie...).

Voorbeeld 2

De procedure is:

1. De kalverhouder vraagt de bloedstaalnemer op het bedrijf op een door de integratie vastgesteld tijdstip: in casu op de leeftijd van 9- 10 weken (stalstand) of 14 dagen na de laatste orale ijzergifte.
2. De bloedstaalnemer neemt een bloedstaal van alle aanwezige kalveren in de koppel en analyseert het hemoglobine.
3. In overleg met de technische begeleider worden alle kalveren met een Hb-gehalte dat te laag is voor de leeftijd geïnjecteerd met een ijzer-preparaat.
4. Eventueel wordt de gehele koppel oraal ijzer toegediend via de voeding.
5. Bij twijfel kan de kalverhouder in overleg met de technische begeleider de bloedstaalnemer opnieuw vragen op de leeftijd van 17-18 weken stalstand.
6. Ofwel worden opnieuw bij alle dieren een bloedstaal genomen, waarna de vorige procedure herhaald wordt.
7. Ofwel worden bij 10% van de dieren een staal genomen. Na analyse kan de technische begeleider dan beslissen om de koppel kalveren nog oraal ijzer bij te geven.

4. Varkens

In dit hoofdstuk worden de voorwaarden besproken die specifiek van toepassing zijn op varkensbedrijven, naast de algemene voorwaarden.

Alle bepalingen die verband houden met het houden van varkens zijn aangeduid met een code “P” (Porc) en een oplopend cijfer.

4.1. Bedrijfsregistratie

P1	Toelating FAVV aanwezig, met afdoende hygiëne-uitrusting inclusief een omkleedlokaal.	A
----	---	---

Voor het houden van varkens heeft men een **toelating** van het FAVV. nodig. De toelating wordt d.m.v. een toelatingsbrief afgeleverd door de PCE.

Voor een bedrijf met maximaal 3 vleesvarkens volstaat een registratie ipv een toelating. In dat geval bent u voor de activiteit “houden van varkens” niet heffingsplichtig. Bij een eventuele G-040 sectorgidsaudit voor andere diersoorten of andere plantaardige activiteiten op uw bedrijf, zal dan enkel de correcte identificatie van deze varkens nagegaan worden.

OPGELET: Voor het houden van fokvarkens, is er ongeacht het aantal dieren, steeds een toelating nodig, en zijn bijgevolg alle in dit hoofdstuk vermelde voorwaarden van toepassing.

De omschrijving in de activiteitenboom van het FAVV voor het houden van varkens vindt u hieronder.

Activiteitscode	Activiteit	Productcode
23012000	Houden/fokken van productiedieren Varkens	27

De varkenshouder die voor het eerst varkens wil houden op zijn bedrijf moet een toelating aanvragen bij het FAVV (Zie bijlage T2, 1.9.8).

Hij laat zich eerst en vooral registreren (in SANITEL) bij DGZ/ARSIA.

De toelating wordt gegeven door het FAVV. Het bedrijf wordt geregistreerd in Sanitel en ontvangt een beslagfiche met een beslagnummer.

De toelatingsvoorwaarden zijn verder beschreven bij “uitrusting en hygiëne”.

4.2. Identificatie en registratie van de dieren

4.2.1. Aan-en afvoer van varkens en Voedselketeninformatie (VKI)

P2	De varkenshouder houdt een register bij van elke aan- en afvoer van varkens op zijn bedrijf (<u>bijlage P1</u> , 4.8.1). Hij noteert daarvoor in het register het referentienummer van de overeenkomstige laad- en losbon.	A
P3	Voor alle varkens die afgevoerd worden naar het slachthuis moet de VKI 24u op voorhand overgemaakt worden aan het slachthuis.	A

Bij afvoer naar het slachthuis is het voor de varkenssector tevens verplicht om de **VKI** (voedselketeninformatie) te bezorgen aan de uitbater van het slachthuis. Zie in bijlage P5 (4.8.5) ook de omzendbrief van het FAVV van 13/12/2007 en de bijhorende minimaal aan het slachthuis te verstrekken informatie. Op de website van het FAVV zijn hierover ook de omzendbrieven van 28.09.2007, 08.02.2008 en 10.10.2008 terug te vinden.

De VKI-gegevens hebben o.a. betrekking op de gezondheidsstatus van de dieren en toegediende geneesmiddelen of andere behandelingen.

Het daarvoor bestemde formulier (zie bijlage P3, 4.8.3) moet ingevuld worden. Dit is eveneens terug te vinden op de website van het FAVV (www.favv.be via Startpagina > Beroepssectoren > Dierlijke productie > Dieren > V.K.I. > varkenssector) en dient 24 uur op voorhand te worden bezorgd aan het slachthuis.

Het document op de website van het FAVV kan rechtstreeks op de pc ingevuld, bewaard en/of gemaild worden naar het betreffende slachthuis.

4.2.2. Identificatie van de dieren

P4	Alle op het varkensbedrijf aanwezige gespeende varkens moeten correct en duidelijk gemerkt zijn met één officieel oormerk. Deze oormerken worden schriftelijk besteld bij DGZ/ARSIA met de bestelbon "I&R-materiaal Varkens".	A
----	---	---

- ✓ Identificeer pasgeboren biggen ten laatste bij het spenen en in ieder geval vóór het vertrek uit het beslag.
- ✓ Voorzie ingevoerde varkens binnen de 48 uur na aankomst op het varkensbedrijf van een oormerk.
- ✓ Voorzie alle slachtvarkens van het kloppnummer (verkorte beslagnummer van het varkensbedrijf), aangebracht met een erkende klophamerstempel op zowel de linker als de rechter flank en dat binnen de vijf dagen vóór het vertrek uit het bedrijf.

Bij verlies van oormerken moeten varkens in de regel niet hermerkt worden, behalve indien de varkens verplaatst worden naar een ander bedrijf. In dat geval moeten ze voor vertrek worden hermerkt met een oormerk.

Varkens zonder oormerk die worden afgevoerd naar het slachthuis moeten niet worden hermerkt, omdat op deze dieren een klophamerstempel wordt aangebracht.

4.3. Dierenvoeder en drinkwater

P5	Varkens worden minstens éénmaal per dag gevoederd.	B
P6	Zeugen en gelten beschikken over een toereikende hoeveelheid bulk- en vezelrijk voeder en energierijk voeder, met het doel hun honger te verminderen en in hun behoefte tot kauwen te voorzien.	B
P7	Varkens in groep moeten voldoende en allemaal tegelijk kunnen eten, behalve bij ad libitum of automatische individuele voeding.	B
P8	De voedersilo's worden van buiten de stallen gevuld.	B
P9	Drinkwater is beschikbaar voor varkens vanaf de leeftijd van twee weken.	A

4.4. Diergezondheid

P10	Gekoppeld aan de toelating om varkens te houden, bent u als varkenshouder verplicht een overeenkomst af te sluiten met een bedrijfsdierenarts volgens het model in <u>bijlage V1 (1.9.9)</u> , en deze driemaal	A
-----	---	---

	per jaar met een tussentijd van minstens 3 maanden te ontbieden.	
P11	Tijdens deze bezoeken maakt de bedrijfsdierenarts een bezoekrapport voor varkens op..	A

(Zie ook de bepalingen betreffende de bedrijfsdierenarts en de bedrijfsbegeleidende dierenarts.)

4.4.1. Aujeszky

Sinds 4 oktober 2011 heeft België het statuut “officieel vrij” voor Aujeszky. Er geldt nu een vaccinatieverbod, en enkel het statuut A4 is geldig.

4.4.2. Salmonella

P12	Het Salmonella bewakingsprogramma wordt uitgevoerd. De analyseresultaten zijn aanwezig op het beslag.	B
P13	De Salmonellastatus en het resultaat van het laatste onderzoek moeten meegedeeld worden als onderdeel van de VKI wanneer varkens naar het slachthuis worden verzonden.	B

In 2007 is in België gestart met een Salmonella-bewakingsprogramma bij vleesvarkens. Het belangrijkste doel van het programma is de prevalentie van Salmonella in vleesvarkens zodanig te verminderen dat deze geen belangrijke bron meer vormen voor Salmonella-besmettingen bij de mens. (Zie ook de “omzendbrief aan de bedrijfsdierenartsen van de vleesvarkensbedrijven” van het FAVV).

Als er een officiële bloedstaalname is uitgevoerd, dan wordt de gemiddelde S/P-ratio van de vleesvarkens automatisch geregistreerd in een computerprogramma. Wanneer drie opeenvolgende bloednames positief ($>0,6$) zijn, wordt het beslag aangeduid als Salmonella-*risicobedrijf* of *hervaller*. De aangeduide bedrijven worden wekelijks doorgestuurd naar de PCE's, die op hun beurt de varkenshouder verwittigen.

DGZ informeert de bedrijfsdierenarts van het beslag en stuurt de nodige documenten op. Als het beslag voor de eerste keer aangeduid wordt als Salmonella-*risicobedrijf*, dan wordt samen met de nodige documenten, een Salmonella Actie Plan (SAP)-pakket opgestuurd om het bacteriologisch onderzoek uit te voeren. Wanneer een beslag hervalt als Salmonella-*risicobedrijf*, dan zal een dierenarts van DGZ de bedrijfsdierenarts contacteren om een afspraak vast te leggen voor het verplicht bedrijfsbezoek.

Alle kosten die voortvloeien uit de begeleiding, zowel door de bedrijfsdierenarts als door DGZ, worden gedragen door de varkenshouder.

Salmonella Actieplan Vleesvarkens	
Voor wie?	Alle varkensbedrijven met 31 of meer vleesvarkens
Bemonsteringsschema	Aantal afhankelijk van het aantal varkens op het bedrijf. 31 – 120 vleesvarkens: 10 meer dan 120: 12

	Bemonstering driemaal per jaar (elke vier maanden); steekproefsgewijs over alle leeftijdsgroepen; te bemonsteren varkens zijn minstens 10 weken oud of langer dan 1 maand op het bedrijf.
	De sera van vleesvarkens genomen in het kader van de bestrijding van de ziekte van Aujeszky kunnen gebruikt worden voor de onderzoeken op Salmonella
Wanneer bijkomende maatregelen nodig op het varkensbedrijf	Het Agentschap notificeert aan de varkenshouder dat zijn bedrijf een risicobedrijf voor Salmonella is, indien het gemiddelde van de individuele S/P ratio's van de laatste drie periodieke bemonsteringen groter is dan 0,6.
	De varkenshouder van een risicobedrijf geeft opdracht aan de bedrijfsdierenarts voor een verplichte begeleiding
Begeleidingsprogramma voor risicobedrijven	De bedrijfsdierenarts evalueert de sanitaire toestand en risicofactoren aan de hand van de checklist ⁹ .
	De bedrijfsdierenarts neemt meststalen van de vleesvarkens voor bacteriologisch onderzoek
	De bedrijfsdierenarts stelt een bedrijfsspecifiek Salmonella actieplan (BSAP) op. Het actieplan loopt over een periode van een jaar;
	Voer het actieplan uit: vul de data van de uitgevoerde acties in op het plan

4.5. Dierenwelzijn

De wetgeving voorziet een aantal bepalingen voor de uitrusting van varkensstallen, zoals hieronder opgesomd. De *schuin gedrukte* bepalingen zijn slechts van toepassing in stallen die na 01.01.2003 in gebruik werden genomen of werden of worden verbouwd en in alle stallen vanaf 2013.

4.5.1. Speelmateriaal

P14	Varkens beschikken permanent over voldoende materiaal om te onderzoeken en mee te spelen, voor zover de diergezondheid daardoor niet in gevaar komt.	B
-----	--	---

Voorbeelden van materiaal zijn onder meer stro, hooi, hout, zaagsel, champignoncompost, turf. Geen autobanden, want de metaaldraad in autobanden kan aanleiding geven tot ontstekingen in de muil en de tong.

De varkensstal is zo gebouwd dat varkens andere varkens kunnen zien, uitgezonderd voor zeugen en gelten tijdens de laatste week vóór en tijdens het werpen.

⁹ http://www.dgz.be/sites/default/files/upload/Salmonella_actieplan_varkens_Checklist_risicofactoren.pdf

4.5.2 In de varkensstal

P15	wordt plots lawaai vermeden, evenals een continu geluidsniveau van 85 dBA of hoger.	B
P16	is de lichtintensiteit ten minste 40 lux gedurende ten minste acht uur per dag.	B
P17	Stallen gebouwd na 1.1.2003 hebben lichtdoorlatende openingen in het dak en/of muren ter grootte van minimaal 3% van de vloeroppervlakte. Op die wijze wordt natuurlijke lichtinval toegelaten.	B

4.5.3. Bij groePHuisvesting

P18	worden maatregelen genomen om afwijkend gedrag, bijvoorbeeld agressie en vechten, te voorkomen.	B																				
P19	mogen varkens die buitengewoon agressief zijn of bedreigd worden, gewond of ziek zijn, tijdelijk worden opgesloten in een aparte box. <i>Daarbij kan het dier zich gemakkelijk omdraaien in de box – indien niet strijdig met specifiek diergeneeskundig advies</i>	B																				
P20	wordt zoveel mogelijk met stabiele groepen gewerkt.	B																				
P21	Eenmaal een groep gevormd, worden er zo weinig mogelijk dieren toegevoegd. Het in groep plaatsen van biggen gebeurt zo vlug mogelijk – bij voorkeur vóór of ten hoogste één week na het spenen. Als varkens worden toegevoegd, dan hebben zij voldoende mogelijkheden om aan andere varkens te ontsnappen of zich voor hen te verbergen	B																				
P22	Enkel in uitzonderlijke gevallen en op advies van een dierenarts kunnen kalmeermiddelen worden toegediend. Het systematisch toedienen van kalmeermiddelen om het toevoegen van dieren in een groep te vergemakkelijken, is verboden.	A																				
P23	De vrije vloeroppervlakte die minimaal moet beschikbaar zijn voor varkens in groepshuisvesting is: <table><tr><th>Levend gewicht varkens</th><th>Minimum vrije vloerruimte</th></tr><tr><td>Tot 10 kg</td><td>0,15 m²</td></tr><tr><td>Van 10 tot 20 kg</td><td>0,20 m²</td></tr><tr><td>Van 20 tot 30 kg</td><td>0,30 m²</td></tr><tr><td>Van 30 tot 50 kg</td><td>0,40 m²</td></tr><tr><td>Van 50 tot 85 kg</td><td>0,55 m²</td></tr><tr><td>Van 85 tot 110 kg</td><td>0,65 m²</td></tr><tr><td>Meer dan 110 kg</td><td>1,00 m²</td></tr><tr><td><i>Gedekte gelten</i></td><td><i>1,64 m²</i></td></tr><tr><td><i>Zeugen</i></td><td><i>2,25 m²</i></td></tr></table> <i>Deze oppervlakte wordt verminderd of vermeerderd met 10% al naargelang in een groep respectievelijk minder dan zes dieren of meer dan 40 dieren leven.</i> <i>Gedekte gelten beschikken minimaal over 0,95 m² en drachtige zeugen over minimaal 1,30 m² vaste vloer of vloer met maximaal 15% afvoergaten.</i>	Levend gewicht varkens	Minimum vrije vloerruimte	Tot 10 kg	0,15 m²	Van 10 tot 20 kg	0,20 m²	Van 20 tot 30 kg	0,30 m²	Van 30 tot 50 kg	0,40 m²	Van 50 tot 85 kg	0,55 m²	Van 85 tot 110 kg	0,65 m²	Meer dan 110 kg	1,00 m²	<i>Gedekte gelten</i>	<i>1,64 m²</i>	<i>Zeugen</i>	<i>2,25 m²</i>	B
Levend gewicht varkens	Minimum vrije vloerruimte																					
Tot 10 kg	0,15 m²																					
Van 10 tot 20 kg	0,20 m²																					
Van 20 tot 30 kg	0,30 m²																					
Van 30 tot 50 kg	0,40 m²																					
Van 50 tot 85 kg	0,55 m²																					
Van 85 tot 110 kg	0,65 m²																					
Meer dan 110 kg	1,00 m²																					
<i>Gedekte gelten</i>	<i>1,64 m²</i>																					
<i>Zeugen</i>	<i>2,25 m²</i>																					
P24	Betonroosters bij varkens in groepshuisvesting hebben: <table><tr><th></th><th>Minimum balkbreedte</th><th>Maximum gleufbreedte</th></tr><tr><td><i>Biggen</i></td><td><i>50 mm</i></td><td><i>11 mm</i></td></tr><tr><td><i>Gespeende varkens</i></td><td><i>50 mm</i></td><td><i>14 mm</i></td></tr><tr><td><i>Gebruiksvarkens</i></td><td><i>80 mm</i></td><td><i>18 mm</i></td></tr><tr><td><i>Zeugen</i></td><td><i>80 mm</i></td><td><i>20 mm</i></td></tr></table>		Minimum balkbreedte	Maximum gleufbreedte	<i>Biggen</i>	<i>50 mm</i>	<i>11 mm</i>	<i>Gespeende varkens</i>	<i>50 mm</i>	<i>14 mm</i>	<i>Gebruiksvarkens</i>	<i>80 mm</i>	<i>18 mm</i>	<i>Zeugen</i>	<i>80 mm</i>	<i>20 mm</i>	B					
	Minimum balkbreedte	Maximum gleufbreedte																				
<i>Biggen</i>	<i>50 mm</i>	<i>11 mm</i>																				
<i>Gespeende varkens</i>	<i>50 mm</i>	<i>14 mm</i>																				
<i>Gebruiksvarkens</i>	<i>80 mm</i>	<i>18 mm</i>																				
<i>Zeugen</i>	<i>80 mm</i>	<i>20 mm</i>																				

4.5.4. Zeugen en gelten

P25	worden niet aangebonden	B
P26	<i>worden in groep gehouden vanaf vier weken na de inseminatie tot één week vóór de verwachte werpdatum. Op bedrijven met minder dan tien zeugen, mogen zeugen en gelten apart worden gehuisvest – mits de dieren zich gemakkelijk kunnen omdraaien in hun hok of box</i>	B
P27	<i>hebben een hok met zijden langer dan 2,8 m – 2,4 m indien de groep minder dan zes dieren telt</i>	B
P28	<i>beschikken in de laatste week vóór het werpen over voldoende en adequaat nestmateriaal, tenzij het gebruikte huisvestingssysteem hierop niet voorzien is.</i>	B
P29	beschikken in het kraamhok over voldoende ruimte achter zich om het natuurlijke of begeleide werpen te vergemakkelijken. Kraamhokken waarin zeugen zich vrij kunnen bewegen, zijn voorzien van een bescherming voor de biggen – bijvoorbeeld een zeugenbeugel	B
P30	worden indien nodig behandeld tegen uitwendige en inwendige parasieten.	B
P31	worden grondig schoongemaakt voordat zij in het kraamhok worden gebracht.	B

4.5.5. Biggen

P32	hebben in het kraamhok voldoende ruimte om ongehinderd te kunnen zuigen.	A
P33	beschikken over een vloeroppervlakte die groot genoeg is om alle biggen tegelijk te laten rusten en die bestaat uit een dichte vloer of voorzien is van een mat, van stro of ander geschikt materiaal.	B
P34	worden niet gespeend voordat zij 28 dagen oud zijn – tenzij het welzijn van zeug of biggen anders in het gedrang komt. Biggen mogen vanaf 21 dagen gespeend worden als ze naar gespecialiseerde voorzieningen worden gebracht.	B
P35	Deze voorzieningen zijn – vóór het binnenbrengen van de biggen: • volledig leeg, • grondig gereinigd en ontsmet, • gescheiden van de voorzieningen waar zeugen worden gehouden.	A

4.5.6. Hok volwassen beren

P36	is zo gelegen en gebouwd dat de beer zich kan omdraaien en andere varkens kan horen, ruiken en zien	B
P37	is volledig vrij van obstakels.	B
P38	heeft een vrije vloeroppervlakte van ten minste 6 m ² - 10 m ² als het hok tevens gebruikt wordt voor het dekken.	B
P39	Een deel van de totale vloeroppervlakte is groot genoeg voor de beer om te liggen. Dit deel bestaat uit een dichte vloer of is voorzien van een mat, van stro of ander geschikt materiaal.	B

4.5.7. Toegelaten ingrepen bij varkens

P40	Er worden geen andere ingrepen uitgevoerd dan deze die wettelijk toegestaan zijn. Er wordt hierbij een verdoving toegepast door de dierenarts indien dit vereist wordt volgens onderstaande tabel.	A
-----	--	---

Merk op dat immunocastratie niet wordt beschouwd als een ingreep. Het betreft immers een vaccinatie en geen chirurgische handeling.

<i>Ingreep</i>	<i>Voorwaarden</i>	<i>Verdoving en/of pijnstillende middelen</i>
Castratie	Uitsluitend met de chirurgische methode,	bij dieren ouder dan 7 dagen mag de ingreep alleen onder anesthesie en met langdurige analgesie worden uitgevoerd door een dierenarts
Vijlen of knippen van de hoektanden	1. mag slechts gedurende de eerste levensweek; 2. tanden moeten glad blijven en de pulpaholte intact; 3. mag niet routinematig gebeuren maar slechts als op het bedrijf blijkt dat de uiers van zeugen en oren of staarten van de varkens verwond zijn ingevolge het niet knippen en nadat nagegaan werd of deze problemen niet door een wijziging van de bedrijfsvoering voorkomen of verholpen kunnen worden.	bij dieren ouder dan 7 dagen mag de ingreep alleen onder anesthesie en met langdurige analgesie worden uitgevoerd door een dierenarts
Inkorten slag tanden	bij beren	verdoving
Couperen van een deel van de staart	1. mag slechts gedurende de eerste levensweek; 2. mag niet routinematig gebeuren maar slechts als op het bedrijf kwetsuren aan de staarten van de varkens zijn geconstateerd; en als dit staartbijten niet verholpen kan worden door een wijziging in de bedrijfsvoering, met inbegrip van de bezettingsgraad.	bij dieren ouder dan 7 dagen mag de ingreep alleen onder anesthesie en met langdurige analgesie worden uitgevoerd door een dierenarts
Perforeren of inkepen van oren	mag slechts gebeuren voor het plaatsen van oormerken en oorplaatjes	niet vereist
Perforeren van neusseptum	uitsluitend voor het plaatsen van een neusring bij varkens die buiten op een zachte ondergrond gehouden worden en bij fokberen	niet vereist

4.6. Uitrusting en hygiëne

4.6.1. Toelatingsvoorwaarden

4.6.1.1. Algemene hygiëne eisen

P41	Het bedrijf voldoet aan de toelatingsvoorwaarden, met afdoende hygiëne-uitrusting en een hygiënesluis.	A
-----	--	---

Het varkensbedrijf moet voldoen aan de volgende algemene hygiëne-eisen:

- ✓ verharde en reinigbare en ontsmetbare laad- en losplaats voor varkens,
- ✓ afzonderlijke vaste opslagplaats voor het bewaren van krenge,
- ✓ minimale voorraad van 5 liter van een erkend ontsmettingsmiddel (zie voetnoot 1, bij "uitrusting en hygiëne" van de algemene voorwaarden),
- ✓ materiaal om voertuigen en de krengebewaarplaats te reinigen en te ontsmetten.

De specifieke eis voor een varkensbedrijf is de aanwezigheid van een hygiënesluis. Dit is een omkleedlokaal, is afgezonderd van de stalruimte en van de woongedeelten en voorzien van:

- ✓ een wasbak met stromend water, zeep en propere of wegwerp handdoek,
- ✓ een voetbad voor het reinigen en ontsmetten van schoeisel,
- ✓ laarzen en overalls om bezoekers toe te laten zich om te kleden alvorens de stallen te betreden

Vanaf 1/1/2013 moeten de bedrijfsgebouwen vogeldicht gehouden worden, met uitzondering van desgevallend de deuren naar de uitloop in open lucht voor extensieve houderijen.

4.6.1.2. Bezoekers

P42	Derden zijn op een varkensbedrijf toegelaten op voorwaarde dat voorzorgen betreffende hygiëne en ontsmetting genomen worden: • dragen van bedrijfskledij en -schoeisel, • gebruik van ontsmettingsvoetbad bij betreden en verlaten van het omkleedlokaal, • wassen van de handen bij het verlaten van het veebedrijf, • reinigen en ontsmetten van voorwerpen die in contact kwamen met de dieren	B
P43	Vanaf 1/1/2013 moet het bedrijf zodanig afgesloten zijn dat het betreden van de stallen enkel mogelijk gemaakt wordt na aanmelding bij de verantwoordelijke.	B
P44	Vanaf 1/1/2013 wordt een bezoekregister bijgehouden, waarin elk bezoek chronologisch wordt geregistreerd.	B

4.7. Transport

Dit hoofdstuk is alleen van toepassing voor varkenshouders die zelf hun eigen dieren vervoeren voor commerciële doeleinden (naar het slachthuis of naar een ander beslag) over een afstand van maximaal 50 km. Op dat ogenblik zijn de hieronder vermelde bepalingen van toepassing.

Deze bepalingen zijn niet van toepassing voor varkenshouders die hun dieren laten vervoeren door derden.

Er moet ook voldaan worden aan de transportvoorwaarden zoals beschreven bij "transport" in de algemene voorwaarden.

Administratie bij eigen transport van varkens

P45	Hou een register bij van de verplaatste dieren, onder de vorm van de laad- en losbonnen volgens het model in <u>bijlage P2 (4.8.2)</u> , die moeten opgemaakt worden bij elk vervoer.	A
P46	Indien de transportgegevens ingebracht worden via de PC, dan moeten de	A

	Saninetgegevens (laden, lossen, reiniging/ontsmetting van het laatste vervoer) en een duplicaat van de laadbon met beslagvignet aanwezig zijn tijdens het transport.											
P47	De vervoersgegevens (gegevens van de laad- en losbonnen) moeten binnen de 7 dagen geregistreerd worden in SANITEL, door een kopie van deze laad- en los bonnen op te sturen naar DGZ/ARSIA of door de gegevens zelf te registreren in SANITEL via internet.	A										
P48	✓ slachtvarkens worden geladen op één of meerdere bedrijven en vervoerd naar één slachthuis; ✓ gebruiksvarkens worden geladen op één of meerdere bedrijven en gelost op slechts één bedrijf van bestemming; ✓ fokvarkens worden geladen op slechts één bedrijf en worden gelost op één of meerdere bedrijven.	A										
P49	Het overladen van varkens op een ander vervoermiddel is niet toegestaan	A										
P50	Geen enkel varken op een transport dat een slachthuis aandoet, mag eens aangekomen op de terreinen van een slachthuis, het slachthuis nog verlaten	A										
P51	De bezettingsdichtheid bij varkens van ± 100 kg mag niet hoger zijn dan 235 kg/m². De minimum grondoppervlakte per dier kan met 20% verhoogd moeten worden in functie van ras, grootte, fysieke conditie, weersomstandigheden en reisduur. De varkens moeten in ieder geval ruimte genoeg hebben om allemaal tegelijkertijd te gaan liggen. <i>Varkens – bezettingsnormen bij wegvervoer volgens gewicht</i> <table><tr><th><i>Gewicht varkens (kg)</i></th><th><i>Bezettingsnorm minimum oppervlakte (m² / dier)</i></th></tr><tr><td>15 kg</td><td>0,13 m² / dier</td></tr><tr><td>25 kg</td><td>0,15 m² / dier</td></tr><tr><td>50 kg</td><td>0,35 m² / dier</td></tr><tr><td>100 kg</td><td>0,51 m² / dier</td></tr></table>	<i>Gewicht varkens (kg)</i>	<i>Bezettingsnorm minimum oppervlakte (m² / dier)</i>	15 kg	0,13 m² / dier	25 kg	0,15 m² / dier	50 kg	0,35 m² / dier	100 kg	0,51 m² / dier	A
<i>Gewicht varkens (kg)</i>	<i>Bezettingsnorm minimum oppervlakte (m² / dier)</i>											
15 kg	0,13 m² / dier											
25 kg	0,15 m² / dier											
50 kg	0,35 m² / dier											
100 kg	0,51 m² / dier											

Het wordt aangeraden om varkens afkomstig van groepshokken samen te houden en niet te vermengen met varkens afkomstig van andere hokken.

Wanneer de varkenshouder zelf de eigen biggen vervoert van de zeugenstal naar de vleesvarkensstal die op een andere locatie is gelegen, moet ook een laad- en losbon opgemaakt worden.

Indien twee beslagen naast elkaar gelegen zijn, waarbij de varkens “te voet” verplaatst worden van het ene naar het andere beslag, moet ook een laad- en losbon opgemaakt worden (exemplaar voor de “laadplaats”, exemplaar voor de “losplaats” en exemplaar voor de “vervoerder”). De “vervoerder” registreert (of laat registreren door DGZ/ARSIA) in de Saniteldatabank. Op de bon moet de wijze van verplaatsing genoteerd worden omdat er geen nummerplaat van het voertuig ingevuld kan worden.

De laad- en losbon wordt in tweevoud opgemaakt, namelijk telkens een exemplaar voor:

- ✓ de varkenshouder, als verantwoordelijke van de laadplaats en als vervoerder. De delen “laden” en “lossen” en “reinigen/ontsmetten” moeten ingevuld zijn (gele en witte papieren exemplaren),
- ✓ de verantwoordelijke van de losplaats. De delen “laden” en “lossen” zijn ingevuld, en de bon moet voorzien zijn van een beslagvignet (roze papieren exemplaar).

Worden varkens op verschillende plaatsen uitgeladen, dan wordt het register opgemaakt in zoveel exemplaren als er uitlaadplaatsen zijn.

Voor de registratie betreffende reiniging en ontsmetting zorgt de varkenshouder ervoor dat het desbetreffende deel van de laad- en losbon wordt ingevuld.

Opmerking: er bestaan ook laad- en losbonnen waar geen luik “ontsmetting” is voorzien. De ontsmetting van het voertuig moet dan genoteerd worden in het ontsmettingsregister, zoals vermeld in het Ministerieel besluit van 27.06.2005 houdende de modaliteiten voor de bewegingsregistratie van dieren bij handelaars, verzamelcentra, halteplaatsen en vervoerders (BS 29.07.2005).

Dit deel van het register wordt ondertekend door de persoon die verantwoordelijk is voor de ontsmetting.

4.8 Bijlagen bij varkens

- 4.8.1 Bijlage P1 Register aan- en verkoop varkens
- 4.8.2 Bijlage P2 Voorbeeld laad- en losbon
- 4.8.3 Bijlage P3 VKI document varkens
- 4.8.4 Bijlage P4 Invulinstructies bij het VKI-document
- 4.8.5 Bijlage P5 Omzendbrief FAVV ivm VKI varkens

4.8.1 Bijlage P1

Alle varkens die in het bedrijf binnengebracht worden of het bedrijf verlaten – alsook elke geboorte en sterfte – moeten binnen de 3 dagen na het einde van elke week op de inventaris worden ingeschreven.

IN					UIT			
Datum	AANKOPEN		Geboorte	Aantal gespeen- de biggen	Datum	VERKOPEN		Sterfte (2)
	Aantal	Verkoper (1)	Aantal worpen			Aantal	Koper (1)	Aantal

(1) Inclusief naam, voornaam en gemeente.

(2) Niet in te vullen voor biggen die nog niet zijn gespeend.

Varkens – laad- en losbon voor vervoer varkens

NAAM 1
 STRAAT NR
 BE - GEMEENTE
 Tel.
 Fax
 Btw

LAAD- EN LOSBON VARKENS

 Agentschap Landbouwkampagne - Vlaamse Landbouwersbond
 voor de organisatie van de veeveemarkt

Nr 2

registreert vervoerder		registreert handelaar		nummerplaat voertuig		certificaatnr (indien voorkomend)	
4 LADEN		5 LOSSEN		REINIGEN - ONTSMETTEN		7	
datum		uur		datum		uur	
Sanctie nummer laadplaats (beslag / verzamelplaats)		Sanctie nummer losplaats (slachthuis / beslag / verzamelplaats)		Sanctie nummer plaats reiniging			
Sanctie nummer hekkensbeslag (alleen indien laadplaats geen beslag is)				product			
aantal	categorie (code 1 à 4)	aantal	categorie (code 1 à 4)	8 codes 1 à 4 voor valkies 'categorie' 1 = Beer 3 = Fokvarkens of vleesvarkens 2 = Zeug 4 = Big			
statuut	datum update statuut						
handtekening verantwoordelijke laadplaats		handtekening verantwoordelijke losplaats		6 verantwoordelijke reinigingsplaats handtekening en stempel			
alle gegevens over laden, lossen en reinigen zijn conform 9				handtekening vervoerder			

REGISTER VERVOERDER VAN VARKENS**TE VERMELDEN GEGEVENS**

- ① : Naam, adres, telefoon- en faxnummer, BTW-nummer van de vervoerder.
- ② : Er wordt door de vervoerder aan het document een enig nummer toegekend.
- ③ : Toelatingsnummer van de vervoerder (door het FAVV toegekend), erkenningsnummer van de handelaar (door het FAVV toegekend), nummerplaat van het voor het vervoer gebruikte voertuig (toegelaten door het FAVV), voor intracommunautair handelsverkeer of uitvoer: nummer van het gezondheidscertificaat dat de partij dieren vergezelt. Indien de vervoerder zijn eigen dieren vervoert, moet het nummer van de handelaar niet worden vermeld.
- ④ : Inladen
- Datum en tijdstip van inladen;
 - Sanitelfnummer van de inlaadplaats (al naargelang van het geval: nummer van het beslag van herkomst, van een verzamelcentrum, de toelatingsnummer van de vervoerder...);
 - Als het beslag niet de inlaadplaats is: Sanitelfnummer van het beslag van herkomst;
 - Aantal dieren en categorie;
 - Het vak 'status': Aujeszkystatus, de datum van aanpassing van de status is de datum van vervoer;
 - De verantwoordelijke van de inlaadplaats valideert de gegevens door zijn handtekening te plaatsen.
- ⑤ : Uittladen
- Datum en tijdstip van uittladen;
 - Sanitelfnummer van de uitlaadplaats (al naargelang van het geval : nummer van het beslag van bestemming, van een verzamelcentrum, van een slachthuis, de toelatingsnummer van de vervoerder...);
 - Aantal dieren en categorie;
 - De verantwoordelijke van de uitlaadplaats valideert de gegevens door zijn handtekening te plaatsen.
- ⑥ : Het sanitair vignet met vermelding van de R status van het beslag van herkomst moet op dit document worden vastgekleefd.
- ⑦ : Reinigen-Ontsmetten
- Datum en tijdstip van ontsmetting van het vervoermiddel;
 - Sanitelfnummer van de plaats waar de reiniging-ontsmetting plaats vond (al naargelang het geval: een bedrijfsnummer, een nummer van een verzamelcentrum, een slachthuisnummer, een nummer van een vervoerder);
 - Het bij het ontsmetten gebruikte product (het moet gaan om een product dat door het FAVV is goedgekeurd om vervoermiddelen te ontsmetten);
 - De voor de verrichtingen van reiniging-ontsmetting verantwoordelijke persoon plaats zijn handtekening en stempel (stempel is verplicht als de ontsmetting gebeurde in een slachthuis of een verzamelcentrum).
- ⑧ : Beschrijving van de categorieën van dieren
- Beer: geslachtrijp mannelijk varken of reformbeer;
 - Zeug: geslachtrijp vrouwelijk varken (vanaf eerste worp) of reformzeug;
 - Fokvarken of vleesvarken: jong (mannelijk of vrouwelijk) varken vanaf ongeveer 3 maand tot de geslachtrijpheid of tot de eerste worp voor fokvarkens, tot slachtrijpheid voor vleesvarkens;
 - Big: jong varken met een leeftijd van 4 weken tot 3 maand of jong varken van ongeveer 3 maand oud en bestemd voor een mesterij.
- ⑨ : De vervoerder valideert de gegevens door zijn handtekening op het document te plaatsen.

4.8.3 Bijlage P3

VOEDSELKETENINFORMATIE VARKENS

DEEL 1 – INFORMATIE PRODUCENT EN BEDRIJFSDIERENARTS

1. PRODUCENT

NAAM VERANTWOORDELIJKE

ADRES BESLAG CODE BESLAG

E-MAIL TEL

FAX

2. BEDRIJFSDIERENARTS

NAAM TEL

ADRES FAX

E-MAIL

DEEL 2 – INFORMATIE OVER DE VARKENS

AANTAL VARKENS VOOR SLACHTING OPZETDATUM

KLOPNUMMER VOORZIENE DATUM VAN VERTREK

TYPE VARKENS : ☐ MESTVARKENS ☐ FOKVARKENS

BUITENBELOOP JA ☐ NEE ☐ GECONTROLEERDE HUISVESTING JA ☐ NEE ☐

1. GENEESMIDDELEN EN TOEVOEGINGSMIDDELEN

1.1. M.B.T. DE PERIODE VAN OPZET IN DE MESTSTAL TOT 2 MAANDEN VOORAFGAAND AAN DE DATUM VAN VERTREK*, DE VOLGENDE GENEESMIDDELEN / TOEVOEGINGSMIDDELEN WERDEN TOEGEDIEND:

ANTIPARASITAIRE MIDDELEN JA ☐ NEE ☐

ANTIBIOTICA JA ☐ NEE ☐

ONTSTEEKINGSWERENDE MIDDELEN JA ☐ NEE ☐

1.2. M.B.T. DE 2 MAANDEN VOORAFGAAND AAN DE DATUM VAN VERTREK:

NAAM GENEESMIDDEL / TOEVOEGINGSMIDDEL	DATUM OF PERIODE VAN TOEDIENING	DUUR WACHTTIJD (in dagen)

* voor zeugen en beren periode van 4 tot 2 maanden voorafgaand aan de datum van vertrek.

2. PROBLEMEN VASTGESTELD IN DE STAL

STERFTE** JA ☐ NEE ☐ INDIEN JA, VASTSTELLINGEN / OORZAAK (indien gekend):

ZIEKTE*** JA ☐ NEE ☐ INDIEN JA, VASTSTELLINGEN / OORZAAK (indien gekend):

** ja : > of = 5%, nee : < 5% (% berekend op : alle vleesvarkens van het bedrijf (voor gesloten bedrijven) of het lot (voor andere soorten bedrijven))

*** ja : een groepbehandeling (op lotniveau) of een individuele behandeling bij > 20% van de dieren (van het lot) werd ingesteld

3. ONDERZOEKEN UITGEVOERD IN HET KADER VAN DE VOEDSELVEILIGHEID

ER WERDEN ONDERZOEKEN UITGEVOERD MET EEN BELANG VOOR DE VOEDSELVEILIGHEID**** JA ☐ NEE ☐

SOORT ONDERZOEK	DATUM ONDERZOEK	ANALYSERESULTAAT
SALMONELLA		Laatste gemiddelde S/P-ratio :
RISICOBEDRIJF ☐	GEEN RISICOBEDRIJF ☐	BESLAG < 31 VLEESVARKENS ☐

****Indien ja, soort onderzoek en analyseresultaten vermelden

4. EXPORT DERDE LANDEN (http://www.favv.be/sp/export/tec_export_nl.asp)

DE VARKENS VOLDOEN AAN DE CERTIFICATIEVOORWAARDEN VAN (namen derde landen in te vullen) :

IK VERKLAAR DAT DEZE VERKLARING VOLLEDIG IS EN DAT ALLE WACHTTIJDEN WERDEN GERESPECTEERD.

HANDTEKENING PRODUCENT DATUM

DEEL 3 – SLACHTHUIS – CONTROLE EN GOEDKEURING

IK AANVAARD DEZE VARKENS VOOR HET SLACHTEN JA ☐ JA, ONDER VOORWAARDEN ☐

OPMERKINGEN :

HANDTEKENING VERANTWOORDELIJKE SLACHTHUIS DATUM

DEEL 4 – FAVV – CONTROLE : VKI GECONTROLEERD

HANDTEKENING OFFICIËLE DIERENARTS DATUM

Formulier afdrukken Verzend per e-mail Blanco

VERSIE 6_13.04.2011

4.8.4 Bijlage P4

Uitleg bij het formulier “Voedselketeninformatie varkens” (versie 6).**1. Wat betreft de meldingen m.b.t. de trichinenstatus:**

Als gevolg van het feit dat België de status “gebied met verwaarloosbaar *Trichinella*-risico bij gedomesticeerde varkens” heeft verkregen, kan vanaf 1 juni 2011 voor sommige karkassen bij de post mortemkeuring in het slachthuis worden afgeweken van het systematisch testen voor de opsporing van trichinen. Het gaat om de karkassen van vleesvarkens die zijn gehouden onder gecontroleerde huisvestingsomstandigheden in geïntegreerde productiesystemen. Deze versoepeling van de keuring geldt niet voor fokvarkens en varkens met buitenuitloop.

Opdat de testvrijstelling zou kunnen worden toegepast, dienen de varkenshouders de noodzakelijke gegevens te verstrekken aan de slachthuisexploitanten, met name het type varkens dat ter slachting wordt aangeboden (vleesvarkens/fokvarkens), of deze dieren al of niet toegang hadden tot buitenbeloop en of ze werden gehouden onder gecontroleerde huisvestingsomstandigheden. De noodzakelijke rubrieken komen voor op het VKI-formulier.

2. Wat betreft de onderzoeken uitgevoerd in het kader van de voedselveiligheid:

Elke 4 maanden worden de bloedstalen van vleesvarkens genomen in het kader van het Aujeszkyprogramma eveneens onderzocht op Salmonella.

M.b.t. de Salmonella-analyses dienen de volgende gegevens steeds te worden meegedeeld aan het slachthuis:

1. de datum van de laatste officiële analyse (m.n. deze gelinkt aan het Aujeszkyprogramma) en de gemiddelde S/P-ratio*

2. de status van het bedrijf met betrekking tot Salmonella.

Daartoe dient op het formulier één van de volgende opties te worden aangeduid: “risicobedrijf” of “geen risicobedrijf”.

3. eventueel bijkomende analyses (op varkens behorend tot de aangevoerde toom) die op eigen initiatief van de varkenshouder werden uitgevoerd.

Op salmonellarisicobedrijven worden bacteriologische onderzoeken uitgevoerd. In geval een serotypering werd uitgevoerd, dient het resultaat hiervan ook te worden meegedeeld gedurende een periode van 4 maanden na de staalname. Alle serotypes van *Salmonella enterica* zijn mogelijk pathogeen voor de mens.

Indien de varkenshouder niet op de hoogte is van de gemiddelde S/P ratio of de resultaten van de bacteriologisch onderzoeken, vraagt hij deze op bij de bedrijfsdierenarts. Indien de analyses uitgevoerd worden door DGZ kunnen de resultaten eveneens teruggevonden worden op hun website indien men over een paswoord beschikt. Voor analyses uitgevoerd bij ARSIA kan op het inzendformulier

* Eenvoudig uitgedrukt geeft de S/P ratio de fotometrische verhouding weer van het geteste staal (S) ten opzichte van een gekend positief staal (P). De S/P ratio wordt uitgedrukt als een getal. In het bestrijdingsprogramma bij varkens krijgen varkensbedrijven een statuut van salmonellarisicobedrijf indien de gemiddelde S/P ratio 3 maal na elkaar boven de 0,6 ligt. De gemiddelde S/P ratio's kunnen variëren van minder dan 0,25 tot boven de 2,00.

aangekruist worden dat, naast de bedrijfsdierenarts, ook de varkenshouder de resultaten per post wil ontvangen.

Ook positieve resultaten van Salmonella-analyses die op eigen initiatief uitgevoerd zijn, moeten gemeld worden gedurende een periode van 4 maanden na staalname.

Regeling voor beslagen met minder dan 31 vleesvarkens:

De varkenshouder met een beslag van minder dan 31 vleesvarkens is niet onderworpen aan het KB van 27.04.2007 (betreffende de bewaking van Salmonella bij varkens) en is bijgevolg niet verplicht om Salmonella-analyses te laten uitvoeren. De varkenshouder dient in dat geval in de rubriek "Salmonella" van het VKI-formulier de volgende vermelding aan te vinken: "beslag < 31 vleesvarkens". De slachting kan toegelaten worden. Evenwel, aangezien de slachthuisexploitant op dat ogenblik het risico verbonden aan dat beslag niet kan kennen, moet hij daar bij het organiseren van zijn werk rekening mee houden. Indien de benadering "logistiek slachten" wordt toegepast, kunnen de varkens van deze bedrijven slechts geslacht worden na deze van beslagen met een gunstig statuut (t.t.z. die geen risicobedrijf zijn).

3. Wat betreft de export naar derde landen:

Toevoeging van een 4de punt op het formulier "Voedselketeninformatie varkens":

"4. Export derde landen (http://www.favv.be/sp/export/rec_export_nl.asp)
De varkens voldoen aan de certificatievoorwaarden van ..."

De verschillende oorsprongsattesten die momenteel worden gebruikt (oa. voor Japan, Zuid-Korea, Zuid-Afrika), zullen hierdoor wegvallen en deze worden vervangen door het punt 4 van het VKI-formulier waar de producent verklaart dat de varkens voldoen aan de certificatievoorwaarden voor het desbetreffende derde land.

Enkel de materies waarvoor het FAVV bevoegd is, zijn opgenomen in dit document. Het heeft louter een informatief karakter en is niet bedoeld om de wetgeving terzake te vervangen. De wettelijke bepalingen waarnaar verwezen wordt, blijven in alle gevallen van toepassing. De algemene gebruiksvoorwaarden en disclaimer, vermeld op de website blijven uiteraard ook van toepassing op dit document.

De meest actuele gegevens vindt u op de website van het FAVV. Omdat de website geen vaststaand gegeven is, geven we geen directe hyperlinks op.

Om het zoeken te vergemakkelijken kan u:

- de zoekmotor gebruiken, of
- het trefwoordenregister gebruiken, of
- zoeken in de rubriek «Beroepssectoren».

In dit document zijn enkel de laatste wijzigingen aangeduid zodat u kan terugkoppelen naar de vorige versie. Deze wijzigingen zijn in rood weergegeven, toevoegingen zijn onderlijnd en schrappingen doorstreept.

Historiek van dit document :

Versie 1 – 25-05-2009

Versie 2 – 13-10-2009

Versie 3 – 08.06.2011

Versie 6 – 05.07.2011

4.8.5 Bijlage P5



Federaal Agentschap
voor de Veiligheid
van de Voedselketen

Controlebeleid
S2

WTC III
Simon Bolivarlaan, 30
B-1000 Brussel
Tel. 02 208 32 11
Fax 02 208 45 38

info@favv.be
www.favv.be

Aan de exploitanten van varkensbeslagen.

Correspondent : Griet De Smedt
Toestelnummer : 02/208 38 54
E-mail : griet.desmedt@favv.be

Uw brief van	Uw kenmerk	Ons Kenmerk PCCB/S2/GDS/ 153055	Bijlagen 1	Datum 13.12.2007
Betreft :	Informatie over de voedselketen.			

Geachte Mevrouw, Mijnheer,

De Europese regelgeving met betrekking tot de voedselveiligheid voorziet in het overmaken van **voedselketeninformatie**. Deze informatieoverdracht tussen de verschillende operatoren moet het mogelijk maken om in heel de voedselketen met kennis van zaken te kunnen werken. U als varkenshouder dient **voor elk lot varkens dat vanaf 1 januari 2008 naar het slachthuis wordt gestuurd informatie te bezorgen** aan de volgende schakel in de keten, namelijk de slachthuisuitbater. **Om de informatie aan het slachthuis te kunnen bezorgen, dient u bedrijfsregisters bij te houden waarin u de nodige gegevens verzamelt.**

De informatie heeft met name betrekking op: de diergezondheidsstatus van het bedrijf, de toegediende geneesmiddelen of andere behandelingen die de dieren hebben ondergaan, de aanwezigheid van ziekten, de resultaten van laboratoriumonderzoeken (bv. onderzoeken naar de Salmonellabacterie die aanleiding kan geven tot ziekte bij de mens), de keuringsresultaten van eerder geslachte dieren die afkomstig waren van hetzelfde bedrijf, productiegegevens en informatie van praktische aard (bv. de naam en het adres van de bedrijfsdierenarts) (z.o.z.). Door deze informatie hebben de slachthuisuitbater en de keurders van het FAVV een overzicht van de voorgeschiedenis van de varkens. Daardoor kunnen ze gericht werken en eventueel bijzondere voorzorgen nemen bij het slachten of het keuren.

De wijze waarop de Europese regelgeving in ons land zal worden toegepast en het modelformulier voor de informatieoverdracht werden, na overleg met de landbouworganisaties, vastgelegd in een omzendbrief van 28 september 2007. Deze omzendbrief kan u raadplegen op de website van het FAVV: www.favv.be.

De informatie moet in **principe 24 uur op voorhand** worden overgemaakt. **Tot 31 december 2009** geldt echter een **overgangsmaatregel** waardoor de informatie tegelijk met de varkens mag toekomen op het slachthuis.

Bij een informatieoverdracht op papier dient het in bijlage toegevoegde formulier te worden gebruikt. U vindt dit formulier ook in pdf-formaat op de website van het FAVV, waar u het kan invullen en afdrukken. Het is echter aan te bevelen, in afspraak met het slachthuis van bestemming, de informatie langs elektronische weg te versturen. Het formulier op de website van het FAVV kan immers doorgemaild worden. Op de website vindt u ook een gebruiksaanwijzing.

Onze opdracht is te waken
over de veiligheid van de
voedselketen en de kwaliteit
van ons voedsel, ter
bescherming van de
gezondheid van
mens, dier en plant

Hoogachtend,
Ir. H. Diricks,
Directeur-generaal.

.be

Door de varkenshouder minimaal te verstrekken informatie: samenvatting (zie ook www.favv.be).

1. De toegediende geneesmiddelen of andere behandelingen.	
1. Voor wat betreft de periode vanaf de opzet tot 2 maanden voor vertrek van de varkens naar het slachthuis : hiervoor volstaat het te vermelden welke van de volgende types geneesmiddelen / voederadditieven werden gebruikt: antiparasitaire middelen – antibiotica - ontstekingswerende middelen. !Opgelet: voor fokdieren (zeugen en beren) geldt hier de periode van 4 tot 2 maanden voor vertrek naar het slachthuis.	Formulier: deel 2, punt 1.1.
2. Voor wat betreft de laatste 2 maanden voor vertrek van de varkens naar het slachthuis : vermelding van de namen van <u>alle</u> toegediende geneesmiddelen en <u>alle</u> voederadditieven met een verplichte wachttijd (met name de gemedicineerde diervoeders) + de data of periodes van toediening + de duur van de wachttijden (uitgedrukt in dagen).	Formulier: deel 2, punt 1.2.
2. De aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen.	
Het gaat om de bij het productielot (= lot varkens dat aangeboden wordt aan het slachthuis) vastgestelde ziekte tekens en aandoeningen . <u>Bijvoorbeeld</u> : algemene ziekte tekens (sufheid, vermagering, geen eetlust, groeivertraging, ...), ademhalingsstoornissen, bewegingsstoornissen, huidletsels, spijsverteringsstoornissen, vruchtbaarheidsstoornissen, zenuwstoornissen, sterfte. Indien gekend, dienen ook diagnoses en/of ziekteverwekkers te worden vermeld (bv. gekend op basis van de analyses uitgevoerd voor de zoönotische monitoring). Niet elk ziekte- en sterfgeval dient gemeld te worden. Melding is enkel nodig bij overschrijding van de volgende drempelwaarden : 1. voor ziekte tekens: - de ziektegevallen die een groepsbehandeling op lotniveau (= behandeling van de hele groep dieren die naar het slachthuis wordt gestuurd) hebben vereist, of - de ziektegevallen die een individuele behandeling hebben vereist bij meer dan 20 % van de dieren van het productielot dat naar het slachthuis wordt gestuurd. <u>NB</u> : vaccinaties worden hier niet als "behandelingen" beschouwd. 2. voor sterfgevallen: als het sterfte% voor het hele bedrijf meer dan 5% bedraagt gedurende de volledige mestperiode. <u>NB</u> : voor gesloten bedrijven dient het sterfte% bepaald te worden voor alle vleesvarkens (mesteenheden) van het bedrijf, gedurende de hele mestperiode. Voor andere soorten bedrijven dient het sterfte% bepaald te worden voor het productielot dat aan het slachthuis wordt geleverd (het aantal opgezette vleesvarkens min het aantal aan het slachthuis geleverde vleesvarkens), gedurende de hele mestperiode. In geval laboratoriumonderzoeken werden uitgevoerd (niet verplicht), dienen de conclusies van deze onderzoeken (diagnose) te worden meegedeeld. Voor vleesvarkens dient deze informatie te handelen over de hele mestperiode. Voor fokdieren (zeugen en beren) gaat het om de laatste 4 maanden voor het slachten.	Formulier: deel 2, punt 2.
3. De resultaten van laboratoriumonderzoeken die relevant zijn voor de bescherming van de volksgezondheid.	
Te vermelden zijn: de conclusies van laboratoriumonderzoeken (bv. onderzoeken uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) naar ziekteverwekkers (bv. de kiem <i>Campylobacter</i>), chemische stoffen (bv. residuen van diergeneesmiddelen) en contaminanten (bv. dioxine).	Formulier: deel 2, punt 3.
4. De productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen.	
De opzetdatum van de vleesvarkens moet vermeld worden. Voor open bedrijven is dit verplicht, voor gesloten bedrijven dient de opzetdatum te worden vermeld als dat mogelijk is.	Formulier: deel 2, inleidende info.
5. De gegevens van de dierenarts die normaal het bedrijf van herkomst diensten verleent.	
Verplicht te vermelden: naam, adres en telefoonnummer van de bedrijfsdierenarts. Indien mogelijk: e-mail en/of faxnummer van de bedrijfsdierenarts.	Formulier: deel 1, punt 2.
6. Andere gegevens.	
1. De contactgegevens van de varkenshouderij. Verplicht te vermelden: naam en telefoonnummer van de verantwoordelijke, adres van het beslag en het beslagnummer. Indien mogelijk: e-mail en/of faxnummer van de verantwoordelijke.	Formulier: deel 1, punt 2.
2. Het aantal varkens dat naar het slachthuis wordt verzonden en het klopnummer.	Formulier: deel 2, inleidende info.
3. De geplande datum waarop de varkens naar het slachthuis zullen worden gestuurd.	

5. Kleine herkauwers en hertachtigen

Alle bepalingen die verband houden met het houden van kleine herkauwers zijn aangeduid met een code "C" (Cervidae) en een oplopend cijfer. In de rechterkolom ("Niveau") duidt de letter "A" of "B" aan wat de maximale score is bij het niet voldoen aan deze eis. (Zie hiervoor ook het punt 1.4 "Beoordelingswijze" bij de Algemene Inleiding, en eveneens de certificeringsregeling).

In dit hoofdstuk worden de voorwaarden besproken die van toepassing zijn op bedrijven waar schapen, geiten of hertachtigen worden gehouden, naast de algemene voorwaarden.

"Hobbydieren"

Voor de meeste diersoorten is het aantal bepaald vanaf wanneer u heffingsplichtig bent, en dus een bijdrage aan het FAVV moet betalen. Heeft u niet meer dan 10 vrouwelijke dieren die ouder zijn dan 6 maand op 15 december van het jaar dat voorafgaat aan het jaar van de heffing, dan wordt dit beschouwd als een "hobby-activiteit" en bent u hiervoor niet heffingsplichtig.

Voorbeeld:

1)U heeft 5 schapen en 7 jonge dieren, waarvan 6 ooien geboren in de maand februari van het betrokken jaar en ingeschreven in uw inventaris, dan bent u heffingsplichtig.

2) U heeft 2 schapen en 4 jonge dieren, waarvan 3 ooien geboren in de maand februari van het betrokken jaar en ingeschreven in uw inventaris, dan wordt u beschouwd als "hobbyboer" en bent u niet heffingsplichtig.

3)Heeft u naast kleine herkauwers ook nog andere diersoorten die u om professionele redenen houdt, dan bent u heffingsplichtig vanwege deze andere activiteit.

Indien u een hobbyhouder bent, dan moeten de voorwaarden die hieronder beschreven staan niet geauditeerd worden tijdens de autocontrole-audit. U moet er wel op toezien dat deze activiteit geen negatieve invloed kan hebben op uw eventuele andere professionele activiteiten.

Opgelet: de auditor is wel steeds verplicht om na te gaan of de aanwezige kleine herkauwers en herten correct geïdentificeerd zijn, en of de voorwaarden voor vrijstelling van heffingsplicht wel degelijk van toepassing zijn.

5.1 Bedrijfsregistratie

Zie punt 1.1. van de Algemene Voorwaarden.

De registratie van de activiteit moet gebeuren zoals beschreven in punt 1.1. "Registratie van het bedrijf" van de Algemene voorwaarden van deze gids.

Er moet hierbij ook aangegeven worden of u deze dieren al dan niet houdt voor de melkproductie. Onder melkproductie wordt verstaan dat u de dieren effectief melkt en de melk ofwel levert of verkoopt aan derden, ofwel verwerkt en de zuivelproducten levert of verkoopt aan derden.

Ter info ziet u hieronder de omschrijving van de activiteit en de activiteitencode uit de "activiteitenboom" van het FAVV die hierbij van toepassing is.

Houden van schapen of geiten:		
Activiteitscode	Activiteit	Productcode
23012000	Houden/fokken van productiedieren Schapen en geiten	29
Wordt er ook melk geproduceerd, dan is bijkomend onderstaande registratiecode van toepassing		
Activiteitscode	Activiteit	Productcode
24012011	Melkproductie	0
Houden van hertachtigen:		
23012000	Houden/fokken van productiedieren gekweekt tweehoevig wild	34

5.2 Identificatie en registratie van de dieren

code	Omschrijving vereiste	Niveau
C1	De veehouder houdt een register bij van de dieren op zijn bedrijf.	A

- ✓ één register per diersoort,
- ✓ in te vullen binnen drie dagen na elke verplaatsing,
- ✓ jaarlijks vóór 15 januari moet het document “15 decembertelling” dat u van DGZ (of ARSIA in Wallonië) ontvangt, teruggestuurd worden. Er bestaat ook de mogelijkheid om de gegevens in te geven via Veeportaal (of Cerise in Wallonië), indien u hiervoor op voorhand een paswoord heeft aangevraagd.

Inhoud van het register (zie [bijlage C1, 5.8.1](#)):

- ✓ administratieve gegevens,
- ✓ 15 decembertelling,
- ✓ register dieren gemerkt met twee oormerken,
- ✓ register bij gebruik van beslagooormerken,
- ✓ gegevens van verplaatsingen, aan- en afvoer van dieren.

Zie ook de invulinstructies in [bijlage C1, 5.8.1](#).

code	Omschrijving vereiste	Niveau
C2	De veehouder zorgt ervoor dat alle op het bedrijf aanwezige schapen, geiten en hertachtigen correct geïdentificeerd zijn.	A

Wanneer merken?

- ✓ Schapen en geiten: uiterlijk op de leeftijd van zes maanden en vóór het dier vertrekt uit het veebeslag waarin het geboren werd;
- ✓ hertachtigen: vóór het dier vertrekt uit het veebeslag waarin het geboren werd.

Hoe correct merken?**5.2.1. Identificatie van de dieren geboren na 9 juli 2005**

De algemene regel is: twee identieke oormerken, één in elk oor.

Uitzondering: één (blauw) beslagoomerk aangebracht in het linkeroor indien dieren van de plaats van geboorte rechtstreeks naar een binnenlands slachthuis getransporteerd worden en beperkt tot:

- ✓ slachtlammeren geslacht vóór de leeftijd van 12 maanden
- ✓ hertachtigen, ongeacht de leeftijd,

5.2.1.1. Voor schapen en geiten:Dieren geïdentificeerd met twee oormerken

Hermerken bij verlies van één oormerk bij schapen en geiten met twee oormerken gebeurt hier als volgt:

- ✓ onmiddellijke plaatsing van een identiek oormerk na ontvangst van de bestelling, of
- ✓ plaatsen van een identiek oormerk binnen de twee maanden na ontvangst waarbij in tussentijd voorlopig een blauw beslagoomerk is aangebracht, of
- ✓ plaatsen één blauw beslagoomerk bij dieren bestemd voor directe afvoer naar een binnenlands slachthuis.

Het verlies van beide oormerken dient onmiddellijk gemeld te worden bij de PCE en DGZ/ARSIA. De betrokken dieren moeten opgesteld worden.

Dieren geïdentificeerd met één (blauw) beslagoomerk

Bij verlies van een oormerk bij schapen en geiten met één beslagoomerk, wordt onmiddellijk het eerstvolgend blauw beslagoomerk aangebracht. Bij het bereiken van de leeftijd van 12 maanden wordt het beslagoomerk vervangen door twee identieke oormerken.

5.2.1.2. Voor hertachtigen:

Bij verlies van één oormerk bij hertachtigen met twee oormerken gebeurt het hermerken als volgt:

- ✓ met eerstvolgend paar oormerken op ogenblik van het vangen, eventueel na verwijderen van het resterend oormerk,
- ✓ Voor directe afvoer naar een destructiebedrijf is één overblijvend oormerk voldoende.

Tijdelijke identificaties met beslagoomerk en hermerkingen bij hertachtigen worden geregistreerd in het register zodat de link gelegd kan worden met het oorspronkelijke oormerk.

5.2.2. Identificatie en registratie bij invoer en uitvoer binnen de Europese Unie

- ✓ Het dier behoudt zijn oorspronkelijke identificatie.
 - Dieren geboren vóór 10.7.2005 behouden hun oude enkelvoudige oormerk
 - Dieren geboren na 10.7.2005 moeten voorzien zijn van 2 officiële oormerken
- ✓ Dieren (geïdentificeerd met 1 blauw beslagoomerk) mogen niet geëxporteerd worden!

- ✓ Dieren geboren na 01.01.2010 en bestemd voor uitvoer moeten voorzien zijn van één plastic oormerk in het linker- of rechter oor, en een elektronisch identificatiemiddel (een bolus of een elektronisch oormerk in het andere oor). Het is de verantwoordelijke van het beslag waarvan de dieren vertrekken naar het buitenland die hierop moet toezien en die dieren bestemd voor uitvoer moet hermerken indien ze nog niet over een bolus of een elektronisch oormerk zouden beschikken.
- ✓ Het register moet binnen de 3 dagen aangevuld worden.
- ✓ Bij verlies van oormerken gelden de maatregelen zoals hoger vermeld.

Bijkomende registratie bij uitvoer

- ✓ Verwittig minstens 24 uur vóór het inladen van de dieren PCE voor opmaak van het certificaat.
- ✓ Bewaar een kopie van het certificaat op het beslag.

Bijkomende registratie bij invoer

- ✓ Verifieer het certificaat en maakt een kopie van het certificaat;
- ✓ Overhandig binnen de 3 dagen na invoer het origineel certificaat aan DGZ of ARSIA
- ✓ Bewaar een kopie van het certificaat op het beslag;

5.2.3. Identificatie en registratie bij invoer en uitvoer buiten de Europese Unie

Invoer:

- ✓ Verifieer het certificaat en maakt een kopie van het certificaat
- ✓ Meldt binnen 3 werkdagen de invoer aan DGZ / ARSIA voor het hermerken van deze dieren.
- ✓ Overhandig het origineel certificaat aan DGZ/RSIA op het moment van hermerken
- ✓ Bewaar een kopie van het certificaat op het beslag

Uitvoer:

- ✓ Ieder dier moet geïdentificeerd zijn met 2 identieke oormerken
- ✓ Verwittig minstens 24 u op voorhand uw PCE.

5.3 Dierengezondheid

C7	Voor alle schapen en geiten die afgevoerd worden naar het slachthuis moet de voedselketeninformatie (VKI) overgemaakt worden aan het slachthuis	A
----	---	---

Zie in bijlage C2 (5.8.2) ook de omzendbrief van het FAVV van 19/8/2009 en de bijhorende minimaal aan het slachthuis te verstrekken informatie

Sinds 1 januari 2010 dient u voor alle schapen en geiten die afgevoerd worden naar het slachthuis de VKI over te maken aan het slachthuis. De VKI-gegevens hebben o.a. betrekking op de gezondheidsstatus van de dieren en de toegediende geneesmiddelen tijdens de risicoperiode. Deze risicoperiode bedraagt bij slachtlammeren de periode tussen spenen en slachten, bij de andere dieren is dat de laatste maand voor de vermoedelijke slachtdatum. Indien echter geneesmiddelen werden toegediend met een wachttijd die langer is dan 28 dagen, bedraagt de duur van de meldingsperiode de wachttijd van het geneesmiddel + 14 dagen.

Indien er relevante informatie te melden is, dan moet tevens het daarvoor bestemde formulier (Zie bijlage C3, 5.8.3) ingevuld worden. Dit is eveneens terug te vinden op de website van het FAVV (www.favv.be via Startpagina > Beroepssectoren > Dierlijke productie > Dieren > V.K.I. > schapen & geitensector) en dient 24 uur op voorhand te worden bezorgd aan het slachthuis. Het document op de website van het FAVV kan ook rechtstreeks op de pc ingevuld, bewaard en/of gemaïld worden naar het betreffende slachthuis.

Indien er geen relevante informatie te melden is, kan u de VKI-informatie doorgeven via een specifiek etiket dat u op de achterzijde van het verplaatsingsdocument kleeft. Deze etiketten zijn beschikbaar bij DGZ/ARSIA.

Het VKI document mag tegelijk met de dieren toekomen op het slachthuis als de dieren niet rechtstreeks van de veehouderij naar het slachthuis worden gestuurd. Als de dieren via bv. een veemarkt of een verzamelcentrum naar het slachthuis worden gestuurd, mag de VKI de dieren vergezellen en hoeft ze niet 24 uur op voorhand in het slachthuis aanwezig te zijn. Als er tussen de veehouder en het slachthuis een tussenhandelaar is opgetreden, is deze verantwoordelijk voor het binnen de voorziene periode doorgeven van de VKI aan het slachthuis.

5.4 Dierenwelzijn

C8	Er worden enkel toegestane ingrepen uitgevoerd bij schapen en geiten.	B
----	---	---

De toegestane ingrepen bij schapen en geiten worden hieronder opgelijst. Voor hertachtigen zijn er geen bepalingen.

Voor de ingrepen waarvoor een sedatie of een verdoving vereist is, mogen deze enkel door de dierenarts uitgevoerd worden.

Een staartamputatie is enkel toegestaan bij vrouwelijke dieren op chirurgische wijze. Het gebruik van een elastiek is niet toegelaten.

In voorkomend geval: bij het verwijderen van hoorngroei punten is enkel thermocauterisatie (bv. met een gloeibout) toegelaten. Pasta's zijn niet toegelaten.

<i>Ingreep</i>	<i>Voorwaarden</i>	<i>Verdoving en/of pijnstillende middelen</i>	<i>Tussenkost van de dierenarts vereist?</i>
Castratie	via chirurgische methode of via hemostatische tang	verdoving vereist kalmeringsmiddel vereist	JA
Perforeren of inkepen oor	alleen voor het plaatsen van oormerken en oorplaatjes	niet vereist	NEEN
Staartamputatie	via chirurgische methode en enkel bij ooien, waarbij de vulva moet bedekt blijven	kalmeringsmiddel vereist vanaf de leeftijd van twee weken	JA (minder dan 2 weken = NEEN)
Verwijderen bijtepels	via chirurgische methode of via hemostatische tang	kalmeringsmiddel vereist vanaf de leeftijd van zes weken	JA (minder dan 6 weken = NEEN)
Verwijderen hoorngroei punt	via thermocauterisatie	verdoving vereist	JA

5.5 Transport

In hoofdstuk 1.8 (transport van eigen dieren door de veehouder) is beschreven wanneer men een toelating als vervoerder van landbouwhuisdieren en een gekeurd vervoermiddel moet beschikken.

Elk transport van schapen, geiten en hertachtigen naar een ander beslag, een slachthuis, een verzamelcentrum of naar een handelaarstal, moet vergezeld zijn van een verplaatsingsdocument. De transporteur is verantwoordelijk voor de ingave van de transportgegevens in Sanitel.

Verplaatsingsdocument (zie bijlage C4, 5.8.4)

C9	Hou een register bij van de verplaatste dieren, onder de vorm van de verplaatsingsdocumenten volgens het model in <u>bijlage C4</u> die moeten opgemaakt worden bij elk vervoer.	A
C10	De vervoersgegevens (gegevens van de verplaatsingsdocumenten) moeten binnen de 7 dagen geregistreerd worden in SANITEL, door een kopie van deze verplaatsingsdocumenten op te sturen naar DGZ/ARSIA of door de gegevens zelf te registreren in SANITEL via Veeportaal of Cerise.	

Hoe correct invullen?

Bij aanvang van het transport, op de laadplaats, vult de vervoerder het verplaatsingsdocument in. Dit doet hij in drievoud.

- Op de **laadplaats** vult de vervoerder volgende gegevens in:
 - ✓ eigen gegevens,
 - ✓ de gegevens van de losplaats
 - ✓ de geschatte reistijd.

De verantwoordelijke van de laadplaats noteert op het document volgende gegevens:

- ✓ gegevens van de laadplaats
- ✓ de gegevens van de dieren
- ✓ datum en uur van laden

Beide partijen ondertekenen de 3 exemplaren.

Eén exemplaar blijft op de laadplaats.

Het document dient gedurende een termijn van minstens 5 jaar bewaard te worden.

- Op de **bestemming** overhandigt de vervoerder de overige 2 exemplaren aan de verantwoordelijke van de losplaats. Deze laatste verifieert de gegevens op het verplaatsingsdocument en vult dit verder aan met datum en uur van lossen, waarna hij het document ondertekent.

Eén exemplaar wordt op de losplaats bewaard gedurende minstens 5 jaar.

- Het derde (laatste) exemplaar blijft bij de **vervoerder**.

Na het transport registreert hij de gegevens van het verplaatsingsdocument in de centrale databank, Sanitel door een kopie van deze verplaatsingsdocumenten op te sturen naar DGZ/ARSIA of door de gegevens zelf te registreren in SANITEL via Veeportaal of Cerise. Hij bewaart het verplaatsingsdocument gedurende minstens 5 jaar in zijn 'register van het vervoer'.

5.6 Bijkomende bepalingen voor melkbedrijven

De onderstaande bepalingen zijn enkel van toepassing op bedrijven die melk of melkproducten produceren en commercialiseren.

De bepalingen die u hieronder kan vinden zijn niet noodzakelijk als dusdanig in één of andere wetgeving terug te vinden. In dat geval zijn ze gebaseerd op de gangbare goede landbouwpraktijken.

5.6.1 Uitrusting en hygiëne bij melkwinning

De productie van melk gebeurt op een hygiënische en veilige manier. Hygiënisch werken is van toepassing op alle handelingen, gebruikte middelen en ruimten bij het melken: de voorbereiding, de plaats van de melkwinning, de melkkoeltank, het tanklokaal en het melkhuisje.

5.6.1.1 Tanklokaal en/of melkhuisje

C11	Dienen enkel voor melkbehandeling en melkwinningsapparatuur	B
C12	De verlichting moet dag en nacht voldoende zijn en de neonlampen moeten beschermd zijn	B
C13	Zijn efficiënt geventileerd , de verluchting gebeurt met verse buitenlucht en dus niet via de stallen. Er is een luchtinlaat en een luchttuitlaat voorzien.	B
C14	Hebben ramen die voorzien zijn van vliegengaas indien ze te openen zijn.	B
C15	De plaats waar het melkmateriaal zich bevindt (in het tanklokaal of melkhuisje) moet proper gehouden worden.	B
C16	Er is een spoelbak met passende en voldoende bevoorrading met warm en koud water van drinkwaterkwaliteit, voor het reinigen van het materiaal.	A
C17	Er is een lavabo met stromend water, zeep en handdoek of wegwerppapier.	B

5.6.1.2. Tanklokaal

C18	Wanden, vloeren, plafond in bestendig materiaal dat gemakkelijk te reinigen en te ontsmetten is.	B
C19	Is volledig afgesloten van het melklokaal en niet toegankelijk voor dieren,	B
C20	Bevat geen ramen die opengaan naar een ander lokaal ,	B
C21	Indien de buitendeur dienst doet voor de verluchting, is deze voorzien van een hor of vliegenraam.	B
C22	De koelgroep wordt beschermd tegen dieren en insecten.	B

Bij nieuwbouw wordt gezorgd voor vloeren met voldoende **afschot** voor een natuurlijke afvoer.

5.6.1.3. Koelen van de melk

De melk moet zo snel mogelijk na het melken gekoeld worden. Vanaf bepaalde hoeveelheden is hiervoor een melkkoeltank aangewezen.

C23	Melk moet gekoeld worden tot max. 6°C binnen de 2 uur na het melken.	A
C24	De bewaartemperatuur van de melk tussen 2 melkbeurten is maximaal 6°C.	A

5.6.1.4. Koeltank

C25	Heeft een opslagcapaciteit in overeenstemming met het ophaal- of verwerkingsritme	B
C26	Is uitgerust met een thermometer en een roerwerk om de melk regelmatig te mengen	A

C27	Wordt na elke ophaalbeurt gereinigd met producten geschikt voor het verwijderen van melkresten.	A
-----	---	---

5.6.1.5 Melklokaal of plaats waar gemolken wordt

C28	Is zo gebouwd of er op voorzien dat ieder gevaar voor besmetting van de melk wordt voorkomen,	B
C29	Heeft gemakkelijk reinigbare wanden en vloeren,	B
C30	Wordt na elke melkbeurt schoon gemaakt.	B
C31	Beschikt over een goed functionerend verlichtingssysteem om in goede omstandigheden te kunnen werken	B
C32	Beschikt over een goed functionerend luchtverversingssysteem.	B

5.6.1.6 Melkwinningsapparatuur en toebehoren

C33	Zijn gemakkelijk te reinigen en te ontsmetten en zijn proper.	A
C34	Bij het melken in een bindstal zijn de ligbedden proper en droog. De melkklauwen worden niet in de bindstal bewaard maar wel in het tanklokaal of melkhuisje (indien aanwezig).	B
C35	De melkinstallatie wordt na elke melkbeurt gereinigd met producten geschikt voor het verwijderen van melkresten. Er wordt systematisch nagespoeld met water van drinkwaterkwaliteit (zie C34 voor de normen).	A

De goede werking van de melkinstallatie is belangrijk. Bij afwijkingen worden de oorzaken opgespoord en de nodige corrigerende maatregelen uitgevoerd.

5.6.1.7. Normen water gebruikt voor de reiniging van de melkapparatuur

C36	Indien voor de reiniging en de naspoeling van de melkinstallatie en de koeltank geen leidingwater wordt gebruikt, gebeurt minstens elke drie jaar een analyse door een geaccrediteerd labo (lijst te vinden op www.belac.be). Uit de resultaten moet blijken dat: - nitraatgehalte lager is dan 50 mg/l, - nitrietgehalte lager dan 0,5 mg/l, - kiemgetal lager dan 100/ml, - totaal aantal coliforme bacteriën lager dan 10/100 ml, - aantal E. coli's lager dan 1/100 ml.	A
Als de analyse niet voldoet aan de normen moet u overschakelen op leidingwater indien mogelijk, en maatregelen nemen om de kwaliteit van het water te verbeteren en een nieuwe analyse laten uitvoeren voor de afwijkende parameters, alvorens dit water opnieuw te gebruiken.		

5.6.2. Vereisten melk

Melk voor de productie van hoevezuivel of voor te leveren aan de zuivelindustrie of rechtstreeks aan de consument:

C37	De melk moet afkomstig zijn van dieren die klinisch gezond zijn,	A
C38	De melk mag niet afkomstig zijn van met diergeneesmiddelen behandelde dieren waarbij de wachttermijn voor de melk nog niet verstreken is.	A
C39	De eerste melkstralen van elk dier worden visueel beoordeeld en verwijderd.	B
C40	Alle melk geleverd aan levensmiddelenbedrijven is onderworpen aan de reglementering betreffende de officiële bepaling van kwaliteit en samenstelling van rauwe melk. Minstens tweemaal per maand wordt een representatief monster genomen dat door een geaccrediteerd labo moet onderzocht worden op kiemgetal en remstoffen.	A
C41	Als u alle melk zelf verwerkt of rechtstreeks verkoopt aan de consument en bijgevolg geen melk levert naar een melkverwerkend bedrijf, moet u zelf instaan voor de uitvoering van de analyses. ✓ laat het kiemgetal minstens 2 keer per maand controleren	A
C42	Pas aangekochte dieren en zieke dieren worden afzonderlijk of op het einde gemolken.	B
C43	Q-koorts: De voorschriften met betrekking tot de Q-koorts worden nageleefd. ✓ Er gebeurt tweemaandelijks monitoring van de tankmelk ✓ De melk van positieve bedrijven wordt gepasteuriseerd, (bedrijven waar de Coxiella burnetii bacterie werd vastgesteld). Als er gevaccineerd wordt, moet er niet gepasteuriseerd worden. ✓ Er gebeurt een verplicht abortus onderzoek	A
De Q-koorts monitoring gebeurt door het FAVV of door de Interprofessionele Organismen in opdracht van het FAVV.		

5.6.3. Melkers en bedieners van de melkinstallatie

C44	Dragen propere en aangepaste melkkleding	B
C45	Wassen zorgvuldig de handen vooraleer te starten met melken en herhalen dit indien nodig,	B
C46	Zorgen ervoor dat de uier en de spenen schoon zijn.	A

5.7 Reglementering voor rechtstreekse verkoop aan de consument

Indien u rechtstreeks aan de consument melk verkoopt dan zijn daar bijkomende bepalingen voor van toepassing.

5.7.1. Registratie van de activiteit

Als u op uw bedrijf rechtstreeks aan de consument rauwe melk (d.i. melk die geen hittebehandeling heeft ondergaan) verkoopt, dan moet u deze activiteit laten **registreren** bij uw PCE met de onderstaande code.

Activiteitscode	Activiteit	Productcode
24132011	directe verkoop aan de consument in het melkproductiebedrijf	0

Het betreft enkel de verkoop van de op het bedrijf zelf geproduceerde melk. Indien u melk aankoopt bij derden dan valt dit niet onder deze sectorgids.

5.7.2. Goede praktijken bij verkoop van rauwe melk

5.7.2.1.Eventuele recipiënten

C47	Indien u zelf recipiënten voorziet (vb. plastic flessen, plastic bekertjes), vraag dan een “verklaring van overeenstemming” aan de leverancier van de recipiënten. Dat bewijst dat de recipiënten geschikt zijn voor levensmiddelen.	B
C48	Bewaar de recipiënten op een propere en goed onderhouden plaats.	B

5.7.2.2.Manipulatie van de melk in recipiënten

C49	De tapkraan of het materiaal dat gebruikt wordt om een recipiënt te vullen, is steeds proper.	B
Via een tapkraan: Zorg ervoor dat deze steeds proper is. Via een lepel: deze wordt voor en na elke manipulatie gespoeld, en minstens om de 3 dagen gereinigd. Indien er langer dan 3 dagen geen gebruik gemaakt wordt van deze lepel, wordt deze zo bewaard dat geen verontreiniging mogelijk is.		

5.7.2.3. Reinigen en ontsmetten

C50	Ontsmet de voorwerpen die in contact komen met de melk regelmatig, en afgestemd op het gebruik. Gebruik alleen toegelaten ontsmettingsmiddelen. Spoel na het ontsmetten na met drinkbaar water. (zie de lijst van de toegelaten producten op de website van de FOD Volksgezondheid: www.health.fgov.be > milieu > chemische stoffen > biociden > lijst van toegelaten biociden)	B
C51	Gebruik water dat aan de reinigingsnormen voldoet (vb. leidingwater). Zie punt C36 voor de normen.	A

5.7.2.4. Persoonlijke hygiëne

C52	Leg een goede persoonlijke hygiëne aan de dag wanneer u rauwe melk hanteert om contaminatie ervan te voorkomen: draag propere verzorgde kleding, was vooraf zorgvuldig uw handen, eet niet of rook niet.	B
-----	--	---

5.7.2.5.Traceerbaarheid en registratie

C53	Noteer en bewaar minimum 6 maanden: - de niet-conforme temperatuursindicaties + correctieve acties - Klasseer alle analyseverslagen chronologisch.	B
-----	--	---

5.8 Bijlagen bij kleine herkauwers en hertachtigen

- 5.8.1 Bijlage C1 Register van het beslag
- 5.8.2 Bijlage C2 Omzendbrief VKI van het FAVV van 19/8/2009
- 5.8.3 Bijlage C3 VKI-document schapen en geiten
- 5.8.4 Bijlage C4 Verplaatsingsdocument

5.8.1 Bijlage C1

REGISTER VAN HET BESLAG

R1 : ADMINISTRATIEVE GEGEVENS

DATUM

BESLAG	BESLAGADRES	GEOGRAFISCHE COORDINATEN
XXXX - XXXXXX	Straat + nummer Postcode + gemeente Postgemeente	X-coördinaat : Y-coördinaat :
Taal : NL / FR / DE		

BESLAGACTIVITEIT		
Beslag actief voor de volgende diersoort(en) :		
Type en ras van de aangeduide diersoort(en) :		
TYPE ¹	SCHAPEN	HERTACHTIGEN
Vlees		
melk		
RAS ² (nutt. 2003)		

VERANTWOORDELIJKE Tel. : Fax. : GSM. : e-mail : geslacht : geboortedatum : bankrekening : BTW-nummer :	NAAM VERANTWOORDELIJKE STRAAT + NUMMER POSTCODE + GEMEENTE FUSIEGEMEENTE
---	---

¹ Aankruisen wat van toepassing is per diersoort: melk = melkproductie // vlees = vleesproductie; indien men binnen één diersoort zowel melk- als vleesliefert lieft, kruist men melk aan.

² Indien verschillende rassen gebruikt worden, dient aan elk ras een code gegeven te worden. (verplicht vanaf 01/01/2008).

BESLAG:

R2 : 15 DECEMBER TELLING

TELLING 15 december 2005	SCHAPEN	GEITEN	HERTACHTIGEN
Totaal aantal gemerkte dieren op het beslag			

TELLING 15 december 2006	SCHAPEN	GEITEN	HERTACHTIGEN
Totaal aantal gemerkte dieren op het beslag			

TELLING 15 december 20...	SCHAPEN	GEITEN	HERTACHTIGEN
Totaal aantal gemerkte dieren op het beslag			

TELLING 15 december 20...	SCHAPEN	GEITEN	HERTACHTIGEN
Totaal aantal gemerkte dieren op het beslag			

TELLING 15 december 20...	SCHAPEN	GEITEN	HERTACHTIGEN
Totaal aantal gemerkte dieren op het beslag			

R3 : REGISTER

BESLAG:

PAGINA

DIT REGISTER BETREFT : ☐ SCHAPEN ☐ GEITEN ☐ HERTACHTIGEN

	IDENTIFICATIE			INKOMEND			UITGAAND		
	OORMERKNUMMER ¹	A	HERMERKING ² B	DATUM IN ³	CODE IN ⁴	OORSPRONG ⁵	DATUM UIT ⁶	CODE UIT ⁷	BESTEMMING ⁸
1		 / /	 / /						
2		 / /	 / /						
3		 / /	 / /						
4		 / /	 / /						
5		 / /	 / /						
6		 / /	 / /						
7		 / /	 / /						
8		 / /	 / /						
9		 / /	 / /						
10		 / /	 / /						

R4 – REGISTER BIJ GEBRUK VAN BESLAGOORMERKEN (merking jonge slachtdieren)

BESLAG:PAGINA ...

DIT REGISTER BETREFT :

☐ SCHAPEN

☐ GEITEN

☐ HERTACHTIGEN

INKOMEND				
	OORMERKNUMMER(S) ¹	AANTAL	DATUM IN ²	CODE IN ³
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
9				
10				

UITGAAND				
	AANTAL	DATUM UIT ⁴	CODE UIT ⁵	BESTEMMING ⁶
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
9				
10				

REGISTER VAN HET BESLAG

Elke verantwoordelijke van kleine herkauwers dient een bedrijfsregister bij te houden

- ✓ Het register van het beslag omvat 2 onderdelen:

- Register fokdieren:

In dit register wordt elke kleine herkauwer, met uitzondering van de jonge slachtdieren, ingeschreven, hetzij op het moment van de merking, hetzij op het moment van aankoop.

Per diersoort dient er een apart register fokdieren (R3) bijgehouden te worden. De verscheidene pagina's worden genummerd.

- Register jonge slachtdieren:

In dit register worden de jonge slachtdieren ingeschreven. Onder jonge slachtdieren verstaat men dieren die, vóór de leeftijd van 12 maanden, rechtstreeks van het beslag van geboorte naar een binnenlands slachthuis afgevoerd zullen worden. Per diersoort dient er een apart register jonge slachtdieren (R4) bijgehouden te worden. De verscheidene pagina's worden genummerd.

- ✓ Het register dient gedurende minstens 5 jaar (ook na stopzetting van de activiteit) door de verantwoordelijke op het beslag bewaard te worden en moet bij elk verzoek van de bevoegde autoriteit kunnen voorgelegd worden.

HOE HET REGISTER CORRECT BIJHOUDEN?

- Voor elke diersoort dient een register bijgehouden te worden.
- Noteer op elke pagina het beslagnummer en het paginanummer.
- Bovenaan het register wordt aangekruist over welke diersoort (schapen, geiten of hertachtigen) het register handelt.
- Het inschrijven in het register gebeurt:
 - o chronologisch
 - o zonder openlaten van niet ingevulde lijnen
 - o zonder doorhalingen

Indien een fout gemaakt wordt, dient de hele regel doorstreept te worden en wordt een nieuwe regel begonnen waarin men verwijst naar de doorgehaalde regel.
- Binnen de 3 dagen na de gebeurtenis (merking, sterfte, afvoer,...) dient deze ingeschreven te zijn.
- Register Fokdieren:
 - o Voor elk dier wordt één regel gebruikt
 - o Identificatie: noteer het oormerknummer
 - o Inkomend: noteer datum, code IN en de oorsprong
 - o Uitgaand: noteer datum, code UIT en de bestemming
 - o Hermerking: noteer bij het oormerknummer datum en nummer van het beslagoomerk of enkel de datum van de hermerking (zie codes)
- Register jonge slachtdieren:
 - o Inkomend: noteer het oormerknummer, indien de nummers opeenvolgen kan men één regel gebruiken voor meerdere dieren (volgnummer van .. tot ...), het aantal, de datum en de code IN
 - o Uitgaand: noteer het aantal dieren dat vertrekt, datum, code UIT en de bestemming
 - o Hermerking: noteer bij inkomend het nieuwe beslagoomerk, datum en code IN;

Register Fokdieren (R3)¹ OORMERKNUMMER : landcode + 9 cijfers² HERMERKING : (bij verlies of onleesbaar zijn van een oormerk)- **Schapen en geiten :**

- o Bij onmiddellijke plaatsing van het besteld oormerk na ontvangst: noteer datum van plaatsing (B).
- o Bij latere plaatsing: u plaatst voorlopig een beslagoomerk. Noteer de datum (dag/maand/jaar) van plaatsing van het beslagoomerk (A) evenals het volgnummer van het beslagoomerk (A). Na ontvangst hermerking: noteer datum van plaatsing (B).

- **Hertachtigen :**

- o bij verlies of onleesbaar zijn van een oormerk wordt het dier volledig hermerkt door een volgend paar oormerken uit de voorraad aanwezig op het beslag.
- o De datum (dag/maand/jaar) van plaatsing van de oormerken evenals het oormerknummer worden in het register vermeld.

³ DATUM IN : voor op het bedrijf geboren dieren : maand/jaar van merking ;
iedere andere situatie: dag/maand/jaar .⁴ CODE IN : vermeld één van volgende codes

G = eerste merking van op het bedrijf geboren dieren

A = aankoop

I = invoer

IV = interne verhuis jonge slachtdieren naar fokdier

⁵ OORSPRONG: enkel invullen bij code A, code I en code IV

ingeval code A = nr. verplaatsingsdocument

ingeval code I:

- invoer vanuit EEG = nr. certificaat
- invoer vanuit derde landen = nr. certificaat + vermelding oorspronkelijk oormerk van land van oorsprong

ingeval code IV = volgnummer beslagoomerk

⁶ DATUM UIT : dag/maand/jaar⁷ CODE UIT: vermeld één van volgende codes

V = gewoon vertrek (verkoop)

VP = verkoop particulier (in dit geval moet geen verplaatsingsdocument opgesteld worden)

S = sterfte (datum uit = datum sterfte)

E = export

⁸ BESTEMMING: enkel invullen bij code V en code E:

ingeval code V = nr. verplaatsingsdocument

ingeval code E = nr. certificaat

REGISTER JONGE SLACHTDIJEN (R4)**ENKEL VOOR OP HET BEDRIJF GEBOREN DIJEN GEMERKT MET EEN BESLAGOOMERK**¹ OORMERKNUMMER : vermelding volgnummer - indien oplopend volgnummer :
volgnummer van ... tot ...² DATUM IN = bij 1^e merking : maand/jaar van merking
bij hermerking: dag/maand/jaar³ CODE IN: vermeld één van volgende code'sG = 1^e merking van geboren dieren

H = hermerken

⁴ DATUM UIT = dag + maand + jaar⁵ CODE UIT vermeld één van volgende codes

V = vertrek naar slachthuis

S = sterfte (datum uit = datum sterfte)

IV = interne verhuis slachtlam naar fokdier

⁶ BESTEMMING: enkel invullen bij code V en IV:

- ingeval code V = nr. verplaatsingsdocument
- ingeval code IV = melding nieuw geplaatst officieel oormerknummer

VERKOOP PARTICULIER.

Dit is de verkoop aan een persoon:

- van maximaal 2 dieren op eenzelfde ogenblik;
- die verklaart zelf geen beslag te hebben;
- die het dier koopt om voor persoonlijk gebruik te slachten;
- die het dier met een eigen vervoermiddel vervoert.

= in dit geval moet géén verplaatsingsdocument worden opgesteld

5.8.2 Bijlage C2

Federaal Agentschap
voor de Veiligheid
van de Voedselketen

Controlebeleid
S2

AC - Kruidtuin
Food Safety Center
Kruidtuinlaan 55
B-1000 Brussel
Tel.: 02 211 82 11
Fax: 02 211 86 30

info@favv.be
www.favv.be

Aan:

- de beroepsverenigingen van de veehandelaars, veehouders en slachthuizen
- de exploitanten van slachthuizen (herkauwers)
- de beroepsverenigingen van dierenartsen
- de dierenartsen belast met de epidemiologische bewaking van de rundveehouderijen.

Correspondent : Griet De Smedt
Toestelnummer : 02/211.85.90
E-mail : griet.desmedt@favv.be

Uw brief van : Uw kenmerk : Ons Kenmerk : Bijlagen : Datum :
PCCB/GDS/337084 4 19/08/2009
Versie 2

Betreft : Informatie over de voedselketen – runderen, schapen, geiten.

Geachte Mevrouw, Mijnheer,

De Europese regels in verband met de voedselketen zijn voor een belangrijk deel vastgelegd in de Verordeningen van het zgn. 'hygiënepakket'. Dat wil zeggen dat deze regels rechtstreeks van toepassing zijn voor alle ondernemers in de voedselketen, ook de veehouders. Ze leggen op dat de veehouders voor elk dier/elke groep dieren dat/die ze naar het slachthuis sturen aan de slachthuisexploitant *informatie over de voedselketen* (korter: *voedselketeninformatie* of *VKI*) dienen te bezorgen. Omgekeerd, mogen slachthuisexploitanten geen dieren tot het terrein van het slachthuis toelaten zonder dat ze beschikken over informatie over de voedselketen.

De veehouder dient daartoe de nodige gegevens bij te houden in zijn bedrijfsregisters en deze gegevens over te maken aan de slachthuisexploitant. De slachthuisexploitant dient de informatie te gebruiken om zijn beleid mee te voeren: het al of niet aanvaarden van de dieren, het nemen van bijzondere voorzorgen bij het slachten, ... Het FAVV tenslotte ziet toe op de aanwezigheid en de geldigheid en betrouwbaarheid van de informatie.

Voor de varkenssector is het VKI-systeem reeds van toepassing sedert 1 januari 2008, voor de paarden- en kalvesector sedert 1 januari 2009. Voor de volwassen runderen², schapen en geiten moet dit systeem volledig operationeel zijn tegen 31 december 2009.

Onze opdracht is te waken over de veiligheid van de voedselketen en de kwaliteit van ons voedsel, ter bescherming van de gezondheid van mens, dier en plant.

¹ Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage I, deel A, III, punten 7 en 8)
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. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage II, sectie III)
Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage I, sectie I, hoofdstuk II, A en sectie II, hoofdstuk II)
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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2002 en (EG) nr. 882/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004. Publicatieblad van de Europese Unie, L 338 van 22.12.2005. (artikel 1 en bijlage I)
Verordening (EG) nr. 2076/2005 van de Commissie van 5 december 2005 tot vaststelling van overgangsregelingen voor de uitvoering van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004, (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004. Publicatieblad van de Europese Unie, L 338 van 22.12.2005. (artikel 8)
² Onder volwassen runderen wordt verstaan: runderen ouder dan 12 maanden.

De informatie over de voedselketen dient, overeenkomstig de Europese regels, in het bijzonder betrekking te hebben op:

- de status van het bedrijf of de regio van herkomst van de dieren op het vlak van de diergezondheid;
- de gezondheidsstatus van de dieren;
- de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is;
- de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen;
- indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen;
- de relevante verslagen over de resultaten van eerdere ante mortem- en post mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts;
- de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen, en
- de naam en het adres van de dierenarts die normaliter diensten verleent aan het bedrijf van herkomst.

De slachthuisexploitant is gehouden de voedselketeninformatie op te vragen bij diegenen die de dieren ter slachting aanbieden.

In principe dient de voedselketeninformatie uiterlijk 24 uur op voorhand bij het slachthuis toe te komen.

Er wordt evenwel toegestaan dat de voedselketeninformatie tegelijk met de dieren toekomt op het slachthuis als de dieren niet rechtstreeks van de veehouderij naar het slachthuis worden gestuurd. Concreet: als de dieren via bv. een veemarkt of een verzamelcentrum naar het slachthuis worden gestuurd, mag de voedselketeninformatie de dieren vergezellen en hoeft ze niet 24 uur op voorhand in het slachthuis aanwezig te zijn.

Als er tussen de veehouder en het slachthuis een tussenhandelaar is opgetreden, is deze verantwoordelijk voor het binnen de voorziene periode doorgeven van de voedselketeninformatie aan het slachthuis.

Indien de slachthuisexploitant na de beoordeling van de voedselketeninformatie beslist om de dieren voor slachting te aanvaarden, moeten de gegevens onmiddellijk ter beschikking worden gesteld van de officiële dierenarts. Voorafgaand aan de ante mortemkeuring (onderzoek van het levende dier vóór de slachting) dient de officiële dierenarts in kennis te worden gesteld van alle informatie die kan duiden op een (gezondheids)probleem bij het dier/de groep dieren dat een invloed kan hebben op de voedselveiligheid.

Wanneer een dier bij het slachthuis aankomt zonder informatie over de voedselketen, dient de slachthuisexploitant onmiddellijk de officiële dierenarts daarover in te lichten. Het dier mag niet worden geslacht zolang de officiële dierenarts daarvoor geen toestemming heeft gegeven en de informatie dient alsnog binnen 24 uur na aankomst van het dier in het slachthuis toe te komen.

Praktische toepassing

Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2074/2005³ dient het FAVV mede te delen welke informatie door de veehouder minimaal aan het slachthuis dient te worden bezorgd. In de bijgaande tabellen (bijlage 1 voor runderen en bijlage 2 voor schapen en geiten) vindt u een opsomming van en verduidelijking bij de minimale te verstrekken informatie. Bij de opmaak van deze tabellen werd rekening gehouden met het advies van het Wetenschappelijk Comité van het FAVV⁴ en de opmerkingen van de beroepsorganisaties van veehouders, veehandelaars, slachthuizen en dierenartsen. Indien u over deze minimale informatie of de inhoud van de bijlagen 1 en 2 twijfels mocht hebben, dan kan u bijvoorbeeld bij uw dierenarts te rade te gaan.

De wijze van gegevensoverdracht (op papier, onder elektronische vorm) is vrij. Indien niet gekozen wordt voor een gegevensoverdracht langs elektronische weg, dient als volgt te worden gehandeld:

1. voor runderen: op de achterkant van het paspoort dient een zelfklever te worden aangebracht waarop wordt aangeduid of er al dan niet relevante informatie te melden valt. ~~Deze zelfklevers kunnen worden bekomen bij DGZ en ARSIA.~~
Enkel in het geval er effectief relevante informatie te melden valt, dient bijkomend het in bijlage 3 toegevoegde modelformulier te worden ingevuld en 24 uur op voorhand te worden bezorgd aan het slachthuis.
2. voor schapen en geiten: ~~het in bijlage 4 toegevoegde modelformulier dient te worden gebruikt, op de achterzijde van het exemplaar van het verplaatsingsdocument dat bestemd is voor de losplaats (m.n. het slachthuis) dient een zelfklever te worden aangebracht waarop wordt aangeduid of er al dan niet relevante informatie te melden valt.~~
~~Enkel in het geval er effectief relevante informatie te melden valt, dient bijkomend het in bijlage 4 toegevoegde modelformulier te worden ingevuld en 24 uur op voorhand te worden bezorgd aan het slachthuis.~~

De zelfklevers (zelfde model voor runderen, schapen en geiten) kunnen worden bekomen bij DGZ en ARSIA.

Gezien middels de papieren informatiestroom de 24-uurregel moeilijker kan worden nageleefd, zal op termijn de elektronische communicatie de enige methode vormen waarmee aan de bepalingen van de Verordeningen geheel kan worden voldaan.

De vermelde formulieren zijn ook onder elektronische vorm beschikbaar via de FAVV-website (www.favv.be). Om te garanderen dat de gegevens voldoende actueel zijn, zijn de formulieren maximum 7 dagen geldig. Indien evenwel in de periode van de geldigheidsduur van de voedselketeninformatie nieuwe behandelingen of analyses zouden zijn uitgevoerd en/of ziektes of abnormale sterfte zouden zijn vastgesteld, dient een nieuwe voedselketeninformatie te worden opgesteld en te worden overgemaakt aan het slachthuis.

De manier waarop de slachthuisuitbater op zijn beurt de voedselketeninformatie aan de officiële dierenarts aanbiedt, is eveneens vrij. Met het oog op een vlot verloop van de keurings- en slachtwerkzaamheden, is het evenwel gewenst dat in elk slachthuis de voedselketeninformatie op een uniforme wijze aan de officiële dierenarts wordt voorgelegd. Daartoe dienen in elk slachthuis concrete afspraken te worden gemaakt tussen de exploitant en de officiële dierenarts⁵.

³ 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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2002 en (EG) nr. 882/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004.

⁴ Advies 2009-03 dd. 23.01.2009. Melding door de veehouders van gegevens aan het slachthuis in het kader van de voedselketeninformatie over runderen ouder dan 12 maanden en over schapen en/of geiten (dossier Sci Com 2008/22). Zie website FAVV.

⁵ Verordening (EG) nr. 854/2004: "De lidstaten zorgen ervoor dat de exploitanten van een bedrijf de bevoegde autoriteit alle nodige assistentie verlenen bij de uitvoering van de officiële controles. Met name: ... stellen zij alle documentatie en registers beschikbaar die in het kader van deze verordening zijn

De bewaartijd van de gegevens bedraagt 2 jaar voor de slachthuizen en 5 jaar voor de veehouders⁶.

Als een dier via tussenpersonen (al of niet via een markt) wordt verhandeld, dient elke tussenpersoon/handelaar de voedselketeninformatie op te vragen bij elke vorige houder en de voedselketeninformatie desgevallend aan te vullen. In elk geval dient de gehele periode waarover voedselketeninformatie vereist is, afgedekt te zijn door de finaal aan het slachthuis bezorgde informatie. Deze periode varieert naargelang het type informatie waarover het gaat: ziektes, sterfgevallen, behandelingen, ... (zie bijlage 1 en 2).

Intracommunautair handelsverkeer

Voor wat betreft het intracommunautair handelsverkeer, geldt het volgende:

1. voor het verzenden van runderen, schapen en geiten uit een EU-Lidstaat naar een in België gelegen slachthuis worden de bevoegde autoriteiten van de Lidstaten van waaruit de dieren naar België worden verzonden, op de hoogte gebracht van het Belgische modelformulier met de vraag dit op te leggen aan de exporteurs naar België. Totdat communautaire of formele bilaterale afspraken met de betrokken lidstaten gemaakt worden, zullen in een overgangsperiode ook de formulieren van het land van verzending aanvaard worden.
2. voor het verzenden van runderen, schapen en geiten uit België naar een in een andere EU-Lidstaat gelegen slachthuis, wordt het formulier van het land van bestemming gebruikt. De formulieren, evenals specifieke begeleidende of overgangsmaatregelen, zullen, zodra gekend, op de FAVV-website kenbaar worden gemaakt. Bij afwezigheid van specifieke regels, kan de Belgische aanpak worden toegepast.

Hoogachtend,

Herman Diricks (get.),
Directeur-generaal

Enkel de materies waarvoor het FAVV bevoegd is, zijn opgenomen in dit document. Het heeft louter een informatief karakter en is niet bedoeld om de wetgeving terzake te vervangen. De wettelijke bepalingen waarnaar verwezen wordt, blijven in alle gevallen van toepassing. De algemene gebruiksvoorwaarden en disclaimer, vermeld op de website blijven uiteraard ook van toepassing op dit document.

De meest actuele gegevens vindt u op de website van het FAVV. Omdat de website geen vaststaand gegeven is, geven we geen directe hyperlinks op.

Om het zoeken te vergemakkelijken kan u:

- de zoekmotor gebruiken, of
- het trefwoordenregister gebruiken, of
- zoeken in de rubriek «Beroepssectoren».

In dit document zijn enkel de laatste wijzigingen aangeduid zodat u kan terugkoppelen naar de vorige versie. Deze wijzigingen zijn in rood weergegeven, toevoegingen zijn onderlijnd en schrappingen doorstreept.

Historiek van dit document :

Versie 1 - 19-08-2009

Versie 2 - 24-11-2009

voorgeschreven of door de bevoegde autoriteit noodzakelijk worden geacht om de situatie te kunnen beoordelen." (art. 4, punt 1)

⁶ Koninklijk besluit van 14 november 2003 betreffende autocontrole, meldingsplicht en traceerbaarheid in de voedselketen. (artikel 11)

Bijlage 2: door de houder van schapen en geiten minimaal te verstrekken informatie.

Verordening (EG) 853/2004.	Minimale gegevens.	Verwijzing naar het modelformulier (cfr. bijlage 4).
1. de status van het bedrijf van herkomst of de regionale gezondheidsstatus van de dieren	Zie punt 5.	/
2. de gezondheidsstatus van de dieren	Zie punt 4.	/
3. de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is	• Wat dient gemeld te worden? Vermelding van de namen van: - <u>alle</u> toegediende geneesmiddelen, en - <u>alle</u> voederadditieven met een verplichte wachttijd (met name de gemedicineerde diervoeders) + de data of periodes van toediening + de duur van de wachttijden (uitgedrukt in dagen). • Over welke periode dienen de gegevens te handelen? - voor in groep vetgemeste dieren (mestlammeren): de volledige mestperiode (van spenen tot slachten) - voor individueel gehouden dieren: de periode van 28 dagen voor de slachting. Indien geneesmiddelen werden toegediend met een wachttijd die langer is dan 28 dagen bedraagt de duur van de meldingsperiode: de wachttijd van het geneesmiddel + 14 dagen.	Deel 2, 1.
4. de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen	• Wat dient gemeld te worden? 1. De bij de ter slachting aangeboden dieren vastgestelde ziekte tekens en aandoeningen. Bijvoorbeeld: - algemene ziekte tekens (uitputting, vermagering, geen eetlust, groeiachterstand, ...) - zenuwstoornissen (verlammingen, evenwichtsstoornissen, ...) - ademhalingsstoornissen (versnelde ademhaling, neusvloeit, hoesten bij meerdere dieren, ...) - bewegingsstoornissen (kreupelheid, gezwollen gewrichten, ...) - huidletsels (abscessen, wonden, haaruitval, gezwollen, ...) - spijsverteringsstoornissen (diarree, ...) - abortus bij meerdere dieren of verhoging van het aantal abortusgevallen - uierontsteking - productieverlies (afname dagelijkse gewichtsaanzet, melkproductiedaling, ...) - sterfte op de houderij. 2. Indien gekend: vermelding van diagnoses en/of ziekteverwekkers (bv. gekend op basis van de analyses uitgevoerd in het kader van een zoönotische monitoring). • Wanneer dienen ziekte- en sterfgevallen gemeld te worden? Ziekte tekens en sterfgevallen dienen enkel te	Deel 2, 2.

	worden gemeld in de volgende omstandigheden: 1. voor ziektegevallen: - voor in groep vetgemeste dieren (mestlammeren): de ziektegevallen die een groepsbehandeling hebben vereist - voor individueel gehouden dieren (bv. fok-oaien): elk ziektegeval. 2. voor sterfgevallen: de melding van sterfgevallen heeft alleen betrekking op in groep vetgemeste dieren (mestlammeren). Volgende drempelwaarden gelden voor de verplichte melding: - voor loten (een lot = met het oog op afmesting in groep gehouden dieren) van 1 tot 20 dieren: melding vanaf 2 sterfgevallen gedurende de volledige mestperiode (van spenen tot slachten) - voor loten van 21 tot 99 dieren: melding vanaf 3 sterfgevallen gedurende de volledige mestperiode - voor loten vanaf 100 dieren: indien het sterfte% voor het hele lot meer dan 3% bedraagt gedurende de volledige mestperiode, dient dit te worden gemeld aan het slachthuis. • Over welke periode dient deze informatie te handelen? - voor in groep vetgemeste dieren (mestlammeren): de volledige mestperiode (van spenen tot slachten) - voor niet in mestloten gehouden dieren: de volledige levensduur van de dieren.	
5. indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen	• Wat dient gemeld te worden? De conclusies van <u>laboratoriumonderzoeken</u> (bv. uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) naar pathogenen, chemische stoffen en contaminanten (bv. dioxine, cadmium). • Welke pathogenen zijn relevant? Hieronder volgt een niet limitatieve lijst van pathogenen die overdraagbaar zijn naar de mens: - bacteriën: <i>Mycobacterium bovis</i> (tuberculose), <i>Brucella</i> spp., <i>Salmonella</i> spp., zoönotische <i>Escherichia coli</i>, <i>Yersinia enterocolitica</i>, <i>Yersinia pseudotuberculosis</i>, <i>Campylobacter</i> spp., <i>Coxiella burnetii</i>, <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Bacillus anthracis</i>, toxinen van <i>Clostridium botulinum</i>, <i>Staphylococcus aureus</i> (inbegrepen MRSA), <i>Clostridium perfringens</i> drager van het gen cpe, <i>Chlamydia</i> - parasieten: <i>Toxoplasma gondii</i>, <i>Cryptosporidium parvum</i>, <i>Giardia intestinalis</i> - niet-conventionele overdraagbare agentia: BSE. NB: in het kader van de melding van voedselketen-informatie aan het slachthuis, is het niet verplicht al de hierboven vermelde pathogenen te laten opsporen. In geval testen werden uitgevoerd, dienen de conclusies wel aan het slachthuis te worden meegedeeld.	Deel 2, 3.

6.	de relevante verslagen van slachthuizen over de resultaten van eerdere ante mortem- en post mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts	• Wat dient gemeld te worden? Niets. De terugkoppeling van de keuringsresultaten zal gebeuren via Beltrace. Meteen zullen de slachthuizen de keuringsresultaten van eerder geslachte dieren ook langs die weg kunnen raadplegen.	/
7.	de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen	• Wat dient gemeld te worden? 1. De aanvoerdatum op het bedrijf / opzetdatum van de dieren die naar het slachthuis worden verzonden. 2. de reden van de slachting, indien deze anders is dan het slachtrijp zijn van het dier / de dieren.	Deel 2.
8.	naam en adres van de dierenarts die normaliter het bedrijf van herkomst diensten verleent	• Wat dient gemeld te worden? Verplicht: naam, adres en telefoonnummer van de bedrijfsdierenarts. Indien mogelijk: e-mail (of faxnummer) van de bedrijfsdierenarts.	Deel 1, 2.
9.	/	1. De contactgegevens van de veehouderij: Verplicht: - naam en telefoonnummer van de verantwoordelijke - adres van het beslag - beslagnummer. Indien mogelijk: e-mail (of faxnummer) van de verantwoordelijke. 2. Het aantal schapen / geiten dat naar het slachthuis wordt verzonden en de oormerknummers. 3. De geplande datum waarop de schapen / geiten naar het slachthuis zullen worden gestuurd.	Deel 1, 1. Deel 2. Deel 2.

5.8.3 Bijlage C3

VOEDSELKETENINFORMATIE SCHAPEN EN GEITEN																		
DEEL 1 – INFORMATIE PRODUCENT EN BEDRIJFSDIERENARTS																		
1. PRODUCENT																		
NAAM VERANTWOORDELIJKE																		
ADRES BESLAG		CODE BESLAG																
		TEL																
E-MAIL		FAX																
2. BEDRIJFSDIERENARTS																		
NAAM																		
ADRES		TEL																
		FAX																
E-MAIL																		
DEEL 2 – INFORMATIE OVER DE SCHAPEN/GEITEN																		
AANTAL DIEREN VOOR SLACHTING		VOORZIENE DATUM VAN VERTREK																
REDEN VAN SLACHTING		OPZETDATUM																
OORMERKNUMMERS																		
1. GENEESMIDDELEN EN VOEDERADDITIEVEN																		
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 50%;">NAAM GENEESMIDDEL / VOEDERADDITIEF</th> <th style="width: 25%;">DATUM OF PERIODE VAN TOEDIENING</th> <th style="width: 25%;">DUUR WACHTTIJD (in dagen)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>				NAAM GENEESMIDDEL / VOEDERADDITIEF	DATUM OF PERIODE VAN TOEDIENING	DUUR WACHTTIJD (in dagen)												
NAAM GENEESMIDDEL / VOEDERADDITIEF	DATUM OF PERIODE VAN TOEDIENING	DUUR WACHTTIJD (in dagen)																
2. PROBLEMEN VASTGESTELD IN DE STAL																		
STERFTE	JA ☐	NEE ☐	INDIEN JA, VASTSTELLINGEN / OORZAAK (indien gekend): 															
ZIEKTE	JA ☐	NEE ☐	INDIEN JA, VASTSTELLINGEN / OORZAAK (indien gekend): 															
3. ONDERZOEKEN UITGEVOERD IN HET KADER VAN DE VOEDSELVEILIGHEID																		
ER WERDEN ONDERZOEKEN UITGEVOERD MET EEN BELANG VOOR DE VOEDSELVEILIGHEID JA ☐ NEE ☐																		
INDIEN JA, SOORT ONDERZOEK EN ANALYSERESULTATEN:																		
SOORT ONDERZOEK		ANALYSERESULTAAT																
IK VERKLAAR DAT IK EEN NIEUWE VKI-VERKLARING ZAL AFLEVEREN INDIEN IN DE PERIODE VAN DE GELDIGHEIDSDUUR VAN DEZE VKI-VERKLARING NIEUWE BEHANDELINGEN OF ANALYSES Zouden ZIJN UITGEVOERD EN/OF ZIEKTES OF ABNORMALE STERFTE Zouden ZIJN VASTGESTELD. IK VERKLAAR DAT DEZE VERKLARING VOLLEDIG IS EN DAT ALLE WACHTTIJDEN WERDEN GERESPECTEERD.																		
HANDTEKENING PRODUCENT		DATUM																
DEEL 3 – SLACHTHUIS – CONTROLE EN GOEDKEURING																		
IK AANVAARD DEZE DIEREN VOOR HET SLACHTEN JA ☐ JA, ONDER VOORWAARDEN ☐																		
OPMERKINGEN																		
HANDTEKENING VERANTWOORDELIJKE SLACHTHUIS		DATUM																
DEEL 4 – FAVV – CONTROLE : VKI GECONTROLEERD																		
HANDTEKENING OFFICIËLE DIERENARTS		DATUM																
Formulier afdrukken Verzenden per e-mail Blanco VERSIE 1_09.06.2009																		

5.8.4 Bijlage C4

Kleine herkauwers en hertachtigen – verplaatsingsdocument

Verplaatsingsdocument
Schapen, Geiten en Hertachtigen

Agence Fédérale pour la Sécurité de la
Nourriture et l'Environnement

1

Documentnummer⁹
...../...../.....

BIJLAGE VII

2

A. VERVOERDER

Registratie nr vervoerder ¹: BE Nummerplaat voertuig:

3

B. LADEN

Sanitelinummer laadplaats ⁴:
Verantwoordelijke (naam + voornaam):
Adres laadplaats

4

C. LOSSEN

Sanitelinummer losplaats ²:
Verantwoordelijke (naam + voornaam):
Adres losplaats ³ (of exportcertificaatnr⁵)

5

5. VERPLAATSTE DIEREN (VOOR ÉÉNZEELFDE VERPLAATSING)

Diersoort: Totaal aantal ⁵: waarvan aantal jonge slachtdieren ⁶:

INDIVIDUELE OORMERKNUMMERS VERMELDEN (NIET VOOR DE BLAUWE OORMERKEN)

1)	2)	3)	4)
5)	6)	7)	8)
9)	10)	11)	12)
13)	14)	15)	16)
17)	18)	19)	20)
21)	22)	23)	24)
25)	26)	27)	28)
29)	30)	31)	32)

Datum:/...../20..... Uur:

Handtekening verantwoordelijke van de laadplaats
3

Handtekening vervoerder
6

Datum:/...../20..... Uur:

Handtekening verantwoordelijke van de losplaats
4

6. Broeierijen

Alle bepalingen die verband houden met broeierijen, zijn aangeduid met een code "X" en oplopend nummer.

6.1. Bedrijfsregistratie

X1	De broeierij beschikt over een <u>zoötechnische erkenning</u>, afgeleverd door de gewesten: ✓ Vanaf 1.000 broedeieren ✓ voor loopvogels vanaf 250 broedeieren. Aan de zoötechnische erkenning is een nummer gekoppeld, bestaande uit "BE" gevolgd door 4 cijfers. Voor <u>Vlaanderen</u> kan die aanvraag via internet online aangevraagd worden via www.Vlaanderen.be > Landbouw en Visserij > Dier > Pluimvee & konijnen > Aanvraag erkenning broeierij. Voor <u>Wallonië</u> is dit terug te vinden op de site van SPW (Service Public de Wallonië, website: http://agriculture.wallonie.be)	A
X2	De broeierij beschikt over de sanitaire toelating voor deze activiteit.	A
X3	Een recente bedrijfsplattegrond met de noodzakelijke gegevens is aanwezig. ✓ Deze bedrijfsplattegrond moet minimaal volgende <u>locaties</u> aanduiden: • hygiënesluis, • laad- en losplaats, • eiersorteerplaats, • eierontvangst- en/of bewaarlokaal, • ontsmettingslokaal, • voorbroedlokaal, • overleg ruimte, • uitkomstlokaal, • afraaplokaal, • kuikenlokaal, • waslokaal. ✓ Moet eveneens vermeld worden: • de bedrijfsgrenzen, • alle toegangen tot het bedrijf, • de opslag- en aanbiedingsplaats van het destructiemateriaal. • de gebruikelijke loop- en rijroutes Het moet voor bezoekers duidelijk zijn waar ze zich moeten melden.	A

6.2. Identificatie en registratie van de dieren

X4	Per activiteitsdag houdt de broeierij een broedregister bij met minimaal volgende gegevens: ✓ Aantal ingelegde broedeieren per lot vermeerderingsdieren en per inlegdatum ✓ Bestemming klare eieren, met datum en aantal ✓ Datum uitkomst, uitkomstresultaten per lot vermeerderingsdieren en geconstateerde anomalieën	A
----	---	---

	✓ Eventuele behandelingen van de ééndagskuikens - voorbeeld inenting, soort, dosis en methode en het lotnummer van de toegediende entstoffen ✓ Bestemming en hoeveelheid niet uitgekomen bebroede eieren en broeierijafval ✓ Bestemming kuikens per vermeerderingskoppel en datum van aflevering ✓ Eventueel het toegekend uniek lotnummer per afgeleverd lot (per hok) ✓ Eventuele opsplitsing hanen/hennen (sexen) ✓ Ras dieren ✓ Eventuele aangekochte ééndagskuikens en bestemming	
--	--	--

Het register of een outprint per uitkomsttag wordt gesigneerd door de bedrijfsdierenarts. Het register wordt gedurende vijf jaar na het afvoeren van de desbetreffende kuikens bewaard.

6.3. Dierengezondheid

Zie het hoofdstuk “dierenarts, geneesmiddelendepot en geneesmiddelenregister” uit het algemeen gedeelte.

Broeierijen moeten vrij zijn van *Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum*, *Salmonella Enteritidis*, *Salmonella Typhimurium*, *Salmonella Hadar*, *Salmonella Virchow*, *Salmonella Infantis* en *Salmonella Java*, aviaire influenza, Newcastle disease, *Mycoplasma gallisepticum* en *Mycoplasma méleagridis*.

6.4. Dierenwelzijn

X5	Er wordt diervriendelijk omgegaan met de kuikens.	B
X6	Er mogen enkel toegestane ingrepen op de kuikens uitgevoerd worden.	A

De lijst met toegestane ingrepen bij pluimvee kan u terugvinden in het hoofdstuk “pluimvee” onder “dierenwelzijn”.

6.5. Uitrusting en hygiëne

X7	De broeierij is zodanig afgesloten dat het betreden van de bedrijfsgebouwen enkel mogelijk is onder begeleiding van de broeier of zijn afgevaardigde.	B
X8	De bedrijfsgebouwen van een broeierij en het gebruik ervan is gebaseerd op het principe van éénrichtingsverkeer en bestaan minstens uit volgende van elkaar gescheiden lokalen: ✓ eierontvangst- en/of bewaarlokaal – ontvangen, sorteren en bewaren van de eieren kan in één lokaal gebeuren, ✓ ontsmettingslokaal, ✓ voorbroedlokaal, ✓ uitkomstlokaal, ✓ afraap- en kuikenlokaal, ✓ waslokaal.	A
X9	De bedrijfsgebouwen, met uitzondering van het eierontvangst- en/of eierbewartlokaal en de kantoren, worden enkel betreden na gebruik van de hygiënesluis . De hygiënesluis bevindt zich aan de hoofdingang van de bedrijfsgebouwen en omvat minimaal: ✓ degelijk ingerichte handwasgelegenheid: een wasbak met stromend water, een afvoer, zeep, ontsmettingsmiddel en een propere of	A

	- wegwerp handdoek, ✓ schone, bedrijfseigen kleding en bedrijfseigen schoeisel bestemd voor personeel en bezoekers, ✓ visuele barrière waar personeel en bezoekers verplicht wisselen van schoeisel en kleding, ✓ douche en toilet.	
X10	De gebouwen dienen vogeldicht te zijn en moeten zo zijn ingericht dat knaagdieren normaliter niet kunnen binnendringen. Er worden geen huisdieren of landbouwhuisdieren toegelaten. Het houden van pluimvee op hetzelfde bedrijfsperceel is enkel toegestaan mits volledige scheiding, materieel en functioneel, tussen de verschillende categorieën.	A
X11	De loop- en rijroutes van en naar de broeierij zijn verhard.	A
X12	De opslag- en afhaalplaats voor broeierijafval bevindt zich op een vaste plaats op het bedrijf. De ophaling gebeurt bij activiteit minimaal wekelijks en wordt georganiseerd zonder de bedrijfsgebouwen te besmetten. Er is een brievenbus aanwezig of er is steeds iemand aanwezig bij het ophalen van het broeierijafval.	B
X13	Dagelijks worden de lokalen waarin werkzaamheden hebben plaatsgevonden gereinigd en ontsmet. Elke werkdag wordt een visuele controle uitgevoerd op de reinheid van de bedrijfslokalen en worden de bevindingen genoteerd in een register.	A
X14	De doeltreffendheid van de reiniging en ontsmetting van de broeierij en de inrichting wordt gecontroleerd middels een hygiënogram. Dat wordt uitgevoerd door DGZ/ARSIA ter gelegenheid van minimaal vier broeierijonderzoeken per jaar. Telkens wordt ook een controle uitgevoerd op Salmonella. Indien deze onderzoeken aantonen dat onvoldoende wordt gereinigd en ontsmet of indien Salmonella wordt aangetoond dienen onmiddellijk acties ondernomen te worden (<u>bijlage X1</u> (6.8.1)).	A
X15	Driemaandelijks wordt een monster genomen door de broeier voor bacteriologisch onderzoek op een mengstaal van dons en meconium, afkomstig van alle broedkasten, evenals een monster voor bacteriologisch onderzoek, bestaande uit een mengstaal van 10 liggenblijvers en 10 uitgeselecteerde kuikens, afkomstig van de verschillende op het ogenblik aanwezige tomen. De monsters worden overgemaakt aan DGZ of ARSIA voor analyse op Salmonella gallinarum/pullorum.	A
X16	Bij gebruik van putwater, wordt jaarlijks een wateronderzoek uitgevoerd (<u>bijlage X2</u> (6.8.2)).	A
X17	Aangevoerde broedeieren zijn afkomstig van ouderdierenbedrijven met een geldige sanitaire toelating (indien afkomstig uit België of een EG-lidstaat) of ingevoerd met een geldig invoercertificaat.	A
X18	Eieren van vermeederingspluimvee waarvan het resultaat van bacteriologisch onderzoek na officiële bemonstering door het FAVV positief is voor te bestrijden zoönotische Salmonella's (Salmonella enteritidis, Salmonella typhimurium, Salmonella hadar, Salmonella infantis en Salmonella virchow) mogen niet uitgebroed worden. Reeds ingelegde eieren geproduceerd na de datum van de staalname van het laatste negatief bacteriologisch onderzoek worden uit de broedkasten en de voorraad gehaald en vernietigd.	A
X19	De broedeieren worden opgehaald in nieuwe karton trays of gereinigde en ontsmette plastic trays of voorbroedladen.	A

	De voorbroedwagens of containers zijn gereinigd en ontsmet alvorens deze worden teruggebracht naar de ouderdierenbedrijven.	
X20	Alle broedeieren zijn gestempeld vóór de aankomst op de broeierij.	B
X21	De broedeieren worden op een hygiënisch verantwoorde manier op de voorbroedladen geplaatst. De broedeieren worden bij aankomst visueel of macroscopisch gecontroleerd op tekorten zoals vuilschaligheid, breuk, misvorming.	B
X22	Broedeieren worden uitsluitend per lot ingelegd. Er dient een deugdelijke administratie aanwezig te zijn waarbij de plaats van elke partij eieren in de broeierij op ieder ogenblik kan worden teruggevonden. Elke ingelegde partij broedeieren moet per herkomst en per inlegdatum visueel herkenbaar zijn.	A
X23	De hygiëne regels worden door de directie van de onderneming vastgelegd.	B
X24	Elke partij kuikens moet per herkomst visueel herkenbaar zijn.	A
X25	Op het einde van het broedproces worden de kuikens van het broeierijafval gescheiden. Niet levensvatbare kuikens worden uitgeselecteerd. Daarbij wordt diervriendelijk omgegaan met de kuikens.	B
X26	Er is een installatie voor het diervriendelijk doden van ééndagskuikens . Uitgeselecteerde kuikens worden op een diervriendelijke manier gedood met gebruik van aangepaste apparatuur. Om levende embryo's onmiddellijk te doden, wordt voor de destructie van al het afval van de broeierij gebruik gemaakt van mechanische apparatuur (zie 1). Toegestane methoden en voorwaarden voor het doden van kuikens zijn: ✓ mechanische apparatuur (1): • Dieren worden gedood door een apparaat met sneldraaiende, mechanisch aangedreven snijplaten, of met uitstulpingen in schuim. • De capaciteit van het apparaat is voldoende om alle dieren direct te doden, zelfs wanneer het om grote aantallen gaat. ✓ blootstelling aan kooldioxide: • Dieren worden in een ruimte gebracht met een zo hoog mogelijke concentratie kooldioxide, afkomstig van een bron van 100 % kooldioxide. • De dieren blijven in deze ruimte totdat zij dood zijn.	A
X27	De kuikens worden verpakt in verpakking voor éénmalig gebruik of in vóór hergebruik gewassen en ontsmette kuikenbakjes. De kuikenbakjes dienen droog te zijn.	B
X28	Alvorens kuikens op transport gaan, worden deze gestockeerd in het kuikenlokaal tot de kuikens voldoende opgedroogd zijn na de enting.	B
X29	Alleen bezoekers die voor de bedrijfsvoering strikt noodzakelijk zijn, zoals occasionele helpers, en die handelen overeenkomstig de voorschriften van de persoonlijke en bedrijfshygiëne, krijgen toegang tot de bedrijfsgebouwen.	B
X30	Elke bezoeker moet met naam en reden van het bezoek geregistreerd zijn in het bezoekersregister.	A

6.6. Transport

X31	Bij export of import en bij intracommunautaire handel is een lading broedeieren of ééndagskuikens vergezeld van een gezondheidscertificaat.	A
-----	---	---

	Dergelijk formulier wordt afgeleverd door het FAVV of door haar evenknie in een andere EU-lidstaat. Een kopie van dit document moet gedurende vijf jaar bewaard worden.	
--	--	--

6.7. Traceerbaarheid

De broeierijadministratie omvat:

Per ouderdierenbedrijf (beslagnummer) en per lot:
✓ Geboortedatum
✓ Merk
✓ Producent veevoeder
✓ Kopie van het beproevingsverslag van het meest recente onderzoek op alle serotypes Salmonella en Mycoplasma gallisepticum of meleagridis.
Aantal aangevoerde broedeieren per lot vermeerderingsdieren per datum
Uitgevoerde laboratoriumonderzoeken en de resultaten
Mogelijke bestemmingen van niet ingelegde broedeieren
Resultaten uitgevoerde hygiëneonderzoeken
Resultaten donsonderzoeken
Resultaten inlegvellenonderzoeken
Resultaten wateranalyses
Bezoekersregister
Klassement checklisten dagelijkse visuele controle van reinheid van gebouwen en opvolging te nemen verbeteracties
Logboek dagelijks klein onderhoud en te nemen acties

In het kader van traceerbaarheid dient de broeierij de gegevens bij te houden van alle producten die hij aankoopt en gebruikt en van alle producten die hij verkoopt of levert.

Bijlage X3 (6.8.3) geeft een overzicht van de formulieren en documenten waarnaar kan verwezen worden om de gevraagde gegevens te verstrekken.

Het volledige register van de broeierij omvat:

Toelatingen: sanitaire toelating, zoötechnische erkenning
Bedrijfsplattegrond
Broedregister
Facturen ontsmettingsmiddelen
Contract bedrijfsdierenarts en plaatsvervanger
Facturen verkoop ééndagskuikens
Formulier kaderend in meldingsplicht
analyseresultaten
Administratie autocontrole – auditrapporten en controlecertificaat

6.8 Bijlagen bij broeierijen

- 6.8.1 Bijlage X1 Hygiëneonderzoeken en Salmonellacontrole
- 6.8.2 Bijlage X2 Wateronderzoek
- 6.8.3 Bijlage X3 Overzichtregisters

6.8.1 Bijlage X1

Broeierijen – hygiëneonderzoeken en Salmonellacontrole

A. Doel

Naast de procescontrole wordt tevens voorzien in een systeemcontrole die bedoeld is om de hygiënestatus van de broeierij-infrastructuur (lokalen, apparatuur...) op een systematische wijze te controleren. Daartoe worden twee types onderzoeken voorgeschreven:

- 1) hygiëneonderzoek: is een microbiologische kwaliteitscontrole die inzicht verschaft in de hygiënetoestand van de broeierij;
- 2) Salmonellacontrole: bedoeld om na te gaan of de eventueel ingesleepte Salmonella's in de broeierij achterblijven en zich mogelijks binnen de broeierij verspreiden.

B. Hygiëne-onderzoeken

B.1 Frequentie

Eén maal per trimester wordt door DGZ/ARSIA een controle uitgevoerd op de hygiënetoestand in de broeierij en dit overeenkomstig de instructies van het FAVV.

B.2. Monstername

De monstername vindt onaangekondigd plaats op een niet-uitkomstdag.

De ruimten worden bemonsterd na ontsmetting, maar voor het hervatten van een volgende activiteit: alle oppervlakten dienen opgedroogd te zijn.

De monstername bestaat uit 50 afdrukken genomen met Rodac-plaatjes die gevuld

zijn:

- ✓ voor de bepaling van totaal kiemgetal: met een algemene voedingsbodem;
- ✓ voor de bepaling van schimmelgetal: met een specifieke schimmelbodem.

De afdrukken worden verdeeld over de lokalen en broedkasten.

B.3. Resultaten

Van elk lokaal of kast wordt een “lokaalgemiddelde” berekend.

Alle aangegeven onderdelen tellen mee voor het “broeierijgemiddelde”, dat wordt berekend door de gemiddelden van alle lokalen en kasten op te tellen en te delen door de som van het aantal lokalen en het aantal kasten.

Op basis van het aantal kolonievormende eenheden (kve) dat geteld wordt op de Rodac-plaatjes, wordt een score toegekend. De volgende score wordt gebruikt bij het aflezen van de Rodac-plaatjes na incubatie:

Totaal kiemgetal: aantal kolonievormende	Totaal schimmelgetal: Aantal kolonievormende	Code
---	---	------

eenheden (kve) op het rodacplaatje (16 cm ²)	eenheden (kve) op het rodacplaatje (16 cm ²)	
0	0	0
1 t.e.m. 15	1 t.e.m. 2	1
16 t.e.m. 50	3 t.e.m. 5	2
51 t.e.m. 160	6 t.e.m. 16	3
Meer dan 160	Meer dan 16	4
ontelbaar	ontelbaar	5

B.4. Beoordeling en actie

De beoordeling is gebaseerd op volgende twee aspecten:

- 1) het lokaalgemiddelde: het gemiddelde per lokaal of per kast mag niet hoger zijn dan 4, tenzij de monsternemer aangeeft dat tijdens de monsternamen dusdanige werkzaamheden werden uitgevoerd dat deze de uitslag beïnvloeden. Indien eenzelfde lokaal- of kastgemiddelde bij twee opeenvolgende hygiëne-onderzoeken boven 4 uitkomt, wordt dit als “onvoldoende” bestempeld.
- 2) het broeierijgemiddelde: zowel voor het totaal kiemgetal als voor het schimmelgetal wordt de volgende norm gehanteerd:

0 - 1:	uitstekend
1,1 - 2:	goed
2,1 - 2,5:	redelijk
2,6 - 2,9:	matig
3 en meer:	onvoldoende

De uitslag van het onderzoek wordt zonder verwijl meegedeeld aan de bevoegde dierenarts en aan de broeierijverantwoordelijke die deze uitslag in de broeierij-administratie bijhoudt.

Bij een ‘onvoldoende’ wordt de broeierij binnen de 14 dagen opnieuw op haar kosten onderzocht middels een uitgebreide controle en dit tot de resultaten bevredigend zijn. Het spreekt voor zich dat bij een score “onvoldoende”, corrigerende maatregelen dienen genomen te worden wat betreft R&O, om betere resultaten te bekomen. Zie hoofdstuk 1.5 “Uitrusting en hygiëne” voor goede praktijken wat betreft reiniging en ontsmetting.

C. Salmonella-onderzoek

C.1. Frequentie

Naar aanleiding van elk hygiëne-onderzoek wordt tevens een Salmonella-onderzoek uitgevoerd door DGZ/ARSIA.

C.2. Monsternamen

Het Salmonella-onderzoek bestaat uit een monsternamen van 60 swabs, verspreid over de verschillende lokalen.

C.3. Beoordeling en actie

Indien Salmonella geïsoleerd wordt moet het FAVV op de hoogte gebracht worden en moeten de volgende acties ondernomen worden:

- ✓ Grondige reiniging en ontsmetting van de bedrijfsgebouwen en de besmette lokalen in het bijzonder;
- ✓ Nieuw Salmonella-onderzoek + uitgebreid hygiëne-onderzoek binnen de maand na isolatie van Salmonella;
- ✓ Donsonderzoek van alle uitkomstkasten gedurende 4 weken ingeval een te bestrijden Salmonella gevonden wordt.

6.8.2 Bijlage X2

Broeierijen – wateronderzoek

Hieronder worden de volgende punten achtereenvolgens omschreven omtrent het jaarlijks uit te voeren wateronderzoek:

1. Frequentie;
2. Procedure staalname;
3. Onderzoekslaboratoria;
4. Resultaten en maatregelen.

1. Frequentie

Indien putwater als reinigingswater wordt gebruikt, dient er jaarlijks, per put een bacteriologisch onderzoek uitgevoerd te worden.

2. Procedure staalname

De exploitant van de broeierij is verantwoordelijk voor correcte uitvoering van de staalname.

Benodigdheden:

- ✓ Een steriele fles van 1 liter, afgesloten met een steriele dop (kurk of schroefdop). De fles moet voorzien zijn van een etiket waarop minstens de volgende gegevens genoteerd worden: naam en adres van het labo, naam van de klant, afnamepunt, soort water en datum van de staalname;
- ✓ Inzendformulier.

Praktische uitvoering van de staalname:

- ✓ De staalnemer draagt schone bedrijfskleding en wast en ontsmet zorgvuldig zijn handen alvorens de steriele fles en dop aan te raken;
- ✓ Het staal wordt zo proper mogelijk genomen aan een aftappunt;
- ✓ Sluit de fles af, droog de buitenkant en voeg bij de fles het inzendformulier.

Elke inzending moet vergezeld gaan van een ingevuld inzendformulier. De exploitant van de broeierij is verantwoordelijk voor het binnenbrengen van het staal op het laboratorium.

3. Onderzoekslaboratoria

De volgende laboratoria zijn gemachtigd om de onderzoeken uit te voeren:

- ✓ Elk laboratorium dat geaccrediteerd is voor het uitvoeren van drinkwateranalyses en erkend is door het FAVV.

4. Resultaten en maatregelen

De resultaten van de onderzochte criteria worden genoteerd op het beproevingsverslag dat de vermeldingen van het inzendformulier overneemt. Het document wordt gezonden naar de broeierij. De beproevingsverslagen worden gedurende vijf jaar op de broeierij bewaard.

	Norm	Tolerantie (toegestane afwijking)
Totaal kiemgetal	Max. 100.000 per ml	10 %
Totaal E. Coli	Max. 100 per ml	10 %
Fecale streptococci	Afwezig	Geen

Indien de bacteriologische normen boven de toegestane afwijking worden overschreden, dient:

- 1) overgeschakeld te worden op leidingwater;
- 2) de oorzaak van de bacteriële besmetting te worden opgespoord: daarbij is aandacht voor zowel de waterput(ten), de opslagtanks als de leidingen;
- 3) een nieuwe staalname om de bacteriologische kwaliteit van het water te bevestigen alvorens opnieuw overgeschakeld wordt op putwater.

6.8.3 Bijlage X3

Broeierijen – overzicht registers

In het kader van traceerbaarheid dient de broeierij de gegevens bij te houden van alle producten die hij aankoopt en gebruikt en van alle producten die hij verkoopt of levert. Onderstaande tabel geeft een overzicht van de formulieren en documenten waarnaar kan verwezen worden om de gevraagde gegevens te verstrekken.

Inkomende producten	Eén of meerdere van onderstaande formulieren en documenten
▪ Broedeieren	▪ Ophaalbonnen of leveringsbonnen ▪ Facturen of aankooporders ▪ Bij invoer het gezondheidscertificaat ▪ Broedregister
▪ Eëndagskuikens	▪ Ophaalbonnen of leveringsbonnen ▪ Facturen ▪ Bij invoer het gezondheidscertificaat
▪ Entstoffen	▪ Toedienings- en verschaaffingsdocumenten

Door middel van bovenstaande documenten en formulieren moeten minstens de volgende gegevens kunnen voorgelegd worden:

- hoeveelheid van het product (bijvoorbeeld: aantal aangevoerde broedeieren per lot vermeerderingsdieren per datum),
- ontvangst- of leveringsdatum,
- identificatie van de leverancier - fabrikant, vermeerderaar of transporteur (bijvoorbeeld vermeerderingsbedrijf X + adres)

Uitgaande producten	Eén of meerdere van onderstaande formulieren en documenten
▪ Eëndagskuikens	▪ Leveringsbonnen ▪ Facturen ▪ Aflever- en plaatsingsdocument (met uniek lotnummer) ▪ Broedregister
▪ Broedeieren	▪ Facturen ▪ Bij uitvoer het gezondheidscertificaat
▪ Consumptie-eieren	▪ Facturen

Door middel van bovenstaande documenten en formulieren moeten minstens de volgende gegevens kunnen voorgelegd worden:

- hoeveelheid van het product (bijvoorbeeld: aantal ééndagskuikens, eventueel uitgesplitst voor hennen en hanen),
- ontvangst- of leveringsdatum,
- identificatie van de afnemer (bijvoorbeeld opfokbedrijf / braadkippenbedrijf).

Andere gegevens	Eén of meerdere van onderstaande formulieren en documenten
▪ Aanwezigheid van aangifteplichtige ziekten	▪ Evaluatierapport van de bedrijfsdierenarts ▪ Formulieren meldingsplicht
▪ Resultaten relevante analyses	▪ Uitslagen van laboratoriumonderzoeken ▪ Uitslagen van hygiëneonderzoeken, donsonderzoeken, inlegvellenonderzoeken ▪ Wateronderzoeken
▪ Bezoek	▪ Bezoekersregister

7. Pluimvee

Hieronder worden de voorwaarden beschreven die van toepassing zijn op pluimveebedrijven, naast de algemene voorwaarden.

In principe vallen onder de term “pluimvee” de volgende diersoorten:

- ✓ kippen
- ✓ parelhoenders
- ✓ kalkoenen
- ✓ eenden en ganzen, inclusief bij toediening van dwangvoeding
- ✓ kwartels
- ✓ fazanten
- ✓ patrijzen
- ✓ vleesduiven

Voor al deze diersoorten zijn bovendien verschillende types van bedrijven opgenomen:

- ✓ reproductiepluimvee (opfok en vermeerdering)
- ✓ legkippen (opfok en productie)
- ✓ productie van consumptie-eieren door pluimvee ander dan kippen
- ✓ braadkippen

Eerst worden de gemeenschappelijke punten besproken die van toepassing zijn voor alle pluimveebedrijven. Indien er bepalingen zijn die specifiek zijn voor een bepaalde soort, dan wordt dit expliciet vermeld.

Gezien er vele verschillende types pluimvee bestaan, is het niet altijd eenvoudig te weten wat nu precies van toepassing is. De volgende bijlagen kunnen hierbij een hulpmiddel zijn:

Bijlage A4-I (7.9.4-I): Minimale voorwaarden bij fokpluimvee en gebruikspluimvee type leg.

Bijlage A4-II (7.9.4-II): voorwaarden bij fokpluimvee en gebruikspluimvee type vlees.

7.1. Bedrijfsregistratie

7.1.1. Algemeenheden

Alle bepalingen die verband houden met het houden van pluimvee, zijn aangeduid met een code “A” (“Aves”) en oplopend nummer. In de rechterkolom (“Niveau”) duidt de letter “A” of “B” aan wat de maximale score is bij het niet voldoen aan deze eis. (Zie hiervoor ook het punt I.4 “Beoordelingswijze” bij de Algemene Inleiding, en eveneens de certificeringsregeling).

code	Omschrijving vereiste	Niveau
A1	De volgende types bedrijven moeten met deze activiteit <u>geregistreerd</u> zijn bij het FAVV: ✓ Gebruikspluimvee niet bestemd voor uitvoer ✓ Productie van consumptie-eieren door legkippen ✓ Productie van consumptie-eieren, ander pluimvee ✓ Pluimvee voor de productie van Foie Gras	A
A2	Vanaf 100 stuks fokpluimvee moeten de bedrijven beschikken over een <u>zoötechnische erkenning</u> , afgeleverd door de gewesten. Aan de zoötechnische erkenning is een nummer gekoppeld, bestaande uit “BE” gevolgd door 4 cijfers.	A

	Voor <u>Vlaanderen</u> kan die aanvraag via internet on-line aangevraagd worden via www.Vlaanderen.be > Landbouw en Visserij > Dier > Pluimvee & konijnen > Aanvraag erkenning vermeerderingsbedrijf, of via het formulier in <u>bijlage A1 (7.9.1)</u> . Voor <u>Wallonië</u> is dit terug te vinden op de site van SPW (Service Public de Wallonie, website: http://agriculture.wallonie.be). <u>Bijlage A1 (7.9.1)</u> .																																												
A3	De volgende types bedrijven moeten over een <u>Toelating</u> van het FAVV beschikken: ✓ Fokpluimvee opfok en productie ✓ Gebruikspluimvee bestemd voor intracommunautaire handel of uitvoer Toelating: hieraan is eveneens een nummer gekoppeld: ✓ Voor fokbedrijven in productie is dat hetzelfde nummer als de zoötechnische erkenning (zie ook bij A2). Voor opfok fokbedrijven is dit een door het FAVV toegekend nummer dat moet aangevraagd worden via de PCE.	A																																											
A4	De bedrijven beschikken over minimaal de volgende <u>gezondheidskwalificatie</u> <table><tr><th>Pluimveesoort</th><th>Categorie</th><th>Capaciteit</th><th>Gezondheidskwalificatie</th></tr><tr><td rowspan="4">Gallus gallus (kippen)</td><td>fok</td><td>vanaf 200 stuks</td><td>A</td></tr><tr><td>leg</td><td>vanaf 200 stuks</td><td>B*</td></tr><tr><td rowspan="2">vlees</td><td>vanaf 200 stuks¹</td><td>B*</td></tr><tr><td>minder dan 5.000 stuks²</td><td>C</td></tr><tr><td rowspan="3">Kalkoenen</td><td>fok</td><td>vanaf 200 stuks</td><td>A</td></tr><tr><td rowspan="2">vlees</td><td>vanaf 200 stuks¹</td><td>B*</td></tr><tr><td>minder dan 5.000 stuks²</td><td>C*</td></tr><tr><td rowspan="5">Parelhoenders, eenden en ganzen</td><td>fok</td><td>vanaf 200 stuks</td><td>A</td></tr><tr><td rowspan="2">leg</td><td>vanaf 5.000 stuks</td><td>B</td></tr><tr><td>van 200 tot 4.999 stuks</td><td>C</td></tr><tr><td rowspan="2">vlees</td><td>vanaf 5.000 stuks</td><td>A</td></tr><tr><td>van 200 tot 4.999 stuks</td><td>C</td></tr><tr><td>Overige soorten</td><td>alle categorieën</td><td>vanaf 200 stuks</td><td>Niet van toepassing</td></tr></table> 1. Met uitzondering van de bedrijven die enkel rechtstreeks pluimveevlees leveren aan de consument 2. Enkel voor bedrijven die enkel rechtstreeks pluimveevlees leveren aan de consument	Pluimveesoort	Categorie	Capaciteit	Gezondheidskwalificatie	Gallus gallus (kippen)	fok	vanaf 200 stuks	A	leg	vanaf 200 stuks	B*	vlees	vanaf 200 stuks ¹	B*	minder dan 5.000 stuks ²	C	Kalkoenen	fok	vanaf 200 stuks	A	vlees	vanaf 200 stuks ¹	B*	minder dan 5.000 stuks ²	C*	Parelhoenders, eenden en ganzen	fok	vanaf 200 stuks	A	leg	vanaf 5.000 stuks	B	van 200 tot 4.999 stuks	C	vlees	vanaf 5.000 stuks	A	van 200 tot 4.999 stuks	C	Overige soorten	alle categorieën	vanaf 200 stuks	Niet van toepassing	A
Pluimveesoort	Categorie	Capaciteit	Gezondheidskwalificatie																																										
Gallus gallus (kippen)	fok	vanaf 200 stuks	A																																										
	leg	vanaf 200 stuks	B*																																										
	vlees	vanaf 200 stuks ¹	B*																																										
		minder dan 5.000 stuks ²	C																																										
Kalkoenen	fok	vanaf 200 stuks	A																																										
	vlees	vanaf 200 stuks ¹	B*																																										
		minder dan 5.000 stuks ²	C*																																										
Parelhoenders, eenden en ganzen	fok	vanaf 200 stuks	A																																										
	leg	vanaf 5.000 stuks	B																																										
		van 200 tot 4.999 stuks	C																																										
	vlees	vanaf 5.000 stuks	A																																										
		van 200 tot 4.999 stuks	C																																										
Overige soorten	alle categorieën	vanaf 200 stuks	Niet van toepassing																																										
A5	Een recente bedrijfsplattegrond met de noodzakelijke gegevens is aanwezig. Deze bedrijfsplattegrond moet minimaal volgende locaties	A																																											

	aanduiden: ✓ stallen en hokgedeelten, geïdentificeerd met een cijfer of letter en met de bruikbare oppervlakte ✓ opslagplaatsen van voeder, mest en krenge ✓ aanbiedingsplaats van destructiemateriaal ✓ laad- en losplaatsen ✓ bedrijfstoegangen ✓ bedrijfsgrenzen ✓ loop- en rijroutes ✓ hygiënesluis ✓ meldpunt voor bezoekers Bijkomend voor legbedrijven en vermeerdering ✓ eiersorteerplaats ✓ eierbewaarlokaal	
A6	Bedrijven die consumptie-eieren van kippen produceren, moeten over een producentencode beschikken (cfr KB 3/5/2003 betreffende de registratie en de identificatie van de inrichtingen waar legkippen gehouden worden). Deze code moet aangevraagd worden via het formulier in <u>bijlage A8 (7.9.8)</u>. Deze producentencode moet oa gebruikt worden voor het stempelen van de eieren.	A
<u>Stempelen van de eieren bij rechtstreekse verkoop aan de eindgebruiker.</u> - Wanneer producenten met meer dan 50 legkippen eieren aanbieden op de lokale openbare markt¹⁰, dan is het stempelen van de eieren met de producentencode verplicht. - Voor producenten met minder dan 50 legkippen die eieren verkopen op de lokale openbare markt, volstaat het de naam en het adres van de productie-inrichting te vermelden op het verkooppunt. <u>Vrijstelling voor het stempelen van de eieren:</u> Iedere producent kan kiezen of hij al dan niet de vrijstelling voor het stempelen van de eieren aanvraagt. Indien de vrijstelling wordt toegestaan, mogen de eieren niet ingedeeld worden naar kwaliteit en gewicht. Deze vrijstelling van stempelen dient aangevraagd en bekomen te worden bij het FAVV vooraleer deze afwijking mag toegepast worden. (Zie de bijlagen A13 (7.9.13) en A14 (7.9.14) voor de documenten voor het aanvragen van een afwijking op het stempelen van respectievelijk klasse A en klasse B eieren). De vrijstelling is van toepassing in volgende gevallen: - Indien de producent de eieren rechtstreeks verkoopt aan de eindverbruiker in de productie-inrichting, op een lokale openbare markt of bij "huis-aan-huisverkoop"¹¹ in het productiegebied. - Eieren die vanuit een productie-inrichting geleverd worden aan een pakstation in een andere lidstaat van de Europese Unie moeten niet gestempeld zijn - Eieren van klasse B die rechtstreeks van de producent aan de levensmiddelenindustrie geleverd worden op de nationale en intracommunautaire markt. De vrijstelling wordt niet verleend voor eieren afkomstig van <i>Salmonella</i> Enteritidis of <i>Salmonella</i> Typhimurium positieve tomen, - Eieren van klasse B die rechtstreeks vanaf het productiebedrijf aan de niet-		

¹⁰ Zie bij "Termen, definities en afkortingen"

¹¹ Zie bij "Termen, definities en afkortingen"

levensmiddelenindustrie geleverd worden op de nationale markt

Het FAVV moet weten waar er pluimvee gehouden worden. Dit laat oa toe om gericht te kunnen ingrijpen indien er bv besmettelijke ziekten vastgesteld worden in een bepaalde regio.

Om te kunnen profiteren van de bonus op de jaarlijkse heffing van het FAVV, moeten minstens alle activiteiten correct gekend zijn bij het FAVV.

In bijlage A2 (7.9.2) kan je terugvinden welke codes en activiteiten van toepassing zijn voor welk type bedrijf.

Een registratie bij SANITEL (DGZ/ARSIA), beslagfiche en beslagnummer zijn pas noodzakelijk vanaf het moment dat er 200 stuks pluimvee aanwezig zijn op het bedrijf. Indien er minder pluimvee gehouden wordt, worden deze dieren aanzien als hobbydieren waarvoor geen registratie vereist is en waarvoor men bijgevolg ook niet heffingsplichtig is aan het FAVV. M.a.w., pluimveehouders die minder dan 200 stuks pluimvee houden en geen andere activiteiten uitoefenen die onder de bevoegdheid vallen van het FAVV, moeten geen jaarlijkse heffing betalen aan het FAVV.

Afhankelijk van het type bedrijf is er een **registratie** of een **toelating** nodig van het FAVV. In geval van een toelating zijn er strengere regels van toepassing dan in het geval van een registratie.

Er is een specifieke activiteitencode voorzien door het FAVV "gebruikspluimvee bestemd voor uitvoer", voor het geval levende dieren naar een **buitenlands pluimveebedrijf** zouden gaan (bv vuurvrije kuikens, legpoeljen, ...). Voor deze activiteit is een toelating nodig i.p.v. een registratie.

Voor slachtpluimvee dat rechtstreeks afgevoerd wordt naar een buitenlands slachthuis om daar uiterlijk binnen de 72u na aankomst geslacht te worden, is deze activiteit niet van toepassing en is er dus geen toelating vereist.

7.1.2. Pluimvee voor de productie van Foie gras

Bij de registratie van deze activiteit bij de PCE, moeten bijkomende volgende gegevens geleverd worden:

- ✓ Naam en adres van de personen die de dwangvoeding toedienen
- ✓ Diersoort die de dwangvoeding krijgt
- ✓ Beschrijving van de huisvesting van de dieren
- ✓ Herkomst van de dieren
- ✓ Naam en adres van de bedrijfsdierenarts

De aangifte van dwangvoeding bij eenden en ganzen moet gericht worden aan de bevoegde minister voor dierenwelzijn d.m.v. een aangetekend schrijven.

De personen die de dwangvoeding toedienen, hebben een erkende opleiding genoten en beschikken over een getuigschrift. Het getuigschrift is niet nodig voor personen die vóór 18.05.1994 reeds minstens twee jaar ervaring hadden.

7.2. Identificatie en registratie van de dieren

7.2.1. Register

A7	Er wordt een register bijgehouden dat alle noodzakelijke gegevens bevat.	A
----	--	---

Hou van elke productieronde een **bedrijfsregister** bij, tot ten minste vijf jaar na de afvoer van de betreffende productieronde. U bent vrij te kiezen hoe u de gevraagde informatie registreert. Dat kan bv. via de hokkaart, of elektronisch via de computer. Zolang maar alle gevraagde registraties makkelijk beschikbaar zijn.

Dit register bevat volgende gegevens:

- ✓ Datum aanvoer dieren
- ✓ Herkomstbedrijf dieren en erkenningsnummer (broeierij bij eendagskuikens)
- ✓ Aantal dieren (bij **reproductiepluimvee** uitgesplitst voor hennen en hanen)
- ✓ Merk van de dieren
- ✓ Geboortedatum eendagskuikens (**braadkippen en opfok**)
- ✓ Feitelijk rendement, bijvoorbeeld eiproductie of gewichtstoename (dit moet niet per dag geregistreerd worden)
- ✓ Sterfte per dag, inclusief de om welzijnsredenen gedode dieren
- ✓ Aard, leveringsdata en leveranciers voeder
- ✓ Aard en gebruikperiode voederadditieven en wachttijd
- ✓ Verbruik voeder en drinkwater
- ✓ Verrichte diergeneeskundige onderzoeken, gestelde diagnoses, resultaten van laboratoriumonderzoeken (NCD, M.g., Salmonella)
- ✓ Diergeneesmiddelenregister
- ✓ Resultaten eerder uitgevoerde analyses op dit lot
- ✓ Aantal dieren dat moet worden geslacht
- ✓ Waarschijnlijke slachtdatum
- ✓ Hygiënogrammen
- ✓ Uitslag onderzoek reinigingswater, indien van toepassing
- ✓ Kopie document VKI (vroeger document begeleiding slachtpluimvee) en gezondheidscertificaat bij uitvoer
- ✓ Bedrijf van bestemming indien geen slachthuis
- ✓ Bezoekersregister

Bijkomend legbedrijven

- ✓ Leeftijd van de dieren wanneer ze zijn opgezet
- ✓ Het aantal verwijderde leghennen en de datum van verwijdering
- ✓ Alle geproduceerde eieren
- ✓ Aantal geleverde eieren per dag en/of het gewicht ervan (niet van toepassing voor verkoop aan particulieren)
- ✓ Naam en adres van de kopers (niet van toepassing voor verkoop aan particulieren)

Bijkomend vermeerderingsbedrijven

- ✓ Toelatingsnummer van de broeierij van bestemming

Bijkomend voor pluimvee voor de productie van foie gras

- ✓ aantal dieren, ras en herkomst
- ✓ begin-en einddatum van de periode van dwangvoeding

7.2.2. Gegevensoverdracht en VKI

A8	De voor de volgende schakel noodzakelijke gegevens worden correct	B
----	---	---

	doorgegeven.	
	Er moet voor gezorgd worden dat elke schakel de juiste informatie doorgeeft aan de volgende schakel. De ontvangende partij moet nagaan of alle noodzakelijke gegevens aangeleverd zijn. De opfokker van reproductiedieren verstrekt aan de vermeerderaar, voor de levering van de opfokdieren: ✓ uitslagen van alle uitgevoerde onderzoeken voor Salmonella, De monsternamen voor Salmonella-onderzoek mag niet langer dan 14 dagen voorafgaand aan de overplaatsing/bijplaatsing hebben plaatsgevonden. ✓ uitslagen van de laatste onderzoeken voor M.g., indien gekend. De vermeerderaar verstrekt aan de broeierij: ✓ alle beschikbare uitslagen van onderzoeken voor NCD, M.g. en Salmonella en eventuele sectieonderzoeken. De opfokker en/of vermeerderaar van reproductiedieren meldt binnen de 8 dagen elke opzet van een nieuwe groep dieren aan DGZ/ARSIA. Dit kan gebeuren door middel van de ingangscontrole Salmonella. Leghennenhouders moeten de opzet melden aan hun bedrijfsdierenarts.	
A9	De voedselketeninformatie (VKI) moet 24u op voorhand aan het slachthuis bezorgd worden.	A

Zie in bijlage A9 (7.9.9) ook de omzendbrief van het FAVV van 30/11/2010 en de bijhorende minimaal aan het slachthuis te verstrekken informatie.

De VKI-gegevens hebben o.a. betrekking op de gezondheidsstatus van de dieren en toegediende geneesmiddelen tijdens de risicoperiode.

Indien er relevante informatie te melden is, dan moet tevens het daarvoor bestemde formulier ingevuld worden. Voor braadkippen zie hiervoor bijlage A10, (7.9.10), voor ander slachtpluimvee zie bijlage A11, (7.9.11).

Deze documenten zijn eveneens terug te vinden op de website van het FAVV (www.favv.be via Startpagina > Beroepssectoren > Dierlijke productie > Dieren > V.K.I. > pluimveesector).

Het document op de website van het FAVV kan rechtstreeks op de pc ingevuld, bewaard en/of gemaïld worden naar het betreffende slachthuis. Het is aan te bevelen de elektronische versie te gebruiken. Hierbij zijn bepaalde gegevens al voorgeprogrammeerd.

Het is belangrijk dat de gevraagde informatie correct wordt doorgegeven middels deze VKI.

7.3 Dierenvoeder en drinkwater

Indien u gebruik maakt van gemedicineerde voeders, zie dan ook de bepalingen hierover in het algemeen gedeelte.

7.3.1. Uitvasten vóór de slacht

A10	Bij dieren bestemd voor de slacht moeten de voederpannen minstens zes	B
-----	---	---

	uur maar niet langer dan 8 uur vóór het laden leeg zijn of omhooggetrokken worden. Op die manier is het pluimvee nuchter bij het slachten. Drinkwater daarentegen mag niet beperkt worden.	
--	---	--

7.3.2. Drinkwater en reinigingswater

A11	De dieren worden voorzien van schoon en vers drinkwater. Open drinkplaatsen, bijvoorbeeld drinkgoten en ronddrinkers, worden regelmatig gereinigd opdat de dieren steeds over proper drinkwater kunnen beschikken.	B																					
A12	Op bedrijven met kwalificatie A en B* moet jaarlijks een wateronderzoek uitgevoerd worden, op een ogenblik dat de stal bevolkt is. Als er leidingwater gebruikt wordt is in bepaalde omstandigheden geen chemisch en/of bacteriologisch onderzoek noodzakelijk. Zie hiervoor onderstaande tabel. <table border="1"> <thead> <tr> <th></th><th>Bacteriologisch onderzoek</th><th>Chemisch onderzoek</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Leidingwater</td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>• Open systeem</td><td>jaarlijks alle stallen</td><td>geen</td></tr> <tr> <td>• Gesloten systeem</td><td>jaarlijks in een stal tenzij R&O na iedere leegstand</td><td>geen</td></tr> <tr> <td>Eigen bron</td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>• Open systeem</td><td>jaarlijks alle stallen</td><td>jaarlijks 1 stal/bron</td></tr> <tr> <td>• Gesloten systeem</td><td>jaarlijks 1 stal/bron</td><td>jaarlijks 1 stal/bron</td></tr> </tbody> </table> Zie <u>bijlage A3 (7.9.3)</u> voor de “werkvoorschriften voor het onderzoek van water gebruikt als drinkwater en voor reinigingswerken”.		Bacteriologisch onderzoek	Chemisch onderzoek	Leidingwater			• Open systeem	jaarlijks alle stallen	geen	• Gesloten systeem	jaarlijks in een stal tenzij R&O na iedere leegstand	geen	Eigen bron			• Open systeem	jaarlijks alle stallen	jaarlijks 1 stal/bron	• Gesloten systeem	jaarlijks 1 stal/bron	jaarlijks 1 stal/bron	A
	Bacteriologisch onderzoek	Chemisch onderzoek																					
Leidingwater																							
• Open systeem	jaarlijks alle stallen	geen																					
• Gesloten systeem	jaarlijks in een stal tenzij R&O na iedere leegstand	geen																					
Eigen bron																							
• Open systeem	jaarlijks alle stallen	jaarlijks 1 stal/bron																					
• Gesloten systeem	jaarlijks 1 stal/bron	jaarlijks 1 stal/bron																					

7.3.3. Voeder en drinkwater, specifiek voor de pluimvee voor productie van Foie Gras

A13	Dwangvoeding wordt toegepast met voldoende voorbereiding, geleidelijke toename van de voederhoeveelheid en beperkt in de tijd.	A
-----	--	---

- ✓ Gedurende de 15 dagen die voorafgaan aan dwangvoeding wordt de hoeveelheid voer die ter beschikking staat geleidelijk opgevoerd.
- ✓ De toename van de hoeveelheid voer toegediend tijdens dwangvoeding dient geleidelijk te gebeuren.
- ✓ De periode van dwangvoeding mag niet langer zijn dan:
 - 14 dagen voor eenden,
 - 21 dagen voor ganzen.
- ✓ De structuur en samenstelling van het voer is zodanig dat geen schade wordt toegebracht aan de dieren.
- ✓ De apparaten voor het onder dwang toedienen van voer zijn zo ontworpen en worden zo gebruikt dat ze geen letsels of pijn veroorzaken bij de dieren.
- ✓ De dieren beschikken steeds over voldoende drinkwater.

7.4 Dierengezondheid

Zie ook het hoofdstuk “dierenarts, geneesmiddelen depot en geneesmiddelenregister” uit het algemeen gedeelte.

Salmonella, Aviaire influenza, Pseudovogelppest of Newcastle Disease en bij reproductiebedrijven ook Mycoplasma, zijn wettelijk bestreden ziekten waarvoor een officiële bestrijding is vastgelegd. Bij de verschillende soorten pluimveebedrijven is verder beschreven welke de verplichte onderzoeken en maatregelen zijn die moeten genomen worden.

7.4.1. Salmonellabestrijding

A14	De nodige Salmonella onderzoeken worden uitgevoerd en de resultaten zijn voorhanden.	A
-----	--	---

De minimale bemonstering voor Salmonella is afhankelijk van de gezondheidskwalificatie en categorie pluimvee, en wordt hieronder schematisch weergegeven.

Gezondheidskwalificatie	categorie	Officieel/routine	tijdstippen
A	Fok (Gallus gallus)	routine	eendagskuikens
			4 weken
			om de 2 weken tijdens productie
		officieel	16 weken
			22 weken
			46 weken
			56 (type leg) of 62 (type vlees) weken
			ruitomen
	Fok (eenden, ganzen,	routine	eendagskuikens
			ingang productie

	parelhoenders)		uitgangscntrole
B*	Leg (Gallus gallus)	routine	eendagskuikens
			16 weken
			24 weken
			39 weken
			54 weken
			uitgangscntrole
			ruitomen
		officieel	1 toom per bedrijf per jaar
B*	Vlees(Gallus gallus en kalkoenen)	routine	eendagskuikens
			uitgangscntrole
		officieel	1 toom op 10% van de bedrijven per jaar
B (eenden, ganzen en parelhoenders)	leg	routine	uitgangscntrole
	vlees	routine	uitgangscntrole
C*	Vlees (Gallus gallus en kalkoenen)	routine	2 maal per jaar
C (eenden, ganzen en parelhoenders)	leg/vlees	vrijgesteld	

De officiële bemonsteringen worden uitgevoerd door de erkende verenigingen of door het Agentschap, de routine bemonsteringen worden uitgevoerd door de pluimveehouder. De pluimveehouder kan hiervoor beroep doen op de erkende verenigingen of de bedrijfsdierenarts.

De onderzoeken die moeten worden uitgevoerd ingeval van *Salmonella* positieve tomen bij kwalificatie C* zijn hier niet opgenomen maar worden verder besproken.

Voor de werkvoorschriften betreffende de staalnames voor het onderzoek op *Salmonella* bij de verschillende types pluimvee, zie het "Vademecum voor de gezondheidskwalificatie en de bestrijding van *Salmonella* bij pluimvee – bijlage 5 van de omzendbrief van 24/11/2011 betreffende de gezondheidskwalificatie van pluimvee" (referentie PCCB/S2/769127)

Op de website van het FAVV is terug te vinden welke labo's in aanmerking komen voor welke analyses: http://www.afsca.be/laboratoria/documents/2010-09-14_liste_thematique_lutte_Salmonella_v01_000.pdf

7.4.1.1. Maatregelen indien *Salmonella* bij braadkippen en vleeskalkoenen is vastgesteld.

Indien een toom voor de eerste keer positief is voor *Salmonella*, moet dit vermeld worden op het VKI document en is dit lot bestemd om logistiek geslacht te worden op het einde van de productie

Er worden volgende **maatregelen** opgelegd:

A15	Voor de opzet van een nieuwe toom pluimvee wordt de stal grondig	A
-----	--	---

	gereinigd en ontsmet. De nodige sanitaire leegstand (minstens tot de stal volledig droog is) wordt gerespecteerd;	
A16	Vóór de opzet van een nieuwe toom wordt een hygiënogram uitgevoerd door DGZ of ARSIA volgens de instructies van het Agentschap;	A
A17	Vóór de opzet van een nieuwe toom wordt een swabonderzoek naar <i>Salmonella</i> uitgevoerd, door de bedrijfsdierenarts of door DGZ of ARSIA;	A

Afhankelijk van het resultaat van het hygiënogram en het swabonderzoek worden de maatregelen opgelegd zoals weergegeven in onderstaande tabel.

Te nemen maatregelen afhankelijk van de score:

RESULTAAT HYGIENOGRAM	RESULTAAT SWABCONTROLE	MAATREGELEN
$X \leq 1,5$	Negatief voor <i>Salmonella</i> spp.	Geen maatregelen
$X \leq 1,5$	Positief voor <i>Salmonella</i> spp.	Na volgende leegstandperiode swabcontrole
$1,5 < X \leq 3,0$	Negatief voor <i>Salmonella</i> spp.	Na volgende leegstandperiode hygiënogram
$1,5 < X \leq 3,0$	Positief voor <i>Salmonella</i> spp.	Na volgende leegstandperiode hygiënogram en swabcontrole.
$X > 3,0$	Negatief of positief voor <i>Salmonella</i> spp.	Na volgende leegstandperiode: • laten ontsmetten door een externe firma; • hygiënogram; • swabcontrole.

Indien een toom voor een tweede opeenvolgende keer positief is voor hetzelfde serotype *Salmonella* worden dezelfde maatregelen opgelegd als hierboven beschreven en worden eveneens bijkomende maatregelen opgelegd:

A18	De stal wordt grondig gereinigd. De ontsmetting van de stal wordt uitgevoerd door een extern bedrijf. De nodige sanitaire leegstand (minstens tot de stal volledig droog is) wordt gerespecteerd;	A
A19	Indien gebruik gemaakt wordt van een extern bedrijf voor het laden, gebeurt het laden als laatste activiteit van de dag.	A

Bij een derde opeenvolgende keer worden alle maatregelen zoals hierboven beschreven opgelegd en moet de verantwoordelijke zijn bedrijf laten begeleiden door de bedrijfsdierenarts. De begeleiding bestaat minimaal uit:

- ✓ een epidemiologisch onderzoek om de contaminatiebron te identificeren;
- ✓ een optimalisatie van de bioveiligheid en de hygiëne.

7.4.1.2. Vaccinatievoorwaarden bij fokpluimvee (enkel kippen) en leghennen

Elke toom moederdieren en elke toom legkippen moet gevaccineerd zijn tegen *Salmonella Enteritidis*. Bij productie van 1 ei in België is de vaccinatie verplicht. De vaccinatie is niet verplicht voor eendagskuiken en legpoeljen (fok en consumptie-eieren) die in het intracommunautair handelsverkeer gebracht worden of die geëxporteerd worden.

De vaccinatie tegen *Salmonella Typhimurium* wordt ten zeerste aangeraden!

De vaccinatie van **selectiepluimvee** tegen *Salmonella* is **verboden**.

A20	De verantwoordelijke van een toom fokpluimvee of leghennen in productie moet op elk ogenblik de <u>vaccinatiemelding</u> met bijhorende TVD kunnen voorleggen. Indien de toom in het buitenland gevaccineerd werd moet een bewijs van vaccinatie, opgesteld door een officiële dierenarts van het land van vaccinatie kunnen voorgelegd worden.	A
-----	---	---

De vaccinatie moet uitgevoerd worden door de bedrijfsdierenarts, of indien er een overeenkomst met bedrijfsbegeleidende dierenarts afgesloten is, mag de verantwoordelijke de dieren zelf vaccineren.

De vaccinatie door de pluimveehouder gebeurt volgens de strikte richtlijnen van de bedrijfsbegeleidende dierenarts.

De vaccinatie wordt ingeschreven in het geneesmiddelenregister.

Bij de verplaatsing naar een ander bedrijf wordt de gevaccineerde toom vergezeld van een verklaring van vaccinatie (vaccinatiemelding), opgesteld door de verantwoordelijke samen met een kopie van de toedienings- en verschaffingsdocumenten (TVD) van de uitgevoerde vaccinatie.

Er wordt geen standaard document opgelegd voor de vaccinatiemelding maar minstens volgende gegevens moeten ter beschikking zijn:

- ✓ Naam en adres van de overlater
- ✓ Nummer en adres van het beslag
- ✓ Hoknummer
- ✓ Categorie pluimvee (fokpluimvee of leghennen: eendagskuiken, legpoeljen, ruidieren)
- ✓ Aantal dieren waarop deze melding betrekking heeft
- ✓ Naam van het vaccin
- ✓ Data van de *Salmonella* vaccinaties
- ✓ Nummer(s) bijhorende TVD
- ✓ Datum van ondertekening
- ✓ Handtekening van de verantwoordelijke ter verklaring van de echtheid van de gegevens

Een kopie van het TVD is niet nodig indien alle gegevens worden overgenomen op de vaccinatiemelding, inclusief de handtekening van de dierenarts.

7.4.1.3. Maatregelen indien salmonella bij Fokpluimvee (enkel kippen) en leghennen wordt vastgesteld.

Er worden maatregelen opgelegd indien een toom positief is voor één van de te bestrijden serotypes zoönotische *Salmonella*

Voor fokpluimvee: S. Enteritidis, S. Typhimurium, S. Infantis, S. Virchow, S. Hadar, S. Paratyphi B var. Java.

Voor legpluimvee en bedrijven met kwalificatie C*: S. Enteritidis, S. Typhimurium.

Het bedrijf wordt dan onder toezicht van het FAVV geplaatst.

Zie bijlage A5 (7.9.5) voor de maatregelen voor fokpluimvee en bijlage A6 (7.9.6) voor de maatregelen bij legpluimvee.

Bij de bekendmaking van het positief resultaat kan een bevestigingsonderzoek aangevraagd worden. Tijdens het bevestigingsonderzoek worden voorlopige maatregelen opgelegd.

Het bevestigingsonderzoek kan enkel aangevraagd worden indien geen antimicrobiële middelen gebruikt werden in de periode tussen de positieve staalname en de bekendmaking van het positief resultaat. Bij leghennen worden naast mest en stofstalen eveneens stalen genomen voor het onderzoek op de aanwezigheid van antimicrobiële middelen. Bij negatief Salmonellaonderzoek maar positief onderzoek op antimicrobiële middelen wordt de toom als een positieve toom beschouwd.

Indien Salmonella niet kan bevestigd worden en het gebruik van antimicrobiële middelen niet kan aangetoond worden, worden de voorlopige maatregelen opgeheven.

Dit bevestigingsonderzoek kan uitgevoerd worden door DGZ, ARSIA of het FAVV.

Indien de verantwoordelijke geen bevestigingsonderzoek wil, dan tekent hij een verklaring dat hij afstand doet van het bevestigingsonderzoek. Het resultaat van het bevestigingsonderzoek is bindend.

7.4.1.4 Herkomst van dieren op reproductiebedrijven

A21	Alle dieren van één toom worden binnen de 72 uur opgezet. (Dit geldt niet voor het bijplaatsen van hanen)	B
A22	Aangevoerde legrijpe poeljen voor de productie van broedeieren zijn afkomstig van bedrijven waar tijdens alle uitgevoerde onderzoeken voor Salmonella geen te bestrijden zoönotische Salmonella's zijn aangetoond.	A
Aanvoer van behandelde of van in behandeling zijnde dieren is toegestaan, mits de afnemer hiervan op de hoogte wordt gesteld, met uitzondering van fokpluimvee dat positief is voor S. Enteritidis, Typhimurium, Hadar, Infantis, Virchow of S. Paratyphi B var. Java. Een antibioticatherapie is verboden voor het behandelen van pluimvee tegen zoönotische Salmonella.		
Bijplaatsing van hanen:		
A23	Bij het koppel van herkomst, mag nooit één van de te bestrijden zoönotische Salmonella's en M.g. zijn aangetoond	A
A24	De laatste monsternamen voor Salmonella en M.g. onderzoek mag niet langer dan 14 dagen vóór de bijplaatsing hebben plaatsgevonden,	A
A25	Een officieel gezondheidscertificaat aanwezig is bij import of intracommunautaire handel van hanen.	A
Deze gegevens dienen uiterlijk gelijktijdig met de aflevering doorgegeven te worden aan de afnemer van de dieren. Ingeval van bijplaatsen van hanen tijdens een productieronde gebeurt een ingangscntrole op Salmonella door bacteriologisch onderzoek van een mengmeststaal, verspreid genomen in de kratten die gebruikt worden voor het transport.		

7.4.1.5. Herkomst dieren op legbedrijven

A26	Legpoeljen mogen niet overgeplaatst worden vooraleer het resultaat van het onderzoek op <i>Salmonella</i> gekend is en bij positief resultaat het bevestigingsonderzoek werd uitgevoerd of geweigerd.	A
Indien het bevestigingsonderzoek lopende is mag de toom worden overgeplaatst naar de legeenheden maar wordt de toom behandeld als een positieve toom (swabcontrole op fokstal, kanalisatie eieren, ...) tot het resultaat van het bevestigingsonderzoek gekend is.		

7.4.1.6. Aanvullend Salmonellaprogramma op bedrijven met braadkippen en/of vleeskalkoenen die enkel en alleen rechtstreeks vlees verkopen aan de eindconsument (C*).

A27	De Salmonellamonitoring in het kader van het “aanvullend Salmonellaprogramma” wordt correct uitgevoerd op bedrijven met gezondheidskwalificatie C*.	A
Bedrijven met braadkippen en/of vleeskalkoenen, met minder dan 5.000 stuks pluimvee, die enkel en alleen rechtstreeks vlees verkopen aan de eindconsument, vallen onder het aanvullend Salmonellaprogramma. Hieronder wordt het overzicht gegeven van de minimaal uit te voeren onderzoeken.		
Parameter	tijdstip	Aantal monsters/analyses
<i>Salmonella</i>	2 maal per jaar in alle hokgedeelten op een ogenblik dat dieren minimaal 3 weken oud zijn	2 paar overschoentjes, 1 analyse
	Na <i>S. Enteritidis</i> of <i>S. Typhimurium</i> positieve toom of productieronde bij leegstand	2 X 25 swabs
	Na <i>S. Enteritidis</i> of <i>S. Typhimurium</i> positieve toom, volgende toom binnen 21 dagen voor de eerste dieren geslacht worden	2 paar overschoentjes, 1 analyse
Hygiënogram	1 maal per jaar in alle op dat ogenblik gedesinfecteerde, leegstaande en droge hokgedeelten	2 X 25 Rodac-plaatjes
	Na <i>S. Enteritidis</i> of <i>S. Typhimurium</i> positieve toom	2 X 25 Rodac-plaatjes
Op elk beslag wordt 2 maal per jaar mestmonsters genomen voor de detectie <i>Salmonella</i> met minimaal 4 maanden tussen de 2 bemonsteringen. Het tijdstip kan zelf		

gekozen worden maar de meerderheid van de dieren die bemonsterd worden moeten minimaal 3 weken oud zijn. Indien productieronden ¹²werden samengesteld op het bedrijf, wordt de bemonstering per productieronde uitgevoerd, zo niet wordt de bemonstering per toom (stal) uitgevoerd.
Zie voor bijkomende info het "Vademecum voor de gezondheidskwalificatie en de bestrijding van Salmonella bij pluimvee" (referentie PCCB/S2/769127).

7.4.2. Pseudovogelppest of Newcastledisease (NCD)

Alle types pluimveebedrijven met meer dan 100 dieren: Reproductiepluimvee, legkippen en braadkippen, duiven, etc.

A28	De pluimveehouder laat al het pluimvee vaccineren door de bedrijfsdierenarts tegen Pseudovogelppest / Newcastle Disease (NCD).	A
-----	--	---

De vaccinaties gebeuren door de bedrijfsdierenarts volgens officiële schema's en methodes. De bedrijfsdierenarts vult het entschema in en plaatst hierbij zijn stempel en handtekening.

De sanitair verantwoordelijke houdt het entschema bij en de TVD.

7.4.3. Mycoplasma gallisepticum (M.g.)

Reproductiepluimvee

A29	Bij reproductiepluimvee zijn de analyseresultaten (serologie) voor M.g. aanwezig.	A
-----	---	---

Staalname door DGZ/ARSIA gebeurt op

- ✓ 2 weken voor overplaatsen (ca 14 weken)
- ✓ 22 weken
- ✓ 34 weken
- ✓ 46 weken
- ✓ verder om de 12 weken'

Fokkalkoenen

A30	Bij vleeskalkoenen zijn de analyseresultaten (serologie) voor M.g. aanwezig.	A
-----	--	---

Staalname door DGZ/ARSIA gebeurt op

- ✓ 20 weken
- ✓ Nadien om de 12 weken

7.4.4. Aviaire Influenza (AI)

A31	Bij legpluimvee en fokpluimvee zijn de analyseresultaten (serologie) voor	A
-----	---	---

¹² Het geheel van tomen gebruikspluimvee op een pluimveebedrijf met geringe capaciteit en dit tussen 2 perioden van sanitaire leegstand. De leeftijd van de tomen dient niet dezelfde te zijn en ze mogen in eenzelfde stal gehuisvest worden.

	A.I. aanwezig.	
--	----------------	--

- jaarlijkse bemonstering bij kippen, parelhoenders, patrijzen, vleesduiven en fazanten.
- twee bemonsteringen per jaar bij:
 - ✓ Eenden, ganzen en kalkoenen
 - ✓ Bedrijven in de gevoelige gebieden
 - ✓ Bedrijven met vrije uitloop
- Aantal te bemonsteren dieren: 10, behalve bij eenden en ganzen: 50 dieren

7.5 Dierenwelzijn

A32	Er worden geen andere ingrepen uitgevoerd dan deze die wettelijk toegestaan zijn.	B
-----	---	---

Er is wettelijk vastgelegd welke de ingrepen zijn die mogen uitgevoerd worden bij pluimvee, en welke eventueel de bijkomende voorwaarden zijn. Ze zijn hieronder opgelijst:

Ingreep	Voorwaarden	Verdoving en/of pijnstillende middelen
Wegnemen van minder dan één derde van de bek	- mag niet routinematig gebeuren; - slechts in gevallen waar kannibalisme niet door wijziging van de bedrijfsvoering voorkomen of verholpen kan worden - enkel bij kippen, kalkoenen en fazanten - uitsluitend bij kuikens jonger dan 10 dagen	niet vereist
Wegnemen van eerste phalanx van achterste en middelste teen	uitsluitend bij mannelijke kuikens jonger dan 72 uren en bestemd voor de reproductie	niet vereist
Verwijderen van de groeipunt van sporen	uitsluitend bij mannelijke kuikens jonger dan 72 uren en bestemd voor de reproductie	niet vereist
Leewieken	- via chirurgische methode of door thermocauterisatie; - slechts tot leeftijd van 72 uur bij andere soorten dan ganzen, eenden en zwanen – waarbij maximum 10 dagen geldt; - mag niet routinematig gebeuren; - slechts in die gevallen waar de mogelijkheid tot vliegen moet worden ingeperkt om ernstiger lijden te voorkomen: ○ om het ontsnapingsrisico te beperken bij siervogels en pluimvee die gewoonlijk niet	niet bepaald

	in afgesloten ruimten gehouden worden, ○ om verwondingen door opvliegen te vermijden bij voor de productie gehouden fazanten, patrijzen en parelhoenders	
--	--	--

De wetgever heeft de bedoeling het routinematig uitvoeren van ingrepen zoveel mogelijk te beperken, en de pluimveehouders aan te zetten tot het toepassen van managementtechnieken om deze ingrepen overbodig te maken. Indien deze ingrepen toch op alle dieren worden toegepast, is het bewijs van de medische indicatie door de bedrijfsdierenarts vereist.

7.5.1. Dierenwelzijn voor bedrijven met vleeskuikens

Voor bedrijven met vleeskuikens bestaan er sinds 2010 bijkomende welzijnsnormen. De minimumnormen ter bescherming van vleeskuikens zijn van toepassing op bedrijven met minstens 500 vleeskuikens, en niet voor biologisch gehouden vleeskuikens of extensieve scharrel- en vrije-uitloophouderijen.

Alle stallen moeten voldoen aan de volgende voorwaarden

A33	Drinkvoorzieningen Drinkvoorzieningen moeten zo zijn geplaatst en worden onderhouden dat morsen tot een minimum wordt beperkt.	B
A34	Voeding Het voer moet permanent beschikbaar zijn, hetzij op gezette tijden worden aangeboden; Het voer mag niet vroeger dan twaalf uur vóór de geplande slachttijd bij de vleeskuikens worden weggenomen.	B
A35	Strooisel Alle vleeskuikens moeten permanent toegang hebben tot droog en los strooisel op de vloer.	A
A36	Ventilatie en verwarming De ventilatie moet voldoende zijn om oververhitting te voorkomen en, indien nodig in combinatie met verwarmingssystemen, overmatig vocht te verwijderen.	B
A37	Geluidsemissie Het geluidsniveau dient zo laag mogelijk te worden gehouden. Ventilators, voedermachines en andere uitrusting moeten zo worden gebouwd, geplaatst, gebruikt en onderhouden dat zij zo weinig mogelijk lawaai produceren.	B
A38	Lichtintensiteit In alle gebouwen moet de lichtintensiteit tijdens de lichtperiode op ten minste 80 % van de bruikbare oppervlakte ten minste 20 lux bedragen, gemeten op ooghoogte van de dieren. Een tijdelijke vermindering van het verlichtingsniveau is toegestaan als dat volgens de dierenarts noodzakelijk is.	B

A39	Lichtschema Binnen zeven dagen nadat de vleeskuikens in het gebouw zijn geplaatst, tot drie dagen vóór de geplande slachtijd moet de verlichting een 24-uurschema volgen en donkerperiodes omvatten die in totaal ten minste zes uur duren, met ten minste één ononderbroken donkerperiode van ten minste vier uur, periodes met gedimd licht niet inbegrepen.	B
A40	Inspectie Alle vleeskuikens die in het pluimveebedrijf worden gehouden, moeten ten minste tweemaal per dag worden geïnspecteerd. Er moet in het bijzonder worden gelet op tekenen die duiden op een verlaagd niveau van dierenwelzijn en/of diergezondheid. Vleeskuikens die zwaargewond zijn of duidelijk blijken te lijden van een gezondheidsstoornis, bijvoorbeeld doordat zij moeilijk lopen, aan een ernstige vorm van ascites lijden of zwaar misvormd zijn en daar waarschijnlijk onder lijden, moeten een passende behandeling krijgen of onmiddellijk worden gedood. Telkens als dat nodig is, moet contact worden opgenomen met een bedrijfsdierenarts.	A
A41	Opleiding verantwoordelijken Pluimveehouders moeten in het bezit zijn van een door de Dienst (FOD) geaccepteerd getuigschrift of diploma dat uitgereikt wordt na het volgen van een opleiding die is toegespitst op welzijnsaspecten. Pluimveehouders die kunnen aantonen dat zij over minstens 1 jaar ervaring beschikken, opgedaan voor 30.06.2010, kunnen bij de Dienst of een door haar goedgekeurde instantie een certificaat bekomen dat als gelijkwaardig wordt beschouwd als het getuigschrift of diploma	B
A42	De maximale bezettingsdichtheid in een pluimveebedrijf of een stal op een bedrijf mag niet hoger zijn dan 33 kg / m² . Afwijking hierop is mogelijk indien aan bijkomende voorwaarden voldaan wordt (zie verder)	A

De maximale bezettingsdichtheid mag verhoogd worden tot maximaal **39 kg / m²**, mits de volgende **bijkomende voorschriften** nageleefd worden.

A43	De eigenaar of houder stelt de controlerende overheid schriftelijk in kennis van zijn voornemen om een bezettingsdichtheid van meer dan 33 kg/m ² levend gewicht aan te houden.	A
A44	Hij geeft het precieze cijfer aan en stelt de controlerende overheid ten minste 15 dagen voordat het koppel in de stal wordt geplaatst, op de hoogte van wijzigingen van de bezettingsdichtheid.	A
De productiesystemen zijn in detail beschreven. Hierin moet met name informatie zijn opgenomen over de technische details van de stal en de uitrusting ervan, zoals:		
A45	Het ventilatiesysteem en, indien van toepassing, het koel- en het verwarmingssysteem en de locatie van deze systemen, het ventilatieschema met de beoogde parameters inzake luchtkwaliteit, zoals luchtstroming, luchtsnelheid en temperatuur;	A
A46	de voeder- en watervoorziening en de locatie ervan;	A
A47	de alarm- en reservesystemen die in werking treden in geval van een storing van de automatische of mechanische apparatuur die noodzakelijk is voor de gezondheid en het welzijn van de dieren;	A

A48	het vloertype en het normaliter gebruikte strooisel;	A
Elke stal van het pluimveebedrijf is uitgerust met een ventilatiesysteem en, indien nodig, met koel- en verwarmingssystemen, die zo zijn ontworpen en gebouwd en zo functioneren dat:		
A49	de concentratie van ammoniak (NH ₃) niet hoger is dan 20 ppm en de concentratie van kooldioxide (CO ₂) niet hoger is dan 3000 ppm, gemeten ter hoogte van de kop van de vleeskuikens;	A
A50	de binnentemperatuur de buitentemperatuur met niet meer dan 3 °C overschrijdt wanneer het buiten in de schaduw warmer is dan 30 °C;	A
A51	de gemiddelde relatieve vochtigheidsgraad in de stal over een periode van 48 uur niet hoger is dan 70 % bij een buitentemperatuur van minder dan 10 °C.	B

De maximale bezettingsdichtheid mag verhoogd worden tot **maximaal 42 kg / m²**, mits de volgende **bijkomende voorschriften** nageleefd worden.

A52	De door de bevoegde autoriteit op het pluimveebedrijf uitgevoerde monitoring heeft in de afgelopen twee jaren geen tekortkomingen met betrekking tot de welzijnsvoorschriften aan het licht gebracht.	A
A53	De eigenaar of houder voert een monitoring uit met gebruikmaking van een gids voor goede praktijken. Het Belplume-lastenboek wordt aanvaard als gids voor goede praktijken maar er kan ook gebruik gemaakt worden van een eigen of een andere gids.	A
A54	De eigenaar of houder houdt dagelijks de mortaliteit van de koppels bij en kan aantonen dat in ten minste zeven opeenvolgende gecontroleerde koppels van een stal de gecumuleerde dagelijkse mortaliteit onder 1 % + 0,06 % vermenigvuldigd met de slachtleeftijd van de dieren uitgedrukt in dagen ligt. In afwijking hiervan mag de controlerende overheid beslissen om de bezettingsdichtheid niet te verlagen wanneer de eigenaar of houder een toereikende verklaring voor de buitengewone aard van een hogere gecumuleerde dagelijkse mortaliteit heeft verstrekt of wanneer hij heeft aangetoond dat het om een geval van overmacht gaat.	A

7.5.2. Dierenwelzijn voor bedrijven met legkippen

Voor **bedrijven met legkippen** bestaan er bijkomende dierenwelzijnsnormen.

De minimumnormen ter bescherming van legkippen zijn van toepassing op bedrijven met **minstens 350 legkippen**, niet voor opfokbedrijven.

7.5.2.1. Verlichtingsnormen

A55	In geval van <u>daglicht</u> moeten de lichtopeningen zo aangebracht zijn dat een gelijkmatige verdeling van het licht in de lokalen gewaarborgd is.	B
A56	De verlichting is zodanig afgesteld dat er in een <u>24-uurcyclus</u> : ✓ Duisternis: ongeveer acht uur ononderbroken, zodat de kippen kunnen rusten, ✓ Halfduister periode, zodat de kippen op stok kunnen gaan.	B

A57	Een inrichting met meer lagen op elkaar heeft passende voorzieningen of maatregelen die het mogelijk maken alle lagen rechtstreeks en moeiteloos te inspecteren en de kippen gemakkelijk te verwijderen.	B
-----	--	---

7.5.2.2. Verrijkte kooien

A58	Elke kip beschikt over: ✓ een kooioppervlakte van ten minste 750 cm² ✓ een nest ✓ een met strooisel bedekte ruimte om te scharrelen en bodempikken ✓ een geschikte zitstok met een lengte van ten minste 15 cm.	B
A59	Er is een vrij beschikbare voederbak aanwezig, met een lengte van ten minste 12 cm vermenigvuldigd met het aantal kippen in de kooi.	B
A60	Elke kooi is voorzien van een passend watervoorzieningsstelsel.	A
A61	De rijen kooien zijn van elkaar gescheiden door gangen van ten minste 90 cm breed	B
A62	Drinkwatervoorziening ✓ Minstens 2 drinknippels of bakjes per hok ✓ Of een drinkgoot waarvan de lengte gelijk is aan de voedergoot	
A63	De onderste kooien bevinden zich ten minste 35 cm boven de vloer	B
A64	De kooien zijn uitgerust met passende voorzieningen om het doorgroeien van de nagels tegen te gaan (bij voorbeeld nagelgarnituur).	B

7.5.2.3. Alternatieve houderijsystemen

A65	Voederbakken ✓ Langwerpig: ten minste 10 cm lengte per kip ✓ Rond: ten minste 4 cm lengte per kip,	B
A66	Drinkgoten of -bakjes: ✓ Langwerpig: ten minste 2,5 cm lengte per kip ✓ Rond: ten minste 1 cm lengte per kip,	B
A67	Bij gebruik van drinknippels of drinkbakjes: ✓ ten minste één drinknippel of één drinkbakje per tien kippen ✓ ten minste twee drinknippels of twee drinkbakjes voor elke kip bereikbaar	B
A68	minstens één nest per zeven legkippen	B
A69	bij gemeenschappelijke nesten: 1m ² beschikbare nestruimte per groep van maximum 120 kippen.	B
A70	geschikte zitstokken met ten minste 15 cm zitruimte per kip,	B
A71	ten minste 250 cm ² bedekt met strooisel per kip.	B
A72	De bodem van de voorzieningen moet zo geconstrueerd zijn dat daarop alle naar voren gerichte tenen van beide poten behoorlijk kunnen steunen.	B
A73	De bezetting: maximaal negen legkippen per m ² bruikbare oppervlakte.	B

7.5.3. Dierenwelzijn voor bedrijven met pluimvee voor de productie van foie gras

A74	De dieren mogen enkel gehouden worden in individuele kooien tijdens de periode van dwangvoeding. De periode van dwangvoeding mag niet langer zijn dan :	B
-----	--	---

	- 14 dagen voor de eenden; - 21 dagen voor de ganzen.	
A75	De dieren worden niet in individuele kooien gehouden. Behalve op het moment van het eigenlijke dwangvoederen worden de dieren gehouden: - ofwel in groepshuisvesting met ten hoogste zes eenden of drie ganzen per vierkante meter. - ofwel in collectieve kooien waarbij ten minste drie eenden per kooi worden gehouden en met een minimale vloeroppervlakte van 1200 cm² per eend. In geval van diergeneeskundige noodzaak kunnen minder dan drie eenden per kooi gehouden worden, op voorwaarde dat de totale oppervlakte van de kooi niet minder dan 3600 cm² bedraagt. Als de kooien bovenaan gesloten zijn, laat de hoogte ervan de eenden toe in normale houding rechtop te staan en de vleugels te spreiden;	B
A76	De dieren moeten ten allen tijde over een drinkbak met voldoende water beschikken. Voor eenden heeft het drinkwaterrecipiënt een minimale diepte van 75 mm en een minimale breedte van 65 mm en laat het de dieren toe de kop onder te dompelen.	A
A77	Wanneer de temperatuur in het lokaal waar de dieren verblijven hoger is dan 25 °C, wordt mechanische ventilatie gebruikt.	

7.6 Uitrusting en hygiëne

De bedrijfsgebouwen op het pluimveebedrijf zijn afgesloten zodat het betreden van de hokgedeelten enkel mogelijk is onder begeleiding van de pluimveehouder en na gebruik van de hygiënesluis.

Zie ook bijlage A12, 7.9.12: Mogelijke bedrijfsopstellingen.

Bezoekers

A78	Er worden alleen bezoekers toelaten die voor de bedrijfsvoering strikt noodzakelijk zijn	A
A79	Vullen het bezoekersregister in, met naam en reden van het bezoek. De hokkaart kan ook dienst doen als bezoekersregister.	A

7.6.1. Hygiënesluis

A80	Het pluimveebedrijf dient te beschikken over minstens één ingerichte hygiënesluis die degelijk gescheiden is van de leefruimte van de dieren. De hygiënesluis kan geïntegreerd zijn in de voorruimte van het hokgedeelte;	A
A81	Per toom is er een hokgedeelte bestaande uit een voorruimte (voeder- en dienstlokaal met eventueel de hygiënesluis) en de leefruimte van de dieren. Indien productieronden zijn samengesteld is een voorruimte per productieronde voldoende	A
A82	De hygiënesluis omvat een degelijk ingerichte handwasgelegenheid	A

	(lopend water, afvoer, lavabo, zeep, handdoek - liefst papier) en een kledingsruimte voorzien van propere bedrijfseigen kleding bestemd voor verzorgers en bezoekers	
A83	Er wordt een visueel onderscheid gemaakt tussen het vuil en proper gedeelte van de voorruimte. Op de scheiding is hokeigen schoeisel beschikbaar voor verzorgers en bezoekers. Indien productieronden zijn samengesteld is hokeigen schoeisel per productieronde voldoende.	A
A84	Op bedrijven met geringe capaciteit mag het hokeigen schoeisel vervangen worden door een desinfecterend voetbad per toom dat dagelijks gereinigd en verversd wordt.	A
A85	Enkel voor legkippenbedrijven: Als een productieronde gespreid is over meerdere hokken, moet er ook <u>hokeigen kleding</u> aanwezig zijn. Ingeval van meerdere hokken met dieren van eenzelfde productieronde die verbonden zijn door één centrale voorruimte is hokeigen kleding niet verplicht want deze behoren allen tot dezelfde epidemiologische eenheid.	A
A86	Bij nieuwbouw en verbouwing dient een douche geplaatst te worden (niet voor gebruikspluimvee)	A

7.6.2. De voorruimte:

7.6.2.1. Voor alle types bedrijven

A87	is volledig afgesloten van de leefruimte van de dieren	A
A88	omvat een voeder- en dienstlokaal	B

7.6.2.2. Bijkomend voor bedrijven met leggend pluimvee

A89	een <i>eiersorteerplaats</i> waar de eieren worden gesorteerd, ingepakt en gestempeld.	B
A90	Het stempelen gebeurt met toegelaten kleurstoffen	A
A91	een <i>eierbewaarlokaal</i> voor de opslag van de eieren ✓ moet stofvrij zijn ✓ geïsoleerd en/of voorzien van klimaatregelingapparatuur zodat condensvorming op de eieren wordt vermeden.	B

7.6.2.3. Bijkomend voor vermeerderingsbedrijven

A92	Beschikt over een opslagcapaciteit van 7 productiedagen.	B
A93	Nadat de eieren zijn opgehaald, wordt minstens de vloer van het eierbewaarlokaal gereinigd en ontsmet.	A
A94	Indien er geen afzonderlijke dienstringang is voor de ophaling en de eieren dus via de voorruimte afgehaald worden, moeten alle looproutes gereinigd en ontsmet worden nadat de eieren zijn opgehaald.	A

7.6.3. Bedrijfsgebouwen

A95	Er worden geen huisdieren, landbouwhuisdieren of andere sier- en nutsgevogelte toegelaten.	A
A96	Ander pluimvee of siervogels kunnen de pluimveestallen niet benaderen en hun verzorging gebeurt strikt gescheiden.	B
A97	De bedrijfsgebouwen zijn vogeldicht.	A
A98	Uitzondering: pluimveebedrijven speciaal geregistreerd volgens bijzondere houderijsystemen, waar er luiken zijn naar de uitloop in open lucht.	B
A99	De looproutes van en naar de pluimveehokken zijn verhard. Ze moeten niet noodzakelijk afwasbaar zijn.	B

7.6.4. De krengeopslagplaats

A100	Bevindt zich op een vaste plaats op het bedrijf	A
A101	Is op bedrijven met een kwalificatie A voorzien van een koelinrichting.	A
A102	Er is een brievenbus aanwezig bij de ophaalplaats. <i>Dit is niet zo voor Wallonië: daar worden geen documenten afgeleverd bij afhalen van de krenge; deze worden nadien opgestuurd.</i>	B

Recipiënten kunnen best na elke ophaalbeurt grondig gereinigd worden.

7.6.5. Bodem- en neststrooisel

A103	Opgeslagen bodem- en neststrooisel en verpakkingsmateriaal moet zodanig opgeslagen zijn, dat deze schoon, droog en schimmelvrij blijven.	A
A104	Kunststoffen nestbekleding dient visueel schoon te zijn	B

Voorbeelden van geschikt strooisel zijn houtkrullen, stro, vlasleem, boekweitdoppen, rijstviezen, zand of turf, ...

Dit strooisel is schoon en vrij van toxische stoffen.

7.6.6. Reiniging en ontsmetting

A105	Gebeurt na elke productieronde. Een uitzondering geldt bij gebruikspluimveebedrijven van het type vlees met geringe capaciteit (<5.000 stuks). Hier moet het hokgedeelte minstens 2 maal per jaar volledig leeg komen te staan. Bij die gelegenheid moet reiniging en ontsmetting toegepast worden.	A
A106	Er wordt hierbij gebruik gemaakt van erkende ontsmettingsmiddelen (zie het algemene deel voor de erkende producten)	A

Het volledige hok met inbegrip van ventilatoren, drinkwatersysteem, voorraadtank, voedersysteem, moet behandeld worden.

Voorzie daarna een periode van sanitaire leegstand, minstens tot de stal volledig droog is.

7.6.6.1 Hygiënogram

Het hygiënogram, waarbij na de reiniging en de ontsmetting op verschillende vastgelegde plaatsen afdrukplaatjes worden genomen, dient om de doeltreffendheid van de reiniging en ontsmetting na te gaan. Hoe slechter de ontsmetting gebeurt, hoe meer bacteriën zullen groeien op de afdrukplaatjes en hoe hoger de score van het hygiënogram zal zijn. De hieronder beschreven bepalingen staan los van de eventuele bijkomende hygiëogrammen die genomen worden in het kader van de Salmonellabestrijding. (zie bij diergezondheid)

A107	Het hygiënogram wordt volgens de geldende minimale frequentie genomen.			A
	Overzicht van minimale frequentie voor bemonstering hygiëneonderzoek afhankelijk van de gezondheidskwalificatie en categorie pluimvee			
	Gezondheidskwalificatie	categorie	tijdstip	
	A	fok	Voor elke opzet	
	B*	leg	Voor elke opzet	
		vlees	Om de 3 tomen, min 1 maal per jaar	

			Na elke <i>Salmonella</i> positieve toom of productieronde	
	B	leg	voor elke opzet	
		vlees	Om de 3 ronden	
	C*	vlees	1 maal per jaar en Na een Se of St positieve toom of productieronde	
	Minimaal 1 maal per jaar wordt een hygiënogram uitgevoerd na het reinigen en ontsmetten in alle op het ogenblik van de monsternamen leegstaande en droge hokgedeelten. Als er telkens slechts 1 hok per keer leeg komt te staan moet er slechts van dat ene leegstaande hok een hygiënogram uitgevoerd worden. De staalname wordt per hok of per productieronde uitgevoerd.			
	C	leg	vrijgesteld	
		vlees	vrijgesteld	
	In deze tabel zijn de onderzoeken die moeten worden uitgevoerd bij een niet-conform voorgaand hygiënogram niet opgenomen.			
	A108	Indien het resultaat onbevredigend is, worden de geldende bijkomende maatregelen uitgevoerd, zoals verder beschreven in bijlage A7, 7.9.7.		A

7.6.7. Specifiek vermeerdering

Verzamelen van broedeieren

A109	Gebeurt minimaal twee keer per dag.	B
A110	Alle broedeieren worden afzonderlijk gestempeld op het fokbedrijf met het zoötechnisch erkenningnummer van dit bedrijf.	B
A111	De letters en cijfers worden aangebracht met onuitwisbare zwarte inkt en zijn ten minste twee millimeter hoog en één millimeter breed.	B
A112	Broedeieren worden uitsluitend per bedrijf aangeboden. Per container wordt de dag vermeld, waarop begonnen is met het vullen van de container en is aangegeven van welke hok(ken) de broedeieren afkomstig zijn.	B
A113	Broedeieren worden verzameld in ✓ Niet herbruikbare kartontrays (nog nooit gebruikt en visueel schoon), of ✓ plastic trays (ontsmet en visueel schoon), of ✓ voorbroedladen (gereinigd, ontsmet en visueel schoon)	A
A114	Bevuilde, buiten de legnesten gelegde broedeieren of gewassen broedeieren ✓ een schriftelijke toestemming van de afnemer is vereist om deze te mogen leveren ✓ deze broedeieren moeten apart en herkenbaar aangeboden worden ✓ Indien op dezelfde container met de andere broedeieren ▪ Moeten dan op een aparte etage staan of op de onderste broedladen ▪ Moeten gemerkt zijn.	A

7.6.8. Specifiek legpluimvee

Verzamelen van de consumptie-eieren

A115	Het verzamelen van de eieren gebeurt op een hygiënisch verantwoorde manier.	A
A116	Op alle transportverpakkingen van eieren, in de productie-inrichting door de producent, moeten volgende gegevens worden aangebracht: ✓ Naam en adres van de producent ✓ Producentencode ✓ Aantal eieren en/of gewicht ✓ Legdatum of legperiode ✓ Datum van verzending Deze gegevens dienen ook voor te komen in de begeleidende documenten	A

7.6.9. Specifiek braadkippenbedrijven en vleeskalkoenen:

- ✓ Braadkippen uit een hok met een positieve uitgangscontrole op Salmonella, worden bij voorkeur als laatste van de productieronde en de dag opgeladen.

- ✓ Het uitladen van braadkippen wordt enkel uitgevoerd door vangploegen of bedrijfsinterne personen die geen contact hebben met andere pluimveebedrijven. Ingeval van dreiging of crisis van aviaire influenza kunnen andere procedures van kracht zijn voor het uitladen. Deze worden dan meegedeeld op de website van het FAVV: www.favv.be

7.7 Transport

A117	Bij export, import of intracommunautaire handel van kippen of broedeieren is de lading vergezeld van een gezondheidscertificaat.	A												
A118	Alle transport van levende dieren, niet bestemd voor het slachthuis, is vergezeld van het begeleidingsdocument vervoer voor levende dieren. Zie <u>bijlage T1 (1.9.7)</u>	A												
A119	De maximale bezettingsdichtheid tijdens het transport wordt gerespecteerd. <table><tr><th><i>Gewicht pluimvee (kg)</i></th><th><i>Minimum oppervlakte (m² / dier)</i></th></tr><tr><td>Eëndagskuikens</td><td>21-25 cm² / kuiken</td></tr><tr><td>Minder dan 1,6 kg</td><td>180 à 200 cm² / kg</td></tr><tr><td>1,6 – 3 kg</td><td>160 cm² / kg</td></tr><tr><td>3 – 5 kg</td><td>115 cm² / kg</td></tr><tr><td>Meer dan 5 kg</td><td>105 cm² / kg</td></tr></table>	<i>Gewicht pluimvee (kg)</i>	<i>Minimum oppervlakte (m² / dier)</i>	Eëndagskuikens	21-25 cm ² / kuiken	Minder dan 1,6 kg	180 à 200 cm ² / kg	1,6 – 3 kg	160 cm ² / kg	3 – 5 kg	115 cm ² / kg	Meer dan 5 kg	105 cm ² / kg	A
<i>Gewicht pluimvee (kg)</i>	<i>Minimum oppervlakte (m² / dier)</i>													
Eëndagskuikens	21-25 cm ² / kuiken													
Minder dan 1,6 kg	180 à 200 cm ² / kg													
1,6 – 3 kg	160 cm ² / kg													
3 – 5 kg	115 cm ² / kg													
Meer dan 5 kg	105 cm ² / kg													

7.8 Rechtstreekse verkoop aan de consument van eieren

Indien u rechtstreeks aan de consument eieren verkoopt, al dan niet via een “eierautomaat”, dan zijn daar bijkomende bepalingen voor van toepassing.

7.8.1. Registratie van de activiteit

Als u op uw bedrijf rechtstreeks aan de consument consumptie-eieren verkoopt of wenst te verkopen, dan moet u deze activiteit laten **registreren** bij uw PCE met de onderstaande code.

Activiteitencode	Activiteit	Productcode
24132012	Directe verkoop aan de consument in de productie-eenheid van consumptie-eieren	0

Deze registratie volstaat eveneens indien u eieren verkoopt via een automaat die zich op het bedrijf bevindt of zichtbaar is vanop de boerderij.

Indien de automaat zich op een ander adres bevindt, dan is hiervoor een toelating nodig, met onderstaande activiteitencode.

Plaats	Activiteitencode	Activiteit
VP - distributietoestellen	4475810	Verkoop van voedingsproducten door de operator "Verkooppunt"

Het betreft enkel de verkoop van de op het bedrijf zelf geproduceerde eieren. Indien u eieren aankoopt bij derden dan valt dit niet onder deze sectorgids.

7.8.2. Goede praktijken bij verkoop van eieren op de hoeve

A120	Het verzamelen van de eieren gebeurt minstens eenmaal per dag.	B
A121	De eieren moeten tot op het moment van de verkoop aan de consument schoon, droog en vrij van vreemde geuren worden gehouden, en op afdoende wijze worden beschermd tegen schokken en rechtstreeks zonlicht.	B
A122	De eieren moeten worden opgeslagen en vervoerd bij een bij voorkeur constante temperatuur die de meeste garanties biedt voor het behoud van de hygiënische kwaliteit	B
A123	De eieren moeten per legdatum bewaard worden zodat bij de verkoop van de eieren volgens het "First in - First out-principe kan gewerkt worden. Het is voor de leghennenhouder op elk moment duidelijk wat de legdatum is van een partij eieren (vb. aanduiden met een marker met foodgrade inkt, of een potlood).	B
A124	De eieren mogen uiterlijk tot 21 dagen na de legdatum aan de consument verkocht worden.	B
A125	De leghennenhouder informeert de consument over de aanbevolen uiterste verbruiksdatum (maximaal 28 dagen na legdatum). Deze datum kan aangebracht worden op de verpakking, of kenbaar gemaakt worden in het uitstalraam, of meegedeeld worden aan de consument op het moment van de verkoop.	B

7.9 Bijlagen bij Pluimvee

7.9.1	Bijlage A1	Aanvraag zoötechnische erkenning bij de Vlaamse Overheid Aanvraag zoötechnische erkenning bij de Waalse Overheid
7.9.2	Bijlage A2	Activiteitencodes bij pluimvee
7.9.3	Bijlage A3	Wateronderzoek
7.9.4-I	Bijlage A4-I	Minimale voorwaarden bij fokpluimvee en gebruikspluimvee type leg
7.9.4-II	Bijlage A4-II	Minimale voorwaarden bij gebruikspluimvee type vlees
7.9.5	Bijlage A5	Maatregelen bij Salmonella bij fokpluimvee
7.9.6	Bijlage A6	Maatregelen bij Salmonella bij leghennen
7.9.7	Bijlage A7	Uitvoeren hygiëneonderzoek/Hygiënogrammen
7.9.8	Bijlage A8	Formulier voor registratie van productieplaats van eieren
7.9.9	Bijlage A9	Omzendbrief FAVV betreffende de VKI
7.9.10	Bijlage A10	VKI document braadkippen en invulinstructies
7.9.11	Bijlage A11	VKI document ander slachtpluimvee en invulinstructies
7.9.12	Bijlage A12	Mogelijke bedrijfsopstellingen.
7.9.13	Bijlage A13	Aanvraag tot het bekomen van een afwijking op het merken van klasse A – eieren
7.9.14	Bijlage A14	Aanvraag tot het bekomen van een afwijking op het merken van klasse B – eieren

7.9.1 Bijlage A1

Aanvraag tot erkenning van een vermeerderingsbedrijf

LV-01-070530



Departement Landbouw en Visserij
Afdeling Duurzame Landbouwonwikkeling
 Ellipsgebouw (6de verdieping)
 Koning Albert II-laan 35 bus 40, 1030 BRUSSEL
 Tel. 02 552 78 86 – Fax 02 552 78 71
 E-mail: vanessa.deraedt@lv.vlaanderen.be

In te vullen door de
 behandelende afdeling
 ontvangstdatum

In te vullen door de bedrijfsverantwoordelijke

1 Vul de administratieve gegevens van uw bedrijf in.

voor- en achternaam
 bedrijfsverantwoordelijke _____
 bedrijfsnaam _____
 telefoonnummer _____
 gsm-nummer _____
 faxnummer _____
 e-mailadres _____

2 Vul de gegevens van de maatschappelijke zetel in.

naam _____
 straat en nummer _____
 postnummer en gemeente _____

3 Vul het adres van de fokinstallatie in.

U hoeft deze vraag alleen in te vullen als het adres verschilt van het adres van de maatschappelijke zetel.

straat en nummer _____
 postnummer en gemeente _____

4 Vul de gegevens van uw bedrijfsactiviteiten in.

Voeg het bewijs van sanitaire erkenning bij dit formulier.

begindatum dag maand jaar
 capaciteit van de installatie _____
 pluimveesoorten _____
 pluimveecategorie ☐ fok of selectie ☐ vermeerdering ☐ gebruik
 pluimveetype ☐ leg ☐ vlees ☐ gemengd

5 Vul de onderstaande verklaring in.

Ik bevestig dat alle gegevens in dit formulier naar waarheid ingevuld zijn en ik verbind me ertoe elke wijziging van de bedrijfsgegevens of een tijdelijke of definitieve stopzetting van de bedrijfsactiviteiten binnen vijftien dagen mee te delen.

datum dag maand jaar
 handtekening _____
 voor- en achternaam _____

6 Bezorg dit formulier aan de afdeling Duurzame Landbouwonwikkeling op het bovenstaande adres.

In te vullen door de controleur

7 Welk erkenningsnummer krijgt het vermeerderingsbedrijf?

--	--	--	--	--

8 Vul de onderstaande verklaring in.

Ik bevestig dat het bedrijf voldoet aan de voorwaarden om erkend te kunnen worden.

datum dag

--	--

 maand

--	--

 jaar

--	--	--	--

handtekening

voor- en achternaam

9 Bezorg dit formulier aan de afdeling Duurzame Landbouwontwikkeling op het bovenstaande adres.

Aanvraag tot erkenning van een selectiebedrijf

LV01-076530



Departement Landbouw en Visserij
Afdeling Duurzame Landbouwwontwikkeling
 Ellipsgebouw (6de verdieping)
 Koning Albert II-laan 35 bus 40, 1030 BRUSSEL
 Tel. 02 552 78 86 – Fax 02 552 78 71
 E-mail: vanessa.deraedt@lv.vlaanderen.be

In te vullen door de
 behandelende afdeling
 ontvangstdatum

In te vullen door de bedrijfsverantwoordelijke

1 Vul de administratieve gegevens van uw bedrijf in.

voor- en achternaam
 bedrijfsverantwoordelijke _____
 bedrijfsnaam _____
 telefoonnummer _____
 gsm-nummer _____
 faxnummer _____
 e-mailadres _____

2 Vul de gegevens van de maatschappelijke zetel in.

naam _____
 straat en nummer _____
 postnummer en gemeente _____

3 Vul het adres van de fokinstallatie in.

U hoeft deze vraag alleen in te vullen als het adres verschilt van het adres van de maatschappelijke zetel.

straat en nummer _____
 postnummer en gemeente _____

4 Vul de gegevens van uw bedrijfsactiviteiten in.

Voeg het bewijs van sanitaire erkenning bij dit formulier.

begindatum dag maand jaar

capaciteit van de installatie _____

pluimveesoorten _____

pluimveecategorie ☐ fok of selectie ☐ vermeerdering ☐ gebruik

pluimveetype ☐ leg ☐ vlees ☐ gemengd

5 Vul de onderstaande verklaring in.

Ik bevestig dat alle gegevens in dit formulier naar waarheid ingevuld zijn en ik verbind me ertoe elke wijziging van de bedrijfsgegevens of een tijdelijke of definitieve stopzetting van de bedrijfsactiviteiten binnen vijftien dagen mee te delen.

datum dag maand jaar

handtekening _____

voor- en achternaam _____

6 Bezorg dit formulier aan de afdeling Duurzame Landbouwwontwikkeling op het bovenstaande adres.

In te vullen door de controleur

7 Welk erkenningsnummer krijgt het selectiebedrijf?

--	--	--	--	--

8 Vul de onderstaande verklaring in.

Ik bevestig dat het bedrijf voldoet aan de voorwaarden om erkend te kunnen worden.

datum dag

--	--

 maand

--	--

 jaar

--	--	--	--

handtekening

voor- en achternaam

9 Bezorg dit formulier aan de afdeling Duurzame Landbouwontwikkeling op het bovenstaande adres.



Service public de Wallonie

**DEMANDE D'AGRÈMENT POUR UNE EXPLOITATION AVICOLE
DE MULTIPLICATION ou de SÉLECTION**

L'exploitation mentionnée ci-dessous demande un agrément zootechnique (ou une modification de l'agrément existant) comme exploitation de **multiplication** / **sélection** (biffer la mention inutile)

Dénomination de l'exploitation :

Réservé au Service
 Numéro d'agrément : BE.....

Adresse du siège social

Tél/fax :

Adresse des installations d'élevage

Tél/fax :

Capacité des installations : femelles : mâles : total :

Date de début de l'activité :

Date d'interruption temporaire de l'activité :

<u>Espèces de volailles</u>	<u>Catégorie</u>	<u>Type</u>
-	Multiplication	Ponte
-	Sélection	Chair
-	Autre :	Mixte

J'atteste que l'exploitation dispose d'un titre d'autorisation sanitaire délivré par l'AFSCA
(Copie à joindre à cette demande)

Signature

Date :

Adresse où renvoyer la demande : Ir Damien WINANDY, Directeur
Service Public de Wallonie, DGARNE
Direction de la Qualité, Chaussée de Louvain, 14 à 5000 NAMUR

Questions et renseignements : Tél : 081/649.602

Version de formulaire : 16/06/2010

7.9.2 Bijlage A2

Hieronder kan je terugvinden welke codes en activiteiten van toepassing zijn voor welk type bedrijf. In de rechterkolom kan je zien of er een registratie dan wel een toelating vereist is.

REPRODUCTIEPLUIMVEE (zowel kippen als ander pluimvee)**Opfok van fokpluimvee**

ACTIVITEITEN CODE	ACTIVITEIT	PRODUCT CODE	Registratie of Toelating
23012000	Houden/fokken van productiedieren, Fokpluimvee	23	Toelating

Selectie of vermeerderingbedrijf (OPGELET: steeds 2 codes nodig)

ACTIVITEITEN CODE	ACTIVITEIT	PRODUCT CODE	Registratie of Toelating
23012000	Houden/fokken van productiedieren, Fokpluimvee	23	Toelating
24012051	Pluimveevermeerderingsbedrijf, Productie van broedeieren OFWEL	0	Toelating
	Pluimveeselectiebedrijf, Productie van broedeieren	0	Toelating

LEGPLUIMVEE (zowel kippen als ander pluimvee)**Opfok van legdieren**

Indien de dieren na opfok naar het buitenland gaan, is hiervoor een toelating nodig.

ACTIVITEITEN CODE	ACTIVITEIT	PRODUCT CODE	Registratie of Toelating
23012000	Houden/fokken van productiedieren, Gebruikspluimvee niet bestemd voor uitvoer OFWEL	37	Registratie
23012000	Houden/fokken van productiedieren, Gebruikspluimvee bestemd voor uitvoer	24	Toelating

Legdieren (OPGELET: steeds 2 codes nodig)

Indien reforme legdieren in het buitenland zouden afgemest worden, alvorens geslacht te worden, dan is opnieuw de toelating nodig (gebruikspluimvee, bestemd voor uitvoer)

ACTIVITEITEN CODE	ACTIVITEIT	PRODUCT CODE	Registratie of Toelating
----------------------	------------	-----------------	-----------------------------

23012000	Houden/fokken van productiedieren, Gebruikspluimvee niet bestemd voor uitvoer OFWEL	37	Registratie
23012000	Houden/fokken van productiedieren, Gebruikspluimvee bestemd voor uitvoer	24	Toelating
24012012	Productie van consumptie-eieren, Legkippen OFWEL	47	Registratie
24012012	Productie van consumptie-eieren, ander pluimvee	48	Registratie

BRAADKIPPEN EN PLUIMVEE BESTEMD VOOR DE VLEESPRODUCTIE

Registratie of toelating bij het FAVV (via de PCE)

Indien de dieren worden afgemest in België, volstaat een registratie.
Indien de dieren deels worden afgemest in het buitenland, is opnieuw de toelating nodig

ACTIVITEITEN CODE	ACTIVITEIT	PRODUCT CODE	Registratie of Toelating
23012000	Houden/fokken van productiedieren, Gebruikspluimvee niet bestemd voor uitvoer OFWEL	37	Registratie
23012000	Houden/fokken van productiedieren, Gebruikspluimvee bestemd voor uitvoer	24	Toelating

PLUIMVEE VOOR DE PRODUCTIE VAN FOIE GRAS

ACTIVITEITEN CODE	ACTIVITEIT	PRODUCT CODE	Registratie of Toelating
23012000	Houden/fokken van productiedieren, Pluimvee voor de productie van Foie Gras	35	Registratie

7.9.3 Bijlage A3

Werkvoorschriften voor het onderzoek van water gebruikt als drinkwater en voor reinigingswerken

Het wateronderzoek wordt jaarlijks uitgevoerd op bedrijven met gezondheidskwalificatie A en B* op een ogenblik dat de stal bevolkt is.

1. Bacteriologisch wateronderzoek

Het water moet voldoen aan volgende bacteriologische normen:

- | | |
|----------------------------|----------------------|
| • Totaal kiemgetal: (22°C) | max. 100.000 kve/ml |
| • Totaal kiemgetal (37°C) | max. 10.000 kve/ml |
| • Totaal E. coli | max. 100 kve/ml |
| • Intestinale enterococcen | afwezig (< 1 kve/ml) |
| • <i>Salmonella</i> | afwezig |

Indien het wateronderzoek niet voldoet aan de bacteriologische normen wordt het drinkwatersysteem gereinigd en ontsmet.

2. Chemisch wateronderzoek

Het water moet voldoen aan volgende chemische normen:

- | | |
|--------------------|-----------|
| • pH (zuurtegraad) | 4-9 |
| • Fe (ijzer) | ≤2,5 mg/l |
| • Hardheid | ≤20 °D |
| • Nitriet | ≤1,0 mg/l |
| • Mangaan | ≤2 mg/l |

Indien de resultaten van de analyse niet voldoen aan de chemische normen neemt de verantwoordelijke tijdig passende maatregelen teneinde de chemische normen te halen. Passende maatregelen zijn onder andere het toevoegen van toegestane middelen om de zuurtegraad aan te passen of het installeren van een waterontharder.

3. Voorschriften voor de staalname

3.1 Onderzoek van drinkwater

3.1.1 Stallen met gesloten drinkwatersysteem

Een gesloten drinkwatersysteem is een drinkwatersysteem dat vanaf de waterleiding/bron tot aan het drinkpunt van de stal gesloten is. Voor het toedienen van medicijnen mag hierop een dosator, voorraad- of mengvat worden aangesloten. Deze dienen echter wel voorzien te zijn van een goed sluitend deksel.

Bij een gesloten drinkwatersysteem met gebruik van leidingwater en mits een reiniging en ontsmetting van elk drinkwatersysteem bij elke leegstand in iedere stal, is bacteriologisch of chemisch onderzoek niet vereist. Bij een gesloten drinkwatersysteem met gebruik van bronwater wordt per bron een chemisch en bacteriologisch onderzoek uitgevoerd.

3.1.2 Stallen met open drinkwatersysteem

Een open drinkwatersysteem is een systeem dat:

- Geen goed sluitend deksel heeft;
- Dat open verbindingen heeft vanaf de bron/drinkwaterleiding tot het drinkpunt in de stal.

Bij een open drinkwatersysteem met leidingwater wordt per stal een bacteriologisch onderzoek uitgevoerd. Bij een open drinkwatersysteem met bronwater wordt per bron een chemisch onderzoek uitgevoerd en per stal een bacteriologisch onderzoek. Tabel 8.1 geeft een overzicht van de nodige onderzoeken afhankelijk van de herkomst van het water en type waterleidingsysteem

Tabel 8.1: overzicht nodige onderzoeken afhankelijk van de herkomst van het water en type waterleidingsysteem voor **drinkwater**

	Bacteriologisch onderzoek	Chemisch onderzoek
Leidingwater		
• Open systeem	jaarlijks alle stallen	geen
• Gesloten systeem	jaarlijks in een stal tenzij R&O na iedere leegstand	geen
Eigen bron		
• Open systeem	jaarlijks alle stallen	jaarlijks 1 stal/bron
• Gesloten systeem	jaarlijks 1 stal/bron	jaarlijks 1 stal/bron

3.2 Onderzoek van reinigingswater

Bij gebruik van leidingwater is een bacteriologisch of chemisch wateronderzoek niet vereist. Bij gebruik van bronwater is een bacteriologisch onderzoek vereist indien het resultaat van het hygiëneonderzoek van alle stallen volgende scores aangeeft:

- Moederdieren: > 1,50
- Leghennen: > 2,00
- Vleeskuikens: > 3,00

Bij gebruik van bronwater wordt een maal per jaar en per bron een chemisch onderzoek uitgevoerd.

Tabel 8.2: overzicht van de nodige onderzoeken afhankelijk van de herkomst van het water en type waterleidingsysteem voor **reinigingswater**

	Bacteriologisch onderzoek	Chemisch onderzoek
Leidingwater	geen	geen
Eigen bron	afhankelijk van resultaat hygiënogram	jaarlijks per bron

3.3 Staalname

De staalname wordt uitgevoerd door of in opdracht van de pluimveehouder.

3.3.1 Benodigdheden

Er is minimaal 1.000 ml water nodig voor bacteriologisch onderzoek en 200 ml voor chemisch onderzoek. Voor elk onderzoek moet een apart staal genomen worden. De stalen worden opgevangen in recipiënten die aan volgende voorwaarden voldoen:

- Recipiënt bacteriologie:
 - Inhoud minimaal 1.000 ml;
 - Goed afsluitbaar;
 - Steriel;
 - Bij voorkeur met thiosulfaat;
- Recipiënt chemie:
 - Inhoud minimaal 200 ml;
 - Goed afsluitbaar

Zeker geen gebruikte mineraalwaterflessen of gelijkaardig materiaal gebruiken. De recipiënten kunnen bekomen worden bij de laboratoria die de analyses uitvoeren, evenals volgende bijkomende benodigdheden:

- Etiketten
- Inzendformulier.

3.3.2 Praktische uitvoering staalname

- Neem hygiënische en beschermende maatregelen voordat de stal betreden wordt;
- Monsters voor bacteriologisch onderzoek worden genomen aan het einde van de leiding, bij het drinkpunt. In afwijking hiervan kan het bacteriologisch drinkwateronderzoek bij de bron worden verricht indien het drinkwatersysteem tijdens elke leegstandperiode gereinigd en ontsmet wordt.
- Monsters voor chemisch wateronderzoek worden aan de bron genomen.
- Reinig en ontsmet de kraan met bv ontsmettingsalcohol of via flamberen;
- Laat het water gedurende 3 minuten met matige snelheid uit de kraan lopen;
- Was de handen alvorens het staal te nemen;
- De binnenkant van het deksel en het recipiënt mag niet met de handen of met de kraan worden aangeraakt;
- Bacteriologisch onderzoek: vul het recipiënt tot gewenste volume (minimum 500 ml);
- Chemisch onderzoek: vul het recipiënt volledig zodat geen luchtbel meer aanwezig is;
- Plaats of draai het deksel stevig op het recipiënt zodat geen lekkage optreedt en droog de buitenkant af;
- Voorzie het recipiënt met een etiket met volgende gegevens:
 - Beslagnummer;
 - Plaats staalname;
 - Chemisch of bacteriologisch onderzoek;
 - Staalname aan bron of leiding.

3.3.3 Begeleidend document en binnenbrengen op het laboratorium

- Elke inzending wordt vergezeld van een volledig ingevuld inzendformulier “wateronderzoek” met minimaal volgende gegevens:
 - Beslagnummer
 - Naam en volledig adres
 - Hoknummer in Arabische cijfers
 - Plaats van staalname: bron of einde leiding

- Datum en uur van staalname;
- Identificatie van de staalnemer;
- Type drinkwatersysteem: open of gesloten;
- Oorsprong water: leiding of eigen bron;
- Bij eigen bron: diepte put;
- Soort water: drinkwater of reinigingswater;
- Bacteriologisch en/of chemisch onderzoek;
- Aanduiding of stal bevolkt is.
- Een afschrift van het formulier kan bekomen worden bij het binnenbrengen op het laboratorium.
- Het staal moet ten laatste 12 uur na staalname op het labo toekomen.

3.3.4 Bewaren van de resultaten

De resultaten worden voor een periode van 2 jaar bewaard op het bedrijf.

3.4 Voorschriften voor het laboratoriumonderzoek

3.4.1 Onderzoekslaboratoria

Bij fokpluimvee wordt het drinkwateronderzoek uitgevoerd door de verenigingen. Bij gebruikspluimvee komen door het Agentschap erkende laboratoria in aanmerking voor het uitvoeren van het drinkwateronderzoek. Een lijst met erkende laboratoria is terug te vinden op de website van het Agentschap (www.favv.be).

3.4.2 Rapportering

De bevoegde laboratoria rapporteren de resultaten samen met de gegevens op het inzendformulier aan de pluimveehouder en de bedrijfsdierenarts. De pluimveehouder is verantwoordelijk om gepaste maatregelen te nemen indien bepaalde normen overschreden worden.

*BRON: Vademecum voor de gezondheidskwalificatie en de bestrijding van Salmonella
bij pluimvee,
FAVV, PCCB/S2/769127, 14 novembert 2011*

7.9.4 Bijlage A4-I

Minimale voorwaarden bij fokpluimvee en gebruikspluimvee type leg

	Fokpluimvee			Legkippen		Overig gebruikspluimvee type leg	
capaciteit van het beslag	vanaf 200 stuks			vanaf 5000 stuks	200-5000 stuks	vanaf 5000 stuks	200-5000 stuks
bijkomende vereisten	kippen	kalkoenen	parelhoenders, eenden en ganzen	kippen	kippen	kalkoenen, parelhoenders, eenden en ganzen	kalkoenen, parelhoenders, eenden en ganzen
gezondheidskwalificatie	A	A	A	B*	B*	B	C
bedrijfsdierenarts	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
minimaal 1 ingerichte hygiënesluis per bedrijf	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
douche bij nieuwbouw	ja	ja	ja	neen	neen	neen	neen
hokgedeelte bestaande uit voorruimte en leefruimte van de dieren, hygiënesluis kan geïntegreerd zijn in de voorruimte	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
visueel onderscheid tussen vuil en proper gedeelte van de voorruimte met hokeigen schoeisel voor verzorgers en bezoekers	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
minimum aantal voorruimten met hokeigen schoeisel	idem aantal tomen	idem aantal tomen	idem aantal tomen	idem aantal tomen	idem aantal tomen	idem aantal tomen	idem aantal tomen
mogelijkheid tot samenstellen van productieronden?	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen
afzonderlijk voederopslag bij gebruik van voeder met een wachttijd	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
verharde en reinigbare laad- en losplaatsen	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja

vaste opslagplaats voor krenge	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
opslagplaats voor krenge voorzien van koelinrichting	ja	ja	ja	neen	neen	neen	neen
betreden hokgedeelte via hygiënesluis en onder begeleiding	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
enkel ander pluimvee of siervogels mits strikte scheiding	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
gebouwen vogeldicht met uitzondering van luiken voor buitenbeloop	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
doeltreffend ongediertebestrijdingsprogramma	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
strooisel schoon, droog en vrij van toxische stoffen	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
voerders afkomstig van erkende fabrikanten	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
bedrijfsregister met vermelding wachttijden bij gebruik van voeder met wachttijd	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
opzet van 1 toom eendagskuikens	binnen de 72u	binnen de 72u	binnen de 72u	binnen de 72u	geen voorwaarden	binnen de 72u	geen voorwaarden
maximaal leeftijdsverschil bij opzet van eendagskuikens	72u	72u	72u	72u	geen voorwaarden	72u	geen voorwaarden
opzet van 1 toom poeljen	binnen de 72u	binnen de 72u	binnen de 72u	binnen de 7 dagen	geen voorwaarden	binnen de 7 dagen	geen voorwaarden
maximaal leeftijdsverschil binnen 1 toom	7 dagen	7 dagen	7 dagen	7 dagen	geen voorwaarden	7 dagen	geen voorwaarden
bijzetten van hanen	geen voorwaarden	geen voorwaarden	geen voorwaarden	niet van toepassing	niet van toepassing	niet van toepassing	niet van toepassing
nieuw of degelijk ontsmet verpakkingsmateriaal in de leefruimte	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja

bedrijfsregister per toom dat vijf jaar bewaard wordt	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
R&O	bij elke leegstand	bij elke leegstand	bij elke leegstand	bij elke leegstand	bij elke leegstand	bij elke leegstand	bij elke leegstand
hygiënogram	voor elke toom	voor elke toom	voor elke toom	voor elke toom	voor elke toom	voor elke toom	vrijgesteld
wateronderzoek (microbiologisch en chemisch)	jaarlijks tenzij leidingwater	jaarlijks tenzij leidingwater	jaarlijks tenzij leidingwater	jaarlijks tenzij leidingwater	jaarlijks tenzij leidingwater	vrijgesteld	vrijgesteld
uitgangscontrolle Salmonella	laatste Salmonella controle	laatste Salmonella controle	per toom, 21 dagen voor het slachten	per toom, 21 dagen voor het slachten	per toom, 21 dagen voor het slachten	per toom, 21 dagen voor het slachten	vrijgesteld
type monster uitgangscontrolle Salmonella	5 paar overschoentjes, 2 analyses	5 paar overschoentjes, 2 analyses	5 paar overschoentjes, 2 analyses	2 paar overschoentjes, 1 analyse	2 paar overschoentjes, 1 analyse	2 paar overschoentjes, 1 analyse	vrijgesteld
ingangscontrolle Salmonella bij eendagskuikens	van elke toom	van elke toom	van elke toom	van elke toom	van elke toom	vrijgesteld	vrijgesteld
ingangscontrolle Salmonella bij poeljen	facultatief, controle op 16 weken is geldig	facultatief, controle op 16 weken is geldig	van elke toom	vrijgesteld	vrijgesteld	vrijgesteld	vrijgesteld

routineonderzoeken op Salmonella - zie vademecum	per toom: op 4 weken, 16 weken; vanaf 22 weken om de 2 weken - extra off controles bij ruitomen	per toom: op 4 weken, 2 weken voor de overgang naar de productie-eenheid; om de 3 weken tijdens de productie	een maal per toom per jaar tijdens de productie (Sp/Sg)	per toom: op 16 weken, op 24 weken, nadien om de 15 weken - extra controles bij ruitomen	per toom: op 16 weken, op 24 weken, nadien om de 15 weken - extra controles bij ruitomen	vrijgesteld	vrijgesteld
--	---	--	---	--	--	-------------	-------------

7.9.4 Bijlage A4-II

Minimale voorwaarden bij gebruikspluimvee type vlees

	braadkippen					vleeskalkoenen					overig gebruikspluimvee		
capaciteit van het beslag	vanaf 5000 stuks	200-5000 stuks				vanaf 5000 stuks	200-5000 stuks				vanaf 5000 stuks	200-5000 stuks	
bijkomende vereisten			productieronden opgenomen in bedrijfsplan	rechtstreekse levering van vers vlees zonder tussenkomst slachthuis	rechtstreekse levering van vers vlees zonder tussenkomst slachthuis en productieronden opgenomen in het bedrijfsplan			productieronden opgenomen in bedrijfsplan	rechtstreekse levering van vers vlees zonder tussenkomst slachthuis	rechtstreekse levering van vers vlees zonder tussenkomst slachthuis en productieronden opgenomen in het bedrijfsplan			productieronden opgenomen in bedrijfsplan
gezondheidskwalificatie	B*	B*	B*	C*	C*	B*	B*	B*	C*	C*	B	C	C
bedrijfsdierenarts	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
ingerichte hygiënesluis	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
douche bij nieuwbouw	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen
tomen of productieronden	tomen	tomen	productieronden	tomen	productieronden	tomen	tomen	productieronden	tomen	productieronden	tomen	tomen	Productieronden
aantal hokgedeelte bestaande uit voorruimte en leefruimte van de dieren, hygiënesluis kan geïntegreerd zijn in de voorruimte	idem aantal tomen	idem aantal tomen	idem aantal productieronden	idem aantal tomen	idem aantal productieronden	idem aantal tomen	idem aantal tomen	idem aantal productieronden	idem aantal tomen	idem aantal productieronden	idem aantal tomen	idem aantal tomen	idem aantal productieronden
visueel onderscheid tussen vuil en proper gedeelte van de voorruimte	hokeigen schoeisel per toom	hokeigen schoeisel per toom	hokeigen schoeisel per productieronde	hokeigen schoeisel per toom	hokeigen schoeisel per productieronde	hokeigen schoeisel per toom	hokeigen schoeisel per toom	hokeigen schoeisel per productieronde	hokeigen schoeisel per toom	hokeigen schoeisel per productieronde	hokeigen schoeisel per toom	hokeigen schoeisel per toom	hokeigen schoeisel per productieronde
hokeigen schoeisel vervangen door desinfecterend voetbad	neen	ja, per toom	ja	ja, per toom	ja, per productieronde	neen	ja, per toom	ja, per productieronde	ja, per toom	ja, per productieronde	neen	ja, per toom	ja, per productieronde

afzonderlijk voederopslag bij gebruik van voeder met wachttijd	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
verharde en reinigbare laad- en losplaatsen	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
vaste opslagplaats voor krenge	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
opslagplaats voor krenge voorzien van koelinrichting	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen	neen
betreden hokgedeelte via hygiënesluis en onder begeleiding	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
enkel ander pluimvee of siervogels mits strikte scheiding	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
gebouwen vogel dicht met uitzondering van luiken voor buitenbeloop	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
doeltreffend ongediertebestrijdingsprogramma	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
strooisel schoon, droog en vrij van toxische stoffen	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
voerders afkomstig van erkende fabrikanten	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
bedrijfsregister met vermelding wachttijden bij gebruik van voeder met wachttijd	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
opzet van 1 toom eendagskuikens	binnen de 72u	onbeperkt indien leefruimte minstens 2 maal per jaar leeg	onbeperkt indien leefruimte minstens 2 maal per jaar leeg	onbeperkt indien leefruimte minstens 2 maal per jaar leeg	onbeperkt indien leefruimte minstens 2 maal per jaar leeg	binnen de 72u	onbeperkt indien leefruimte minstens 2 maal per jaar leeg	onbeperkt indien leefruimte minstens 2 maal per jaar leeg	onbeperkt indien leefruimte minstens 2 maal per jaar leeg	onbeperkt indien leefruimte minstens 2 maal per jaar leeg	binnen de 72u	onbeperkt indien leefruimte minstens 2 maal per jaar leeg	onbeperkt indien leefruimte minstens 2 maal per jaar leeg
nieuw of degelijk ontsmet verpakkingsmateriaal in de leefruimte	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja	ja
bedrijfsregister	per toom	per toom	per productieronde	per toom	per productieronde	per toom	per toom	per productieronde	per toom	per productieronde	per toom	per toom	per toom

R&O	na elke toom	bij elke leegstand (min. 2 leegstanden en per jaar per hok)	bij elke leegstand (min. 2 leegstanden per jaar per hok)	bij elke leegstand (min. 2 leegstanden per jaar per hok)	bij elke leegstand (min. 2 leegstanden per jaar per hok)	na elke toom	bij elke leegstand (min. 2 leegstanden per jaar per hok)	bij elke leegstand (min. 2 leegstanden per jaar per hok)	bij elke leegstand (min. 2 leegstanden per jaar per hok)	bij elke leegstand (min. 2 leegstanden per jaar per hok)	na elke toom	bij elke leegstand (min. 2 leegstanden en per jaar per hok)	bij elke leegstand (min. 2 leegstanden per jaar per hok)
hygiënogram	om de 3 tomen, minimaal 1 maal per jaar	minimum 1 maal per jaar in alle op dat ogenblik leegstaan de en droge hokgedeelten na R&O	minimum 1 maal per jaar in alle op dat ogenblik leegstaande en droge hokgedeelten na R&O	minimum 1 maal per jaar in alle op dat ogenblik leegstaande en droge hokgedeelten na R&O	minimum 1 maal per jaar in alle op dat ogenblik leegstaande en droge hokgedeelten na R&O	om de 3 tomen, minimaal 1 maal per jaar	minimum 1 maal per jaar in alle op dat ogenblik leegstaande en droge hokgedeelten na R&O	minimum 1 maal per jaar in alle op dat ogenblik leegstaande en droge hokgedeelten na R&O	minimum 1 maal per jaar in alle op dat ogenblik leegstaande en droge hokgedeelten na R&O	minimum 1 maal per jaar in alle op dat ogenblik leegstaande en droge hokgedeelten na R&O	om de 3 tomen, minimaal 1 maal per jaar	vrijgesteld	vrijgesteld
wateronderzoek (microbiologisch en chemisch)	jaarlijks tenzij leidingwater	jaarlijks tenzij leidingwater	jaarlijks tenzij leidingwater	vrijgesteld	vrijgesteld	jaarlijks tenzij leidingwater	jaarlijks tenzij leidingwater	jaarlijks tenzij leidingwater	vrijgesteld	vrijgesteld	vrijgesteld	vrijgesteld	vrijgesteld
uitgangscntrole Salmonella	per toom, 21 dagen voor het slachten	per toom, 21 dagen voor het slachten	per productieronde, 21 dagen voor het slachten	vrijgesteld	vrijgesteld	per toom, 21 dagen voor het slachten	per toom, 21 dagen voor het slachten	per productieronde, 21 dagen voor het slachten	vrijgesteld	vrijgesteld	per toom, 21 dagen voor het slachten	vrijgesteld	vrijgesteld
type monster uitgangscntrole	2 paar overschoentjes, 1 analyse	2 paar overschoentjes, 1 analyse	2 paar overschoentjes, 1 analyse	niet van toepassing	niet van toepassing	2 paar overschoentjes, 1 analyse	2 paar overschoentjes, 1 analyse	2 paar overschoentjes, 1 analyse	niet van toepassing	niet van toepassing	2 paar overschoentjes, 1 analyse	niet van toepassing	niet van toepassing
ingangscntrole Salmonella	van elke toom	van elke toom	van elke toom	vrijgesteld	vrijgesteld	van elke toom	van elke toom	van elke toom	vrijgesteld	vrijgesteld	vrijgesteld	vrijgesteld	vrijgesteld
bijkomende onderzoeken Salmonella	geen extra onderzoeken	geen extra onderzoeken	geen extra onderzoeken	per hok, 2 maal per jaar bij dieren van minimaal 3 weken	per productieronde, 2 maal per jaar, op ogenblik dat dieren 3 weken oud zijn	geen extra onderzoeken	geen extra onderzoeken	geen extra onderzoeken	per hok, 2 maal per jaar bij dieren van minimaal 3 weken	per productieronde, 2 maal per jaar, op ogenblik dat dieren 3 weken oud zijn	geen extra onderzoeken	geen extra onderzoeken	geen extra onderzoeken

7.9.5 Bijlage A5

Maatregelen bij Salmonella bij Fokpluimvee

Volgende maatregelen worden opgelegd indien een toom positief is voor een van de te bestrijden serotypes zoönotische Salmonella (*Salmonella* Enteritidis, *Salmonella* Typhimurium, *Salmonella* Infantis, *Salmonella* Virchow, *Salmonella* Hadar of *Salmonella* Paratyphi B var. Java):

- Het is verboden het pluimvee te behandelen met antimicrobiële middelen voor de bestrijding van zoönotische *Salmonella*;
- Het bedrijf wordt onder toezicht van het Agentschap geplaatst.
- Contacten op het bedrijf worden beperkt;
- De dieren van de positieve toom worden logistiek geslacht of vernietigd binnen de maand na positieve staalname;
- Reeds bebroede broedeieren geproduceerd na de laatste negatieve staalname worden vernietigd;
- Niet bebroede broedeieren geproduceerd na de laatste negatieve staalname worden vernietigd of gekanaliseerd naar de eiverwerkende industrie voor hittebehandeling. Bij het transport van de eieren gelden volgende voorwaarden:
 - de houders met de eieren worden voorzien van de *Salmonella* resultaten;
 - de eieren worden op het bedrijf gestempeld als B eieren (met een B of een gekleurd punt van minimum 5 mm hoog). Hiervoor wordt een inkt gebruikt dat geschikt is voor het stempelen van eieren. Rechtstreeks leveren van eieren aan de levensmiddelenindustrie zonder markeren is niet meer mogelijk;
 - de eieren afkomstig van een positieve toom worden op gescheiden houders getransporteerd van de eieren afkomstig van de negatieve tomen van hetzelfde bedrijf;
 - de eieren afkomstig van positieve bedrijven worden als laatste opgehaald;
 - na transport worden de transportmiddelen en het gebruikte vervoermateriaal grondig gereinigd en ontsmet om contaminatie van andere bedrijven te voorkomen. Wegwerpmateriaal wordt slechts 1 maal gebruikt;
 - de eieren afkomstig van een positieve toom worden niet toegelaten in het pakstation maar rechtstreeks naar het eiverwerkend bedrijf getransporteerd.
- Voor de opzet van een nieuwe toom wordt de stal grondig gereinigd en ontsmet. De nodige leegstand moet gerespecteerd worden;
- De stal wordt gecontroleerd door DGZ of ARSIA, samen met het hygiënogram, op de aanwezigheid van Salmonella voor de opzet van een nieuwe toom. De stal mag pas opnieuw bevolkt worden indien geen Salmonella kan teruggevonden worden.

7.9.6 Bijlage A6

Maatregelen bij *Salmonella* op een leghennenbedrijf

Een toom /bedrijf is positief indien *Salmonella* Enteritidis teruggevonden wordt op het bedrijf, met uitzondering van een vaccinstam. Op positieve bedrijven worden de volgende maatregelen opgelegd:

- Het bedrijf wordt onder toezicht geplaatst van het Agentschap.
- Contacten op het bedrijf worden beperkt, enkel de personen strikt noodzakelijk voor de bedrijfsvoering (verzorgers van het pluimvee, bedrijfsdierenarts, personen voor uitvoering van dringende herstellingen) en voor de controles (bevoegd personeel van het Agentschap of andere overheidsdiensten) mogen de stallen betreden.
- Op het einde van de leg wordt de toom logistiek geslacht. De reforme dieren mogen niet uitgezet worden bij particulieren.
- De eieren moeten een hittebehandeling (pasteurisatie) ondergaan voordat ze voor menselijke consumptie in de handel gebracht worden.
 - De houders met de eieren worden voorzien van de data en resultaten van alle *Salmonella* onderzoeken van de toom. Indien de eieren telkens naar hetzelfde eiverwerkend bedrijf gaan, is het voldoende het resultaat door te geven telkens een nieuw onderzoek werd uitgevoerd.
 - De eieren worden op het bedrijf gestempeld als B eieren (met een B of een gekleurd punt van minimum 5 mm hoog). Hiervoor wordt een inkt gebruikt dat geschikt is voor het stempelen van eieren. Rechtstreeks leveren van eieren aan de levensmiddelenindustrie zonder markeren is niet meer mogelijk.
 - De eieren afkomstig van een positieve toom worden op gescheiden houders getransporteerd van de eieren afkomstig van de negatieve tomen van hetzelfde bedrijf.
 - De eieren afkomstig van positieve bedrijven worden als laatste opgehaald.
 - Na transport worden de transportmiddelen en het gebruikte vervoermateriaal grondig gereinigd en ontsmet om contaminatie van andere bedrijven te voorkomen. Wegwerpmateriaal wordt slechts 1 maal gebruikt.
 - De eieren afkomstig van een positieve toom worden niet toegelaten in het pakstation maar rechtstreeks naar het eiverwerkend bedrijf getransporteerd.
- Voor de opzet van een nieuwe toom wordt de stal grondig gereinigd en ontsmet en wordt de nodige leegstand gerespecteerd. De stal moet minimaal volledig uitgedroogd zijn voor een nieuwe toom wordt opgezet.
- De stal wordt door de bedrijfsdierenarts gecontroleerd op de aanwezigheid van *Salmonella* (zie “Bemonsteringsmethode voor de controle op *Salmonella* na reinigen en ontsmetten”) na de nodige sanitaire leegstand. Hier geldt eveneens dat de stal minimaal volledig moet uitgedroogd zijn voor de stalen genomen worden. Het is de taak van de verantwoordelijke om de bedrijfsdierenarts

opdracht te geven deze staalname uit te voeren. Indien het resultaat positief is voor *Salmonella* (niet enkel *S. Enteritidis* en *S. Typhimurium* maar eveneens alle andere *Salmonella*'s) moet de stal opnieuw gereinigd en ontsmet worden en wordt opnieuw gecontroleerd door de bedrijfsdierenarts op de aanwezigheid van *Salmonella*. Dit wordt telkens herhaald tot *Salmonella* niet meer kan teruggevonden worden in de stal.

Eens een toom positief is voor *Salmonella* Enteritidis of voor *Salmonella* Typhimurium blijven de maatregelen van kracht ondanks een eventueel negatief tussenonderzoek (met uitzondering van het bevestigingsonderzoek).

Bemonsteringsmethode voor de controle op *Salmonella* na reinigen en ontsmetten.

2 mengstalen van elk 25 omgevingsswabs worden verzameld op de plaatsen waar de positieve toom gehuisvest was. Swabs worden genomen van de meest bevulde en meest kritische plaatsen in de stal.

Etikettering

Op elk monster worden volgende gegevens vermeld:

- 1) Beslagnummer
- 2) Stal en/of hoknummer
- 3) Datum staalname
- 4) Naam staalnemer
- 5) Aard van het staal (omgevingsswabs)

7.9.7 Bijlage A7

Uitvoeren hygiëneonderzoek / hygiënogrammen

Het hygiëneonderzoek wordt uitgevoerd om na te gaan of de reiniging en ontsmetting efficiënt werd uitgevoerd. In tabel 2.1 wordt een overzicht gegeven van de frequenties van uitvoering, afhankelijk van de gezondheidskwalificatie. Een bijkomend hygiëneonderzoek wordt opgelegd aan de bedrijven met braadkippen en vleeskalkoenen na een *Salmonella* positieve toom.

Tabel 2.1: overzicht van de minimale frequentie voor bemonstering hygiëneonderzoek afhankelijk van de gezondheidskwalificatie en categorie pluimvee

Gezondheidskwalificatie	categorie	tijdstip
A	fok	Voor elke opzet
B*	leg	Voor elke opzet
	vlees	Om de 3 ronden, min 1 maal per jaar
		Na elke <i>Salmonella</i> positieve toom of productieronde
B	leg	Voor elke opzet
	vlees	Om de 3 ronden
C*	vlees	1 maal per jaar Na een Se of St positieve toom of productieronde
C	leg	vrijgesteld
	vlees	vrijgesteld

Het is de verantwoordelijkheid van de pluimveehouder om de bedrijfsdierenarts of het erkend laboratorium te contacteren voor de uitvoering van het hygiënogram. Het is eveneens de verantwoordelijkheid van de pluimveehouder om, afhankelijk van het resultaat, de nodige maatregelen toe te passen zoals opgesomd in de bijlage van dit hoofdstuk.

TOELICHTINGEN BIJ HET RESULTAAT HYGIËNOGRAM IN GRONDSTALLEN**Voor gebruikspluimvee**

- ≤ 1,5 : Akkoord
- > 1,5 en ≤ 3,0 : Op het einde van de volgende leegstandperiode opnieuw een hygiënogram maken.
Na aflevering van een *Salmonella*-positief koppel:
* bij negatief swabonderzoek, na volgende leegstandperiode opnieuw een hygiënogram maken
* bij positief swabonderzoek: na volgende leegstandperiode hygiënogram en swabonderzoek
- > 3,0 : Op het einde van de volgende leegstandperiode laten ontsmetten door een gespecialiseerd bedrijf en opnieuw een hygiënogram maken. Na aflevering van een positief koppel wordt eveneens op het einde van de

volgende leegstandperiode een swabonderzoek op *Salmonella* uitgevoerd.

Voor fokpluimvee

- $\leq 1,5$: Akkoord
- $> 1,5$ en $\leq 3,0$: Betreffende stal opnieuw ontsmetten door een professioneel ontsmettingsbedrijf alvorens nieuwe dieren worden geplaatst. Na de volgende leegstandsperiode mogen pas nieuwe dieren worden geplaatst indien de score $\leq 1,5$ is.
- $> 3,0$: Opnieuw reinigen en ontsmetten en nieuw hygiënogram. Er mogen pas nieuwe dieren worden geplaatst indien de score $\leq 1,5$ is.

TOELICHTINGEN BIJ DE UITSLAG HYGIËNOGRAM IN KOOISTALLEN**Voor gebruikspluimvee**

- $\leq 2,0$: Akkoord
- $> 2,0$ en $\leq 3,0$: Opnieuw reinigen en ontsmetten alvorens nieuwe dieren worden geplaatst.
- $> 3,0$: Opnieuw reinigen en ontsmetten en een nieuw hygiënogram.

Voor fokpluimvee

- $\leq 1,5$: Akkoord
- $> 1,5$ en $\leq 3,0$: Opnieuw ontsmetten alvorens nieuwe dieren worden geplaatst.
- $> 3,0$: Opnieuw reinigen en ontsmetten en een nieuw hygiënogram maken. Er mogen pas nieuwe dieren worden geplaatst als de score $\leq 1,5$ is.

TOELICHTINGEN BIJ DE UITSLAG HYGIËNOGRAM IN ROOSTER- EN VOLIERESTALLEN**Voor gebruikspluimvee:**

- $\leq 2,0$: Akkoord
- $> 2,0$ en $\leq 3,0$: Opnieuw reinigen en ontsmetten alvorens nieuwe dieren worden geplaatst.
- $> 3,0$: Opnieuw reinigen en ontsmetten en een nieuw hygiënogram.

Voor fokpluimvee:

- $\leq 1,5$: Akkoord
- $> 1,5$ en $\leq 3,0$: Opnieuw ontsmetten alvorens nieuwe dieren worden geplaatst.
- $> 3,0$: Opnieuw reinigen en ontsmetten en een nieuw hygiënogram maken. Er mogen pas nieuwe dieren worden geplaatst als de score $\leq 1,5$ is.

7.9.8 Bijlage A8

Formulier voor registratie van productieplaats van eieren

SANITEL-nummer van het beslag :

Uniek nummer bij het Agentschap (indien reeds bekend) : BE (vier cijfers)

Aantal gescheiden gebouwen (hokken) :

MINIMALE REGISTRATIEGEGEVENS (verplicht vanaf 200 legkippen per productieplaats)

1. Inrichting :

— Naam van de inrichting, in voorkomend geval :

— Adres : straat Nr.

— Postcode : Gemeente :

2. Verantwoordelijke :

— Naam van de inrichting, in voorkomend geval :

— Adres : straat Nr.

— Postcode : Gemeente :

Tel. : Fax :

— SANITEL-nummer van alle andere inrichtingen vanaf 200 legkippen waarvan dezelfde persoon de verantwoordelijke of de eigenaar is. Indien deze persoon de verantwoordelijke of de eigenaar is van inrichtingen gevestigd in een ander land, het adres van deze inrichtingen :
.....
.....

3. Eigenaar van de inrichting, indien verschillend van de verantwoordelijke :

— Naam van de inrichting, in voorkomend geval :

— Adres : straat Nr.

— Postcode : Gemeente :

Tel. : Fax :

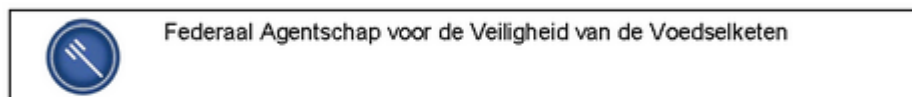
— SANITEL-nummer van alle andere inrichtingen vanaf 200 legkippen waarvan dezelfde persoon de verantwoordelijke of de eigenaar is. Indien deze persoon de verantwoordelijke of de eigenaar is van inrichtingen gevestigd in een ander land, het adres van deze inrichtingen :
.....
.....

4. Verdere informatie over de inrichting :

Aantal legkippen per gebruikt houderijsysteem				
Houderijsysteem	0. BIO	1. Vrije uitloop	2. Scharrel	3. Kooi
Maximumcapaciteit per houderijsysteem				

Handtekening van verantwoordelijke en datum :

7.9.9 Bijlage A9

**Omzendbrief**

betreffende de informatie over de voedselketen voor pluimvee

Huidige versie	1.0	Referentie	PCCB/S2/EH/570868	Datum	30/11/2010
Trefwoorden	VKI, voedselketeninformatie, pluimvee				

Opgesteld door	Goedgekeurd door
Hoc, Edith, attaché	Diricks, Herman, directeur generaal

1. Doel

Tot nog toe werd het formulier "begeleiding slachtpluimvee" gebruikt om de informatie over de voedselketen door te geven. Door het ministerieel besluit van 20 september 2010 is er een nieuw VKI-formulier (2 modellen) dat het bestaande begeleidend document voor slachtpluimvee zal vervangen. Vanaf 1 januari 2011 zullen, bij gebruikmaking van papieren informatiestroom, alleen nog deze nieuwe modellen aanvaard worden in de slachthuizen en wordt het oude document (het eerder vermelde formulier "begeleiding slachtpluimvee") niet meer aanvaard.

2. Toepassingsgebied

Deze omzendbrief is gericht aan de beroepsverenigingen van pluimveehouders en pluimveeslachthuizen evenals aan de slachthuisexploitanten en zet de modaliteiten uiteen van de informatie over de voedselketen in de pluimveesector.

3. Referenties**Wetgeving**

Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne, Bijlage I, deel A, III, punten 7 en 8. (Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004)

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, Bijlage II, sectie III). (Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004)

Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong, Bijlage I, sectie I, hoofdstuk II, A en sectie II, hoofdstuk II. (Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004)

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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2002 en (EG) nr. 852/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004, artikel 1 en bijlage I. (Publicatieblad van de Europese Unie, L 338 van 22.12.2005)

Ministerieel besluit van 20 september 2010 betreffende het model en het inhoud van de informatie over de voedselketen.

Koninklijk besluit van 13 juni 2010 tot vaststelling van de minimumvoorschriften voor de bescherming van vleeskuikens. (Belgisch Staatsblad 18.06.2010)

Omschrijving van de verplichtingen:

De Europese regels in verband met de voedselketen zijn voor een belangrijk deel vastgelegd in de verordeningen van het zgn. hygiënepakket. Dat wil zeggen dat deze regels rechtstreeks van toepassing zijn op alle ondernemers in de voedselketen, ook op de veehouders. Ze leggen op dat de veehouders voor elk dier/elke groep dieren dat/die ze naar het slachthuis sturen aan de slachthuisexploitant *informatie over de voedselketen* (korter: *voedselketeninformatie* of *VKI*) dienen te bezorgen. Omgekeerd, mogen slachthuisexploitanten geen dieren tot het terrein van het slachthuis toelaten zonder dat ze voor deze dieren beschikken over de informatie over de voedselketen.

De pluimveehouder dient daartoe de nodige gegevens bij te houden in zijn bedrijfsregisters en deze gegevens over te maken aan de slachthuisexploitant. De slachthuisexploitant dient de informatie te gebruiken om zijn beleid mee te voeren: het al of niet aanvaarden van de dieren, het nemen van bijzondere voorzorgen bij het slachten, ... Het FAVV tenslotte ziet toe op de aanwezigheid, de geldigheid en de betrouwbaarheid van de informatie. Ook wordt nagegaan of de slachthuisexploitant de informatie effectief en efficiënt gebruikt.

Deze regels gelden sedert 1 januari 2006. Voordien bestond een min of meer gelijkaardige regeling waarbij gebruik werd gemaakt van een document "begeleiding slachtpluimvee".

4. Informatie over de voedselketen

De informatie over de voedselketen dient, overeenkomstig de Europese regels, in het bijzonder betrekking te hebben op:

- de status van het bedrijf of de regio van herkomst van de dieren op het vlak van de diergezondheid;
- de gezondheidsstatus van de dieren;
- de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is;
- de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen;
- indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen;
- de relevante verslagen over de resultaten van eerdere ante-mortem- en post-mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts;
- de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen, en
- de naam en het adres van de dierenarts die normaliter diensten verleent aan het bedrijf van herkomst.

Wegens de beschikbaarheid van sommige van deze gegevens in de databanken van het FAVV, zullen ze niet meer moeten vermeld worden in het formulier (zie verder).

De slachthuisexploitant is gehouden de voedselketeninformatie op te vragen bij diegenen die de dieren ter slachting aanbieden. Het is zijn taak de informatie te analyseren teneinde zijn activiteit met een minimum aan risico te organiseren. Hij is dus geenszins een louter doorgeefluik van deze informatie tussen de pluimveehouder en de officiële dierenarts belast met de keuring.

In principe dient de voedselketeninformatie uiterlijk 24 uur op voorhand bij het slachthuis toe te komen.

Indien de slachthuisexploitant na de beoordeling van de voedselketeninformatie beslist om de dieren voor slachting te aanvaarden, moeten de gegevens onmiddellijk ter beschikking worden gesteld van de officiële dierenarts. Voorafgaand aan de ante-mortemkeuring (onderzoek van het levende dier vóór de slachting) dient de officiële dierenarts in kennis te worden gesteld van alle informatie die kan duiden op een (gezondheids)probleem bij het dier/de groep dieren dat een invloed kan hebben op de voedselveiligheid.

Wanneer pluimvee bij het slachthuis aankomt zonder informatie over de voedselketen, dient de slachthuisexploitant onmiddellijk de officiële dierenarts daarover in te lichten. De dieren mogen niet worden geslacht zolang de officiële dierenarts daarvoor geen toestemming heeft gegeven en de informatie dient alsnog binnen 24 uur na aankomst van de dieren in het slachthuis toe te komen.

Praktische toepassing

Het document voor het doorgeven van VKI wordt door de veehouder opgemaakt voor elke partij van een welbepaalde toom, voor een welbepaalde datum van verzending en met een welbepaald slachthuis als bestemming. Merk op dat alle soorten pluimvee onder de VKI-verplichting vallen.

In de bijgevoegde tabel (zie bijlage 1) vindt u een opsomming van en uitleg bij de gegevens die minimaal door de veehouder moeten worden verstrekt aan de slachthuisexploitant.

Verder vindt u in bijlage de 2 nieuwe modelformulieren (bijlagen 2 en 3) voor het doorgeven van de voedselketeninformatie. Ze zijn opgesteld in samenwerking met de vertegenwoordigers van de beroepssectoren. Daarbij is maximale harmonisatie nagestreefd teneinde de doorgegeven informatie zo homogeen mogelijk te maken en de interpretatie van de documenten te vergemakkelijken. Ze zijn door het FAVV goedgekeurd en zijn vastgelegd in het ministerieel besluit van 20 september 2010. Er is een specifiek model voor braadkippen en een algemeen model voor alle ander pluimvee. Bij elk ervan zijn ook instructies voor het invullen.

Teneinde het aantal bij te voegen documenten niet nodeloos op te drijven, is er voor geopteerd om de gegevens met betrekking tot de oppervlaktebezettingslimieten voor mestkuikens (ingeval meer dan 33 kg per m²) te integreren in het VKI-document (bijlage 2). Evenzeer wordt via het VKI-document meegedeeld of de dieren tot het Belplume-circuit behoren dan wel niet.

De vermelde formulieren zijn ook onder elektronische vorm beschikbaar via de website www.favv.be of nog via www.pluimvee.be of www.belplume.be. Ze kunnen worden gedownload om ze verder elektronisch af te handelen en door te sturen, dan wel afgedrukt om als papieren formulier te worden gebruikt. De manier waarop de gegevens worden doorgegeven (op papier, elektronisch) kan momenteel vrij worden gekozen. Aangezien het moeilijker is de 24-uur regeling na te leven bij gebruik van de papieren informatiestroom, zal op termijn de elektronische communicatie de enige methode vormen waarmee aan de verplichtingen van de verordeningen geheel zal kunnen worden voldaan. Als niet wordt gekozen voor elektronische gegevensverstrekking moet naargelang het geval het standaardformulier worden gebruikt dat is bijgevoegd als bijlage 2 of 3.

Om te garanderen dat de gegevens voldoende actueel zijn, zijn de formulieren maximum 7 dagen geldig. Indien evenwel in de periode van de geldigheidsduur van de voedselketeninformatie nieuwe behandelingen of analyses zouden zijn uitgevoerd en/of ziektes of abnormale sterfte zouden zijn vastgesteld, dient een nieuwe voedselketeninformatie te worden opgesteld en te worden overgemaakt aan het slachthuis.

Als dieren via tussenpersonen (al of niet via een markt) worden verhandeld, dient elke tussenpersoon/handelaar de voedselketeninformatie op te vragen bij elke vorige houder en ze desgevallend aan te vullen. In elk geval dient de gehele periode waarover voedselketeninformatie vereist is, afgedekt te zijn door de finaal aan het slachthuis bezorgde informatie.

De manier waarop de slachthuisuitbater op zijn beurt de voedselketeninformatie aan de officiële dierenarts aanbiedt, is eveneens vrij te kiezen. Met het oog op een vlot verloop van de controle van de VKI evenals van de slacht- en keuringswerkzaamheden, is het evenwel gewenst dat in elk slachthuis de voedselketeninformatie op een uniforme wijze aan de officiële dierenarts wordt voorgelegd.

Daartoe dienen in elk slachthuis concrete afspraken te worden gemaakt tussen de exploitant en de officiële dierenarts¹.

De bewaartijd van de gegevens bedraagt 2 jaar voor de slachthuizen en 5 jaar voor de pluimveehouders².

Intracommunautair handelsverkeer

Voor wat betreft het intracommunautair handelsverkeer, geldt het volgende:

- 1. voor het verzenden van pluimvee uit een EU-Lidstaat naar een in België gelegen slachthuis worden de bevoegde autoriteiten van de Lidstaten van waaruit de dieren naar België worden verzonden, op de hoogte gebracht van het Belgische modelformulier met de vraag dit op te leggen aan de verzenders naar België. Totdat communautaire of formele bilaterale afspraken met de betrokken Lidstaten gemaakt worden, zullen ondertussen ook de formulieren van het land van verzending aanvaard worden.
- 2. voor het verzenden van pluimvee uit België naar een in een andere EU-Lidstaat gelegen slachthuis, wordt het formulier van het land van bestemming gebruikt. De formulieren, evenals specifieke begeleidende of overgangsmaatregelen, zullen op de FAVV-website kenbaar worden gemaakt zodra ze gekend zijn. Bij afwezigheid van specifieke bekend gemaakte regels, kan de Belgische aanpak worden toegepast.

5. Bijlagen

Bijlage 1: door de houder van pluimvee minimaal te verstrekken informatie.
Bijlage 2: modelformulier "voedselketeninformatie" braadkippen
Bijlage 3: modelformulier "voedselketeninformatie" Algemeen

6. Overzicht van de revisies

Overzicht van de revisies van de omzendbrief		
Versie	Van toepassing vanaf	Reden en omvang van de revisie

¹ Verordening (EG) nr. 854/2004: "De lidstaten zorgen ervoor dat de exploitanten van een bedrijf de bevoegde autoriteit alle nodige assistentie verlenen bij de uitvoering van de officiële controles. Met name: ... stellen zij alle documentatie en registers beschikbaar die in het kader van deze verordening zijn voorgeschreven of door de bevoegde autoriteit noodzakelijk worden geacht om de situatie te kunnen beoordelen." (art. 4, punt 1)

² Koninklijk besluit van 14 november 2003 betreffende autocontrole, meldingsplicht en traceerbaarheid in de voedselketen. (artikel 11)

Bijlage 1: door de houder van pluimvee minimaal te verstrekken informatie.

Verordening (EG) nr. 853/2004.	Minimale gegevens.	Verwijzing naar het modelformulier (cfr. bijlagen 2 en 3).
1. de status van het bedrijf van herkomst of de regionale gezondheidsstatus van de dieren	• Wat dient gemeld te worden? Niets. De informatie over deze status zal via de toepassing beltrace ter beschikking worden gesteld van de exploitant van het slachthuis	/
2. de gezondheidsstatus van de dieren	Zie punt 4.	/
3. de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is	• Wat dient gemeld te worden? Vermelding van de namen van: - <u>alle</u> toegediende geneesmiddelen, en - <u>alle</u> voederadditieven met een verplichte wachttijd (met name de gemedicineerde diervoeders) + de data of periodes van toediening + de duur van de wachttijden (uitgedrukt in dagen). • Over welke periode dienen de gegevens te handelen? De periode van de 6 laatste weken voor de slachting.	Deel 2
4. de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen	• Wat dient gemeld te worden? 1. De bij de ter slachting aangeboden dieren vastgestelde ziekte tekens en aandoeningen. Bijvoorbeeld: - algemene ziekte tekens - ademhalingsstoornissen - bewegingsstoornissen - huidletsels - spijsverteringsstoornissen - productieverlies (minder leg, vertraagde groei, ...) - sterfte op het bedrijf. 2. Indien gekend: vermelding van diagnoses en/of ziekteverwekkers (bv. gekend op basis van de analyses uitgevoerd in het kader van een zoönotische monitoring). • Wanneer dienen ziekte- en sterfgevallen gemeld te worden? Voor wat betreft de ziekte tekens en sterfgevallen dient het advies ingewonnen te worden van de dierenarts die belast is met de epidemiologische bewaking. Deze kan in het raam van deze bewaking en omwille van zijn kennis over de historiek van het bedrijf, een richtinggevend advies uitbrengen over de noodzaak om al of niet melding te maken van de ziekte/sterfgevallen. • Over welke periode dient deze informatie te handelen? De periode van de 6 laatste weken voor de slachting.	Deel 2

5.	indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen	• Wat dient gemeld te worden? De conclusies van <u>laboratoriumonderzoeken</u> (bv. uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) naar ziekteverwekkers, chemische stoffen en contaminanten (bv. dioxine, cadmium). De bedrijfsdierenarts kan een richtinggevend advies geven over de noodzaak om al dan niet melding te maken van de analyseresultaten. • Welke ziekteverwekkers zijn relevant? Hieronder volgt een niet-limitatieve lijst van ziekteverwekkers die overdraagbaar zijn naar de mens: <i>Salmonella</i> : <i>zoonotisch pathogene stammen</i>, <i>inzonderheid enteritidis en typhimurium</i> ; <i>E Coli</i> ; <i>Pasteurella multocida</i> ; <i>Clostridium perfringens</i> ; <i>Mycoplasma sp</i> ; <i>Staphylococcus aureus</i> ; ... <u>NB:</u> in het kader van de melding van voedselketen-informatie aan het slachthuis, is het niet verplicht al de hierboven vermelde ziekteverwekkers te laten opsporen. In geval testen werden uitgevoerd, dienen de conclusies wel aan het slachthuis te worden meegedeeld.	Deel 2
6.	de relevante verslagen van slachthuizen over de resultaten van eerdere ante-mortem- en post-mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts	• Wat dient gemeld te worden? Niets De terugkoppeling van de keuringsresultaten zal gebeuren via Beltrace. Meteen zullen de slachthuizen de keuringsresultaten van eerder geslachte loten pluimvee van dezelfde houderij ook langs die weg kunnen raadplegen.	/
7.	de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen	• Wat dient gemeld te worden? Niets	/
8.	naam en adres van de dierenarts die normaliter het bedrijf van herkomst diensten verleent	• Wat dient gemeld te worden? Niets De contactgegevens van de dierenarts belast met de epidemiologische bewaking zijn immers (via de officiële dierenarts) te raadplegen via de Saniteltoeepassing.	/
9.	/	1. De contactgegevens van de pluimveehouderij: Verplicht: - naam en telefoonnummer van de verantwoordelijke - adres van het beslag - beslagnummer. Indien mogelijk: e-mail (of faxnummer) van de verantwoordelijke. 2. Het aantal dieren (bij benadering) dat naar het slachthuis wordt verzonden. 3. De geplande datum waarop de dieren naar het slachthuis zullen worden gestuurd. 4. Dichtheid > 33kg/m² (braadkip) 5. Belplume: ofwel het eigenlijke certificaat Belplume ofwel het equivalent document IKB Kip voor pluimvee uit Nederland.	Deel 1 Deel 2 Deel 2 Deel 2 Deel 2

7.9.10 Bijlage A10

VOEDSELKETENINFORMATIE SLACHTPLUIMVEE – braadkippen

DEEL 1 – INFORMATIE OVER PRODUCENT EN BEDRIJFSDIERENARTS					
PRODUCENT					
NAAM VERANTWOORDELUKE			GSM (of TEL)		
NAAM BEDRIJFSZETEL			E-mail		
ADMINISTRATIEF ADRES			FAX		
BEDRIJFSDIERENARTS					
NAAM			GSM (of TEL)		
ADRES			E-mail		
			FAX		
DEEL 2 – INFORMATIE OVER LOT PLUIMVEE					
BESLAG					
ADRES BESLAG			BESLAGNUMMER		
HOKNUMMER			OPZETGEGEVENS	datum	
UNIEK LOTNUMMER				aantal dieren	
SOORT PLUIMVEE			TOTAAL STERFTEPERCENTAGE		
Indien van toepassing : geldig Belplume certificaat ?			ja ☐	nee ☐	
			bezettingsdichtheid > 33 kg/m ²	ja ☐	nee ☐
INFO VOEDER: (laatste 6 weken)					
Naam voederleverancier:					
Naam leverancier enkelvoudige grondstoffen:					
Naam toevoegingsmiddel (kies uit dropdown-lijst)			begindatum	einddatum	wachttijd
INFO ZIEKTEN, SYMPTOMEN EN GENEESMIDDELEN: (laatste 6 weken)					
Geneesmiddelenbehandeling				Ziekten / symptomen	Leeftijd dieren
Naam (kies uit dropdown-lijst)	begindatum	einddatum	wachttijd		
INFO VACCINATIE: (laatste 6 weken)					
Naam vaccin (kies uit dropdown-lijst)					Leeftijd dieren

ONDERZOEKEN UITGEVOERD IN HET KADER VAN DE VOLKSGEZONDHEID

Omschrijving	Referentienummer beproevingsverslag
Salmonella	

BIJZONDERE MELDINGEN

	Handtekening en datum

DEEL 3 – GOEDKEURING SLACHTHUIS

Ik aanvaard dit pluimvee voor het slachten Ja ☐ Ja onder voorwaarden ☐

Handtekening en datum

DEEL 4 – FAVV – CONTROLE : VKI GECONTROLEERD

Handtekening officiële dierenarts	Datum

Invulinstructies VKI-formulier slachtpluimvee - braadkippen
ALGEMENE INFO ROND DE WERKWIJZE VAN HET FORMULIER
Dit VKI-formulier dient als begeleidingsdocument voor slachtrijpe braadkippen. Het is opgesteld door VEPEK, in overleg met het FAVV. Het VKI-formulier vervangt het slachtbegeleidingsdocument en wordt operationeel vanaf 01/01/2011. Vanaf dan wordt het oude slachtbegeleidingsdocument niet meer aanvaard! Het VKI-formulier moet minstens 24 uur voor de slachting toekomen in het slachthuis. Bij voorkeur gebruikt u dit elektronisch formulier, dit zal u tijd besparen. Het is echter ook mogelijk om het formulier uit te printen en handmatig in te vullen, dan kunt u het per fax of via de post versturen. Bovendien moet u per lot en per slachthuis een exemplaar uitprinten. U kunt ook telkens een formulier uitprinten voor uw eigen administratie. Het formulier dat u per e-mail doorstuurt naar het slachthuis moet niet ondertekend worden. Op het exemplaar dat u uitprint en meegeeft met de vrachtwagenchauffeurs moet er wel een handtekening en datum komen. Dit VKI-formulier kan gedownload worden van deze websites: http://www.favv.be - http://www.pluimvee.be - http://www.belplume.be - http://www.boerenbond.be Via deze websites en de vakbladen zal u ook verwittigd worden als er nieuwe versies van het formulier beschikbaar zijn.
DEEL 1 - INFORMATIE OVER PRODUCENT EN BEDRIJFSDIERENARTS
Indien u gebruik maakt van het elektronisch formulier, vult u eerst deze vaste gegevens mbt producent en bedrijfsdierenarts in, en slaat u het document vervolgens op. Op die manier hoeft u deze vaste gegevens niet telkens opnieuw in te vullen. Als de administratieve zetel zich op hetzelfde adres bevindt als het beslag, is het beslagadres gelijk aan het administratief adres.
DEEL 2 - INFORMATIE OVER LOT PLUIMVEE
Vervolgens vult u de specifieke gegevens van het te slachten lot in in de daartoe voorziene velden. Het beslagadres kan gelijk zijn aan het administratief adres, namelijk als er slechts op één plaats pluimvee gehouden wordt. Het uniek lotnummer is een facultatief hokje. Het "Aantal dieren naar slachthuis" is het aantal dieren dat naar één slachthuis wordt gebracht. De lijnen 'Naam voederleverancier' en 'Naam leverancier enkelvoudige grondstoffen' zijn facultatief in te vullen. Voor de toevoegingsmiddelen (coccidiostatica), geneesmiddelen en vaccins zijn er zogenaamde "dropdown"-lijsten voorzien. Nadat u hier de juiste producten hebt uitgekozen (klik op het pijltje), verschijnt de wettelijke wachttijd (in dagen). Let wel: uw dierenarts kan beslissen om af te wijken van deze wachttijd. Het is dan ook nodig dat u steeds nagaat of de wachttijd van de drop-down lijst overeenstemt met de wachttijd die vermeld staat op het voorschrift. Indien niet, dan moet u de aangegeven wachttijd aanpassen naar de voorgeschreven wachttijd (dagen). U kan de formule dan verwijderen in Excel en handmatig de juiste wachttijd ingeven. De "dropdown"-lijsten bevatten enkel de meest courant gebruikte producten. Indien u een product heeft gebruikt dat niet in de lijsten werd opgenomen, kunt u de blanco cel onder de lijsten invullen. N.B.: indien u gebruikt maakt van deze blanco cellen moeten de wachttijden (dagen) eveneens ingevuld worden. Indien u geen coccidiostatica, geneesmiddelen of vaccins gebruikte, kies dan voor de lijn 'Niet van toepassing' in de "dropdown"-lijst. Ook als er geen geneesmiddelen werden gebruikt, moeten ziekten of symptomen ingevuld worden. In het vak 'referentienummer beproevingsverslag' vult u het referentienummer van het laboverslag in. Een kopie van het origineel laboverslag met volledig resultaat moet toegevoegd worden bij de voor-aanmelding aan het slachthuis. Dit is nodig voor het bepalen van de logistieke slachtvolgorde. In het vak 'bijzondere meldingen' kunt u bijkomende info vermelden die nuttig is voor het slachthuis en/of de keurder. Indien er zich wijzigingen voordoen in de periode tussen het invullen van het formulier en het afgeven van het pluimvee in het slachthuis, moeten deze wijzigingen hier gemeld worden.
DEEL 3 - GOEDKEURING SLACHTHUIS
Dit luik van het formulier is voorbehouden voor het slachthuis, hier hoeft u dus niets in te vullen.
DEEL 4 - FAVV CONTROLÉ EN GOEDKEURING
Dit laatste luik van het formulier is voorbehouden voor het FAVV, hier hoeft u dus niets in te vullen.
⇒ Suggesties voor verbetering van dit VKI document kunnen gestuurd worden naar "vepek@ugent.be"

7.9.11 Bijlage A11

VOEDSELKETENINFORMATIE SLACHTPLUIMVEE – algemeen

DEEL 1 – INFORMATIE OVER PRODUCENT EN BEDRIJFSDIERENARTS					
PRODUCENT					
NAAM VERANTWOORDELIJKE			GSM (of TEL)		
NAAM BEDRIJFSZETEL			E-mail		
ADMINISTRATIEF ADRES			FAX		
BEDRIJFSDIERENARTS					
NAAM			GSM (of TEL)		
ADRES			E-mail		
			FAX		
DEEL 2 – INFORMATIE OVER LOT PLUIMVEE					
BESLAG					
ADRES BESLAG			BESLAGNUMMER		
HOKNUMMER			OPZETGEGEVENS	datum	
UNIEK LOTNUMMER				aantal dieren	
SOORT PLUIMVEE			TOTAAL STERFTEPERCENTAGE		
			AANTAL DIEREN NAAR SLACHTHUIS		
Indien van toepassing : geldig Belplume certificaat ?			ja ☐	nee ☐	
INFO VOEDER: (laatste 6 weken)			☐ Niet van toepassing		
Naam voederleverancier:					
Naam leverancier enkelvoudige grondstoffen:					
Naam toevoegingsmiddel	begindatum	einddatum	wachttijd		
INFO ZIEKTEN, SYMPTOMEN EN GENEESMIDDELEN: (laatste 6 weken)					
☐ Niet van toepassing					
Geneesmiddelenbehandeling				Ziekten / symptomen	Leeftijd dieren
Naam	begindatum	einddatum	wachttijd		
INFO VACCINATIE: (laatste 6 weken)					
☐ Niet van toepassing					
Naam vaccin					Leeftijd dieren

ONDERZOEKEN UITGEVOERD IN HET KADER VAN DE VOLKSGEZONDHEID

☐ Niet van toepassing

Omschrijving	Referentienummer beproevingsverslag
Salmonella	

BIJZONDERE MELDINGEN

Handtekening en datum

DEEL 3 – GOEDKEURING SLACHTHUIS

Ik aanvaard dit pluimvee voor het slachten

Ja

Ja onder voorwaarden

Handtekening en datum

DEEL 4 – FAVV – CONTROLE : VKI GECONTROLEERD

Handtekening officiële dierenarts

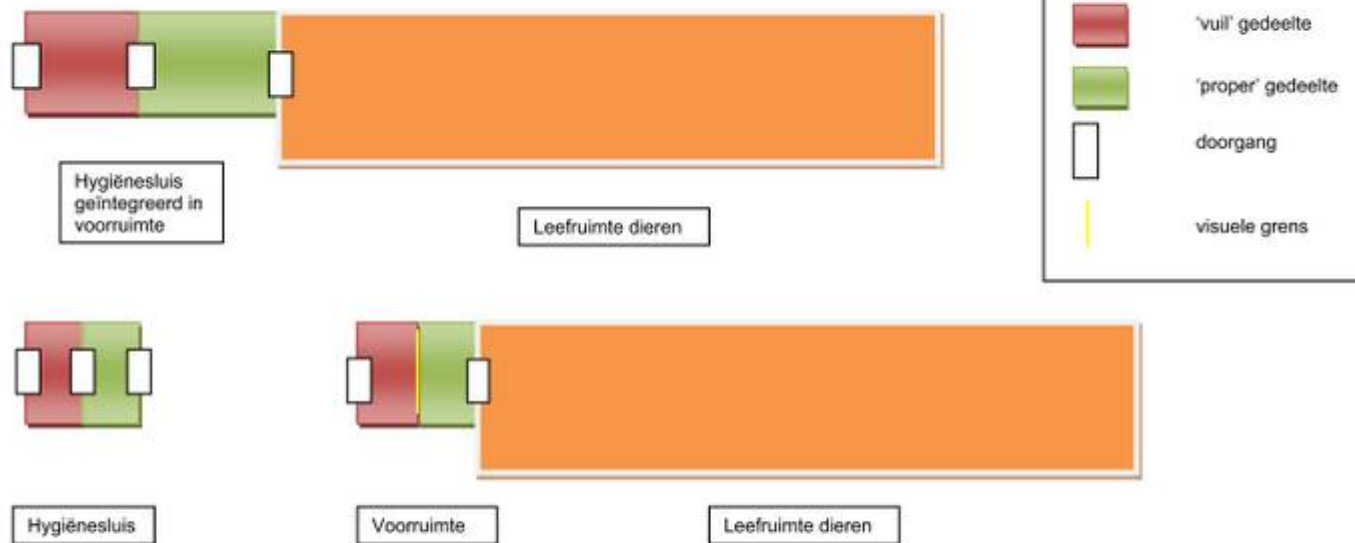
Datum

Invulinstructies VKI-formulier slachtpluimvee - algemeen
ALGEMENE INFO ROND DE WERKWIJZE VAN HET FORMULIER
Dit VKI-formulier dient als begeleidingsdocument voor al het te slachten pluimvee. Het is opgesteld door VEPEK, in overleg met het FAVV. Het VKI-formulier vervangt het slachtbegeleidingsdocument en is operationeel sinds 01/06/2009. Sindsdien wordt het oude slachtbegeleidingsdocument niet meer aanvaard. Het VKI-formulier moet minstens 24 uur voor de slachting toekomen in het slachthuis. Bij voorkeur gebruikt u dit elektronisch formulier, dit zal u tijd besparen. Het is echter ook mogelijk om het formulier uit te printen en handmatig in te vullen, dan kunt u het per fax of via de post versturen. Bovendien moet u per lot en per slachthuis een exemplaar uitprinten. U kunt ook telkens een formulier uprinten voor uw eigen administratie. Het formulier dat u per e-mail doorstuurt naar het slachthuis moet niet ondertekend worden. Op het exemplaar dat u uitprint en meegeeft met de vrachtwagenchauffeur moet er wel een handtekening en datum komen. Dit VKI-formulier kan gedownload worden van deze websites: http://www.favv.be - http://www.pluimvee.be - http://www.belplume.be Via deze websites en de vakbladen zal u ook verwittigd worden als er nieuwe versies van het formulier beschikbaar zijn.
DEEL 1 - INFORMATIE OVER PRODUCENT EN BEDRIJFSDIERENARTS
Indien u gebruik maakt van het elektronisch formulier, vult u eerst deze vaste gegevens mbt producent en bedrijfsdierenarts in, en slaat u het document vervolgens op. Op die manier hoeft u deze vaste gegevens niet telkens opnieuw in te vullen. Als de administratieve zetel zich op hetzelfde adres bevindt als het beslag, is het beslagadres gelijk aan het administratief adres.
DEEL 2 - INFORMATIE OVER LOT PLUIMVEE
Vervolgens vult u de specifieke gegevens van het te slachten lot in in de daartoe voorziene velden. Het beslagadres kan gelijk zijn aan het administratief adres, namelijk als er slechts op één plaats pluimvee gehouden wordt. Het uniek lotnummer is een facultatief hokje. De lijnen 'Naam voederleverancier' en 'Naam leverancier enkelvoudige grondstoffen' zijn facultatief in te vullen. Voor de toevoegingsmiddelen (coccidiostatica), geneesmiddelen en vaccins moet de wettelijke wachttijd ingevuld worden (in dagen). Indien u geen coccidiostatica, geneesmiddelen of vaccins gebruikte, vink dan 'Niet van toepassing' aan. Ook als er geen geneesmiddelen werden gebruikt, moeten ziekten of symptomen ingevuld worden. Voor bepaalde pluimveesoorten (bv. parelhoen, eend, ...) zijn er geen verplicht uit te voeren onderzoeken in het kader van de volksgezondheid. Tenzij er vrijwillig een analyse is uitgevoerd, kan hier 'Niet van toepassing' worden aangevinkt. In het vak 'referentienummer beproevingsverslag' vult u het referentienummer van het laboverslag in. Een kopie van het origineel laboverslag met volledig resultaat moet toegevoegd worden bij de vooraanmelding aan het slachthuis. Dit is nodig voor het bepalen van de logistieke slachtvolgorde. In het vak 'bijzondere meldingen' kunt u bijkomende info vermelden die nuttig is voor het slachthuis en/of de keurder. Indien er zich wijzigingen voordoen in de periode tussen het invullen van het formulier en het afgeven van het pluimvee in het slachthuis, moeten deze wijzigingen hier gemeld worden.
DEEL 3 - GOEDKEURING SLACHTHUIS
Dit luik van het formulier is voorbehouden voor het slachthuis, hier hoeft u dus niets in te vullen.
DEEL 4 - FAVV CONTROLE EN GOEDKEURING
Dit laatste luik van het formulier is voorbehouden voor het FAVV, hier hoeft u dus niets in te vullen.

7.9.12 Bijlage A12

Bijlage III: Mogelijke bedrijfsopstellingen

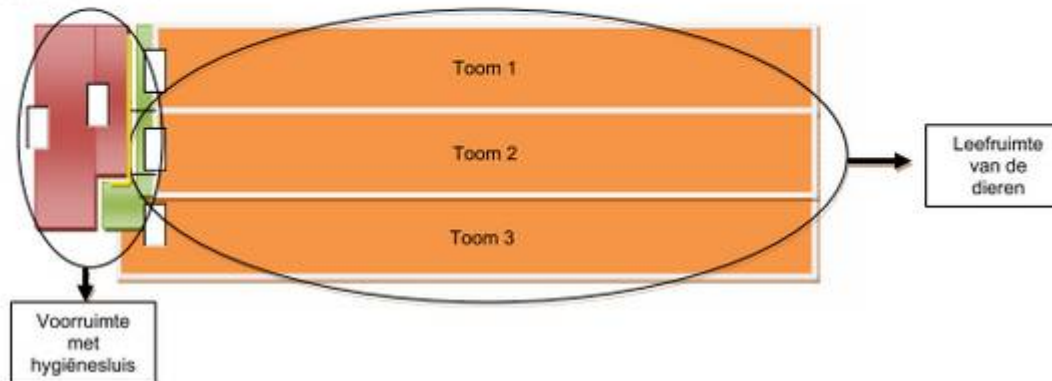
1. Standaardbedrijf met 1 hok/toom



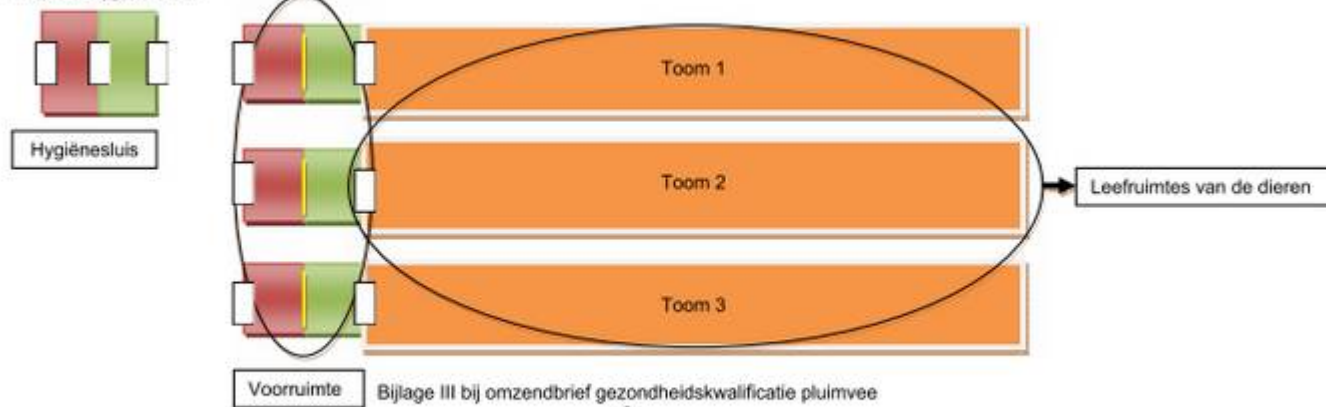
Bijlage III bij omzendbrief gezondheidskwalificatie pluimvee

1

2. Standaardbedrijf met ≠ hokken
- Hygiënesluis in voorruimte

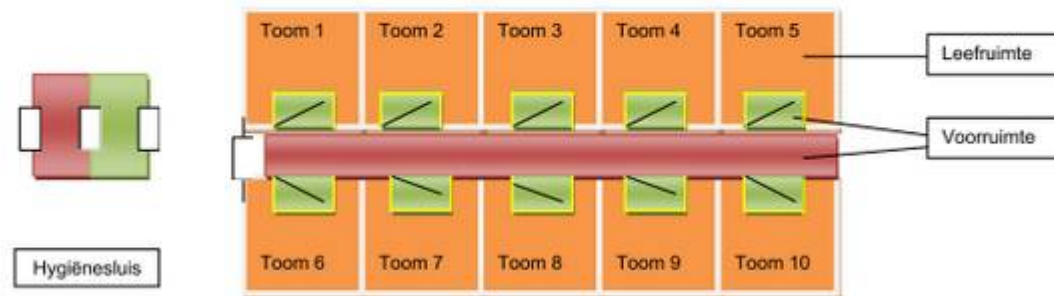


- Aparte hygiënesluis

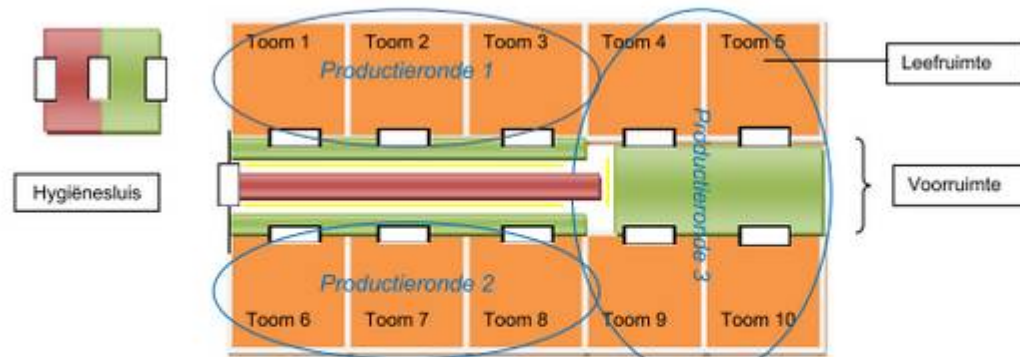


Bijlage III bij omzendbrief gezondheidskwalificatie pluimvee
2

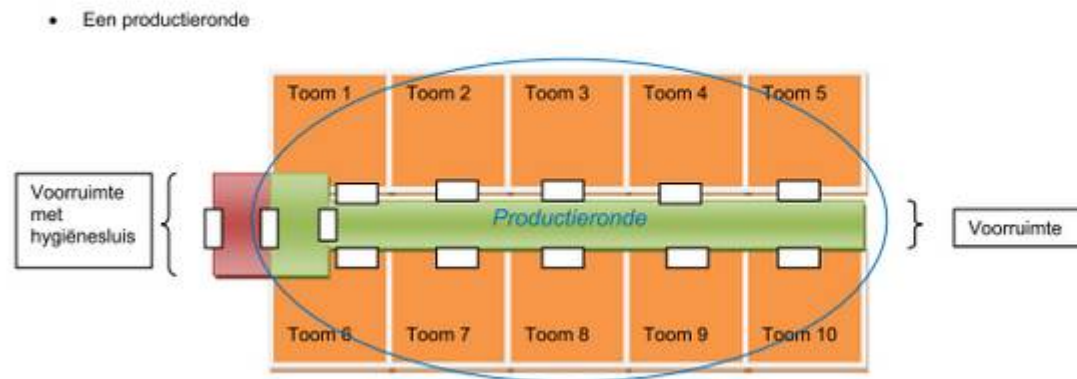
3. Bedrijven met geringe capaciteit
- Verschillende tomen / geen productieronden



- 3 productieronden samengesteld uit 10 tomen



Bijlage III bij omzendbrief gezondheidskwalificatie pluimvee
3



Bijlage III bij omzendbrief gezondheidskwalificatie pluimvee
4

7.9.13 Bijlage A13

Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen
Sector Primaire productie
Adres Provinciale Controle-eenheid FAVV

Datum:

Betreft: aanvraag tot het bekomen van een afwijking op het merken van klasse A – eieren
Bijlage: kopie leveringscontract

Geachte mevrouw
Geachte heer

Hierbij wordt een afwijking gevraagd op het merken met de producentencode van A-eieren die vanuit een productie-inrichting rechtstreeks geleverd worden aan een pakstation in een andere lidstaat van de Europese Unie, conform:

- Verordening (EG) nr. 1234/2007 van de Raad van 22 oktober 2007 houdende een gemeenschappelijke ordening van de landbouwmarkten en specifieke bepalingen voor een aantal landbouwproducten ("integrale-GMO-verordening")
- Verordening (EG) nr. 589/2008 van de Commissie van 23 juni 2008 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van Verordening (EG) nr. 1234/2007 van de Raad, wat betreft de handelsnormen voor eieren
- koninklijk besluit van 10 november 2009 betreffende bepaalde handelsnormen voor eieren

Het betreft de productie-inrichting:

Benaming

Naam verantwoordelijke:

Adres productie-inrichting:

Producentencode:

Het betreft het pakstation:

Benaming

Naam verantwoordelijke:

Adres pakstation:

De hierboven genoemde verantwoordelijke van het pakstation verbindt er zich toe de eieren te merken met de hierboven vermelde producentencode. Deze producentencode is eveneens vermeld in het leveringscontract tussen de verantwoordelijke van de productie-inrichting en die van het pakstation. Dit contract heeft een minimumduur van minstens 1 maand en een kopie zal alle zendingen van eieren vanaf de hierboven vermelde productie-inrichting naar het hierboven vermeld pakstation vergezellen. Een kopie van het contract is als bijlage bij deze aanvraag toegevoegd.

Hoogachtend

*Naam en handtekening van de
verantwoordelijke van de productie-inrichting*

*Naam en handtekening van de
verantwoordelijke van het pakstation*

7.9.14 Bijlage A14

Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen
Sector Primaire productie
Adres Provinciale Controle-eenheid FAVV

Datum:

Betreft: aanvraag tot het bekomen van een afwijking op het merken van klasse B – eieren

Geachte mevrouw

Geachte heer

Hierbij wordt een afwijking gevraagd op het merken met de producentencode en een “B” of gekleurde punt van B-eieren die vanuit een productie-inrichting rechtstreeks geleverd worden aan een levensmiddelenbedrijf, conform:

- Verordening (EG) nr. 1234/2007 van de Raad van 22 oktober 2007 houdende een gemeenschappelijke ordening van de landbouwmarkten en specifieke bepalingen voor een aantal landbouwproducten (“integrale-GMO-verordening”)
- Verordening (EG) nr. 589/2008 van de Commissie van 23 juni 2008 tot vaststelling van bepalingen ter uitvoering van Verordening (EG) nr. 1234/2007 van de Raad, wat betreft de handelsnormen voor eieren
- koninklijk besluit van 10 november 2009 betreffende bepaalde handelsnormen voor eieren

Het betreft de productie-inrichting:

Benaming:

Naam verantwoordelijke:

Adres productie-inrichting:

Producentencode:

Het betreft het levensmiddelenbedrijf:

Benaming:

Naam verantwoordelijke:

Adres levensmiddelenbedrijf:

De hierboven genoemde verantwoordelijke van het levensmiddelenbedrijf verbindt er zich toe de eieren geleverd vanuit de hierboven genoemde productie-inrichting uitsluitend te gebruiken voor verwerking in zijn bedrijf. Eveneens verbindt de verantwoordelijke van het levensmiddelenbedrijf er zich toe de verantwoordelijkheid te dragen voor deze leveringen.

Hoogachtend

Naam en handtekening van de

verantwoordelijke van de productie-inrichting

Naam en handtekening van de

verantwoordelijke van het levensmiddelenbedrijf

8. Loopvogels

Alle bepalingen die verband houden met het houden van loopvogels (struisvogels, emoes, nandoes), zijn aangeduid met een code "R" ("Ratites") en oplopend nummer.

Voor reproductiebedrijven en de productie van broedeieren gelden tevens de specifieke voorwaarden uit het deel "pluimvee", met uitzondering van de bepalingen betreffende de gezondheidskwalificaties die niet van toepassing zijn op loopvogels.

8.1. Bedrijfsregistratie

R1	Indien u het hieronder beschreven aantal of meer dieren houdt, moet het beslag geregistreerd zijn bij het FAVV en moet u over een beslagnummer beschikken: ✓ ≥ 3 struisvogels ouder dan 15 maanden ✓ ≥ 5 emoes, nandoes of casuarissen ouder dan 15 maanden	A
R2	Indien loopvogels geleverd worden aan het buitenland, is ook een <u>toelating</u> van het FAVV vereist.	A
R3	Vanaf 100 stuks fokpluimvee moeten de bedrijven beschikken over een zoötechnische erkenning, afgeleverd door de gewesten. Aan de zoötechnische erkenning is een nummer gekoppeld, bestaande uit "BE" gevolgd door 4 cijfers. Voor Vlaanderen kan die aanvraag via internet on-line aangevraagd worden via www.Vlaanderen.be > Landbouw en Visserij > Dier > Pluimvee & konijnen > Aanvraag erkenning vermeerderingsbedrijf. Voor Wallonië is dit terug te vinden op de site van SPW (Service Public de Wallonie, website: http://agriculture.wallonie.be).	A

Een registratie bij SANITEL (DGZ/ARSIA), beslagfiche met beslagnummer is pas noodzakelijk vanaf het moment dat het bij punt "R1" aantallen loopvogels gehouden worden. Indien er minder dieren gehouden worden, worden deze beschouwd als hobbydieren waarvoor geen registratie vereist is en waarvoor men bijgevolg ook niet heffingsplichtig is aan het FAVV.

De codes die voor deze activiteit gebruikt worden zijn de volgende:

LOOPVOGELS BESTEMD VOOR DE VLEESPRODUCTIE

Registratie of toelating bij het FAVV (via de PCE)

Indien de dieren worden afgemest in België, volstaat een registratie.

Indien de dieren deels worden afgemest in het buitenland, is eveneens een toelating nodig

ACTIVITEITEN CODE	ACTIVITEIT	PRODUCT CODE	Registratie of Toelating
23012000	Houden/fokken van productiedieren, Gebruikspluimvee niet bestemd voor uitvoer	37	Registratie

23012000	OFWEL Houden/fokken van productiedieren, Gebruikspluimvee bestemd voor uitvoer	24	Toelating
----------	--	----	-----------

REPRODUCTIE

ACTIVITEITEN CODE	ACTIVITEIT	PRODUCT CODE	Registratie of Toelating
23012000	Houden/fokken van productiedieren, Fokpluimvee	23	Toelating

Indien ook broedeieren geproduceerd worden, zijn bijkomende toelatingen nodig:

ACTIVITEITEN CODE	ACTIVITEIT	PRODUCT CODE	Registratie of Toelating
24012051	Pluimveevermeerderingsbedrijf, Productie van broedeieren OFWEL	0	Toelating
	Pluimveeselectiebedrijf, Productie van broedeieren	0	Toelating

8.1.1. Voedselketeninformatie (VKI)

R4	De voedselketeninformatie (VKI) moet 24u op voorhand aan het slachthuis bezorgd worden.	A
----	---	---

Zie in [bijlage R1 \(8.5.1\)](#) ook de omzendbrief van het FAVV van 30/112010 en de bijhorende minimaal aan het slachthuis te verstrekken informatie.

De VKI-gegevens hebben o.a. betrekking op de gezondheidsstatus van de dieren en toegediende geneesmiddelen tijdens de risicoperiode.

Indien er relevante informatie te melden is, dan moet tevens het daarvoor bestemde formulier ingevuld worden. Zie [bijlage R2 \(8.5.2\)](#).

Deze documenten zijn eveneens terug te vinden op de website van het FAVV (www.favv.be via Startpagina > Beroepssectoren > Dierlijke productie > Dieren > V.K.I. > pluimveesector).

Het document op de website van het FAVV kan rechtstreeks op de pc ingevuld, bewaard en/of gemaaild worden naar het betreffende slachthuis. Het is aan te bevelen de elektronische versie te gebruiken. Hierbij zijn bepaalde gegevens al voorgeprogrammeerd.

Het is belangrijk dat de gevraagde informatie correct wordt doorgegeven middels deze VKI.

8.2. Dierenvoeder en drinkwater

R5	Loopvogels beschikken over voederbakken en drinkplaatsen, voldoende in aantal en in grootte, opdat alle dieren tegelijkertijd kunnen eten en drinken.	B
----	---	---

R6	Loopvogels krijgen van jongs af ruwvoer, vers groenvoer of voer dat voldoende ruwvezel bevat.	B
R7	Loopvogels hebben steeds toegang tot steengruis van aangepaste grootte. De gemiddelde grootte van de steentjes mag niet groter zijn dan de grootte van de teennagel: kuikens krijgen dus fijner gruis dan volwassen vogels. De hoeveelheid steengruis wordt beperkt gedurende de eerste levensweken.	B

8.3. Dierengezondheid

Zie ook het hoofdstuk “dierenarts, geneesmiddelendepot en geneesmiddelenregister” uit het algemeen gedeelte.

Pseudovogelpest of Newcastle Disease is een wettelijk bestreden ziekte waarvoor een officiële bestrijding is vastgelegd.

8.3.1. Pseudovogelpest of Newcastledisease (NCD)

Van toepassing indien meer dan 100 loopvogels gehouden worden.

R8	De verantwoordelijke laat al het pluimvee vaccineren door de bedrijfsdierenarts tegen Pseudovogelpest / Newcastle Disease (NCD).	A
----	--	---

De vaccinaties gebeuren door de bedrijfsdierenarts volgens officiële schema's en methodes. De bedrijfsdierenarts vult het entschema in en plaatst hierbij zijn stempel en handtekening. De sanitair verantwoordelijke houdt het entschema bij

8.4. Dierenwelzijn

R9	De hokken van loopvogels: ✓ zijn overdekt en gesloten aan minstens drie zijden en kunnen ook volledig gesloten worden, ✓ laten daglicht binnen, ✓ hebben een hoogte van ○ 2,5 m voor struisvogels ○ 2 m voor emoes en nandoes, ✓ hebben een deuropening van minstens 1,5 m breed.	B
R10	Loopvogels hebben dagelijks toegang tot een buitenloop . De buitenloop: ✓ is beschikbaar vanaf de leeftijd van drie maanden, ✓ geeft vrije toegang tot een hok ter bescherming van de dieren, ✓ is voorzien van een natuurlijke bodem, ✓ is niet toegankelijk bij slechte weersomstandigheden, Hebben de loopvogels toegang tot de buitenloop bij vriesweer, dan wordt zand gestrooid om uitglijden te voorkomen. ✓ is voorzien op snellopende dieren en op het voorkomen van kwetsuren – bijvoorbeeld door voldoende lengte van de lange zijde, geen scherpe hoeken, voldoende zichtbare en elastische afsluiting, ✓ heeft een omheining van minstens	B

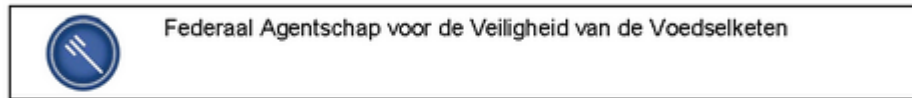
	○ 1,8 m hoog voor volwassen struisvogels ○ 1,5 m voor jonge struisvogels (tot 5 maanden), emoes en nandoes. ✓ Voor de omheining wordt geen elektrische draad of prikkeldraad gebruikt																																																																							
R11	Loopvogels worden steeds in groep gehouden – met uitzondering van erg agressieve, zieke of gewonde dieren. Bij het samenstellen van de groepen worden agressieve interacties zoveel mogelijk vermeden.	B																																																																						
R12	De loopvogels beschikken over een plek om een stofbad te nemen. Voor emoes is een waterbad voldoende.	A																																																																						
R13	De minimale oppervlakten van hokken en buitenlopen en de maximale groepsgrootte is de volgende. <table><tr><th rowspan="2">Leeftijd</th><th rowspan="2">Groeps-Grootte Maximum</th><th colspan="2">Hok minimum oppervlakte</th><th colspan="2">Buitenloop minimum oppervlakte</th></tr><tr><th>m²/dier</th><th>m²/groep</th><th>m²/dier</th><th>m²/groep</th></tr><tr><td colspan="6">Struisvogels</td></tr><tr><td>Jonger dan 1 maand</td><td>30</td><td>0,75</td><td>5</td><td>-</td><td>-</td></tr><tr><td>1 – 3 maanden</td><td>40</td><td>1,5</td><td>16</td><td>10</td><td>50</td></tr><tr><td>3 – 12 maanden</td><td>-</td><td>2,5</td><td>20</td><td>200</td><td>600</td></tr><tr><td>Ouder dan 1 jaar</td><td>-</td><td>4</td><td>20</td><td>300</td><td>800</td></tr><tr><td colspan="6">Emoes en nandoes</td></tr><tr><td>Jonger dan 1 maand</td><td>30</td><td>0,35</td><td>5</td><td>-</td><td>-</td></tr><tr><td>1 – 3 maanden</td><td>40</td><td>0,75</td><td>10</td><td>5</td><td>25</td></tr><tr><td>3 – 12 maanden</td><td>-</td><td>1,5</td><td>20</td><td>125</td><td>350</td></tr><tr><td>Ouder dan 1 jaar</td><td>-</td><td>2,5</td><td>15</td><td>150</td><td>450</td></tr></table>	Leeftijd	Groeps-Grootte Maximum	Hok minimum oppervlakte		Buitenloop minimum oppervlakte		m²/dier	m²/groep	m²/dier	m²/groep	Struisvogels						Jonger dan 1 maand	30	0,75	5	-	-	1 – 3 maanden	40	1,5	16	10	50	3 – 12 maanden	-	2,5	20	200	600	Ouder dan 1 jaar	-	4	20	300	800	Emoes en nandoes						Jonger dan 1 maand	30	0,35	5	-	-	1 – 3 maanden	40	0,75	10	5	25	3 – 12 maanden	-	1,5	20	125	350	Ouder dan 1 jaar	-	2,5	15	150	450	B
Leeftijd	Groeps-Grootte Maximum			Hok minimum oppervlakte		Buitenloop minimum oppervlakte																																																																		
		m²/dier	m²/groep	m²/dier	m²/groep																																																																			
Struisvogels																																																																								
Jonger dan 1 maand	30	0,75	5	-	-																																																																			
1 – 3 maanden	40	1,5	16	10	50																																																																			
3 – 12 maanden	-	2,5	20	200	600																																																																			
Ouder dan 1 jaar	-	4	20	300	800																																																																			
Emoes en nandoes																																																																								
Jonger dan 1 maand	30	0,35	5	-	-																																																																			
1 – 3 maanden	40	0,75	10	5	25																																																																			
3 – 12 maanden	-	1,5	20	125	350																																																																			
Ouder dan 1 jaar	-	2,5	15	150	450																																																																			

8.5 Bijlagen bij Loopvogels

8.5.1 Bijlage R1 Omzendbrief FAVV betreffende de VKI

8.5.2 Bijlage R2 VKI document ander slachtpluimvee en invulinstructies

8.5.1 Bijlage R1

**Omzendbrief**

betreffende de informatie over de voedselketen voor pluimvee

Huidige versie	1.0	Referentie	PCCB/S2/EH/570868	Datum	30/11/2010
Trefwoorden	VKI, voedselketeninformatie, pluimvee				

Opgesteld door	Goedgekeurd door
Hoc, Edith, attaché	Diricks, Herman, directeur generaal

1. Doel

Tot nog toe werd het formulier "begeleiding slachtpluimvee" gebruikt om de informatie over de voedselketen door te geven. Door het ministerieel besluit van 20 september 2010 is er een nieuw VKI-formulier (2 modellen) dat het bestaande begeleidend document voor slachtpluimvee zal vervangen. Vanaf 1 januari 2011 zullen, bij gebruikmaking van papieren informatiestroom, alleen nog deze nieuwe modellen aanvaard worden in de slachthuizen en wordt het oude document (het eerder vermelde formulier "begeleiding slachtpluimvee") niet meer aanvaard.

2. Toepassingsgebied

Deze omzendbrief is gericht aan de beroepsverenigingen van pluimveehouders en pluimveeslachthuizen evenals aan de slachthuisexploitanten en zet de modaliteiten uiteen van de informatie over de voedselketen in de pluimveesector.

3. Referenties**Wetgeving**

Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne, Bijlage I, deel A, III, punten 7 en 8. (Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004)

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, Bijlage II, sectie III). (Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004)

Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong, Bijlage I, sectie I, hoofdstuk II, A en sectie II, hoofdstuk II. (Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004)

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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2002 en (EG) nr. 852/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004, artikel 1 en bijlage I. (Publicatieblad van de Europese Unie, L 338 van 22.12.2005)

Ministerieel besluit van 20 september 2010 betreffende het model en het inhoud van de informatie over de voedselketen.

Koninklijk besluit van 13 juni 2010 tot vaststelling van de minimumvoorschriften voor de bescherming van vleeskuikens. (Belgisch Staatsblad 18.06.2010)

Omschrijving van de verplichtingen:

De Europese regels in verband met de voedselketen zijn voor een belangrijk deel vastgelegd in de verordeningen van het zgn. hygiënepakket. Dat wil zeggen dat deze regels rechtstreeks van toepassing zijn op alle ondernemers in de voedselketen, ook op de veehouders. Ze leggen op dat de veehouders voor elk dier/elke groep dieren dat/die ze naar het slachthuis sturen aan de slachthuisexploitant *informatie over de voedselketen* (korter: *voedselketeninformatie* of *VKI*) dienen te bezorgen. Omgekeerd, mogen slachthuisexploitanten geen dieren tot het terrein van het slachthuis toelaten zonder dat ze voor deze dieren beschikken over de informatie over de voedselketen.

De pluimveehouder dient daartoe de nodige gegevens bij te houden in zijn bedrijfsregisters en deze gegevens over te maken aan de slachthuisexploitant. De slachthuisexploitant dient de informatie te gebruiken om zijn beleid mee te voeren: het al of niet aanvaarden van de dieren, het nemen van bijzondere voorzorgen bij het slachten, ... Het FAVV tenslotte ziet toe op de aanwezigheid, de geldigheid en de betrouwbaarheid van de informatie. Ook wordt nagegaan of de slachthuisexploitant de informatie effectief en efficiënt gebruikt.

Deze regels gelden sedert 1 januari 2006. Voordien bestond een min of meer gelijkaardige regeling waarbij gebruik werd gemaakt van een document "begeleiding slachtpluimvee".

4. Informatie over de voedselketen

De informatie over de voedselketen dient, overeenkomstig de Europese regels, in het bijzonder betrekking te hebben op:

- de status van het bedrijf of de regio van herkomst van de dieren op het vlak van de diergezondheid;
- de gezondheidsstatus van de dieren;
- de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is;
- de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen;
- indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen;
- de relevante verslagen over de resultaten van eerdere ante-mortem- en post-mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts;
- de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen, en
- de naam en het adres van de dierenarts die normaliter diensten verleent aan het bedrijf van herkomst.

Wegens de beschikbaarheid van sommige van deze gegevens in de databanken van het FAVV, zullen ze niet meer moeten vermeld worden in het formulier (zie verder).

De slachthuisexploitant is gehouden de voedselketeninformatie op te vragen bij diegenen die de dieren ter slachting aanbieden. Het is zijn taak de informatie te analyseren teneinde zijn activiteit met een minimum aan risico te organiseren. Hij is dus geenszins een louter doorgeefluik van deze informatie tussen de pluimveehouder en de officiële dierenarts belast met de keuring.

In principe dient de voedselketeninformatie uiterlijk 24 uur op voorhand bij het slachthuis toe te komen.

Indien de slachthuisexploitant na de beoordeling van de voedselketeninformatie beslist om de dieren voor slachting te aanvaarden, moeten de gegevens onmiddellijk ter beschikking worden gesteld van de officiële dierenarts. Voorafgaand aan de ante-mortemkeuring (onderzoek van het levende dier vóór de slachting) dient de officiële dierenarts in kennis te worden gesteld van alle informatie die kan duiden op een (gezondheids)probleem bij het dier/de groep dieren dat een invloed kan hebben op de voedselveiligheid.

Wanneer pluimvee bij het slachthuis aankomt zonder informatie over de voedselketen, dient de slachthuisexploitant onmiddellijk de officiële dierenarts daarover in te lichten. De dieren mogen niet worden geslacht zolang de officiële dierenarts daarvoor geen toestemming heeft gegeven en de informatie dient alsnog binnen 24 uur na aankomst van de dieren in het slachthuis toe te komen.

Praktische toepassing

Het document voor het doorgeven van VKI wordt door de veehouder opgemaakt voor elke partij van een welbepaalde toom, voor een welbepaalde datum van verzending en met een welbepaald slachthuis als bestemming. Merk op dat alle soorten pluimvee onder de VKI-verplichting vallen.

In de bijgevoegde tabel (zie bijlage 1) vindt u een opsomming van en uitleg bij de gegevens die minimaal door de veehouder moeten worden verstrekt aan de slachthuisexploitant.

Verder vindt u in bijlage de 2 nieuwe modelformulieren (bijlagen 2 en 3) voor het doorgeven van de voedselketeninformatie. Ze zijn opgesteld in samenwerking met de vertegenwoordigers van de beroepssectoren. Daarbij is maximale harmonisatie nagestreefd teneinde de doorgegeven informatie zo homogeen mogelijk te maken en de interpretatie van de documenten te vergemakkelijken. Ze zijn door het FAVV goedgekeurd en zijn vastgelegd in het ministerieel besluit van 20 september 2010. Er is een specifiek model voor braadkippen en een algemeen model voor alle ander pluimvee. Bij elk ervan zijn ook instructies voor het invullen.

Teneinde het aantal bij te voegen documenten niet nodeloos op te drijven, is er voor geopteerd om de gegevens met betrekking tot de oppervlaktebezettingen voor mestkuikens (ingeval meer dan 33 kg per m²) te integreren in het VKI-document (bijlage 2). Evenzeer wordt via het VKI-document meegedeeld of de dieren tot het Belplume-circuit behoren dan wel niet.

De vermelde formulieren zijn ook onder elektronische vorm beschikbaar via de website www.favv.be of nog via www.pluimvee.be of www.belplume.be. Ze kunnen worden gedownload om ze verder elektronisch af te handelen en door te sturen, dan wel afgedrukt om als papieren formulier te worden gebruikt. De manier waarop de gegevens worden doorgegeven (op papier, elektronisch) kan momenteel vrij worden gekozen. Aangezien het moeilijker is de 24-uur regeling na te leven bij gebruik van de papieren informatiestroom, zal op termijn de elektronische communicatie de enige methode vormen waarmee aan de verplichtingen van de verordeningen geheel zal kunnen worden voldaan. Als niet wordt gekozen voor elektronische gegevensverstrekking moet naargelang het geval het standaardformulier worden gebruikt dat is bijgevoegd als bijlage 2 of 3.

Om te garanderen dat de gegevens voldoende actueel zijn, zijn de formulieren maximum 7 dagen geldig. Indien evenwel in de periode van de geldigheidsduur van de voedselketeninformatie nieuwe behandelingen of analyses zouden zijn uitgevoerd en/of ziektes of abnormale sterfte zouden zijn vastgesteld, dient een nieuwe voedselketeninformatie te worden opgesteld en te worden overgemaakt aan het slachthuis.

Als dieren via tussenpersonen (al of niet via een markt) worden verhandeld, dient elke tussenpersoon/handelaar de voedselketeninformatie op te vragen bij elke vorige houder en ze desgevallend aan te vullen. In elk geval dient de gehele periode waarover voedselketeninformatie vereist is, afgedekt te zijn door de finaal aan het slachthuis bezorgde informatie.

De manier waarop de slachthuisuitbater op zijn beurt de voedselketeninformatie aan de officiële dierenarts aanbiedt, is eveneens vrij te kiezen. Met het oog op een vlot verloop van de controle van de VKI evenals van de slacht- en keuringswerkzaamheden, is het evenwel gewenst dat in elk slachthuis de voedselketeninformatie op een uniforme wijze aan de officiële dierenarts wordt voorgelegd.

Daartoe dienen in elk slachthuis concrete afspraken te worden gemaakt tussen de exploitant en de officiële dierenarts¹.

De bewaartijd van de gegevens bedraagt 2 jaar voor de slachthuizen en 5 jaar voor de pluimveehouders².

Intracommunautair handelsverkeer

Voor wat betreft het intracommunautair handelsverkeer, geldt het volgende:

- 1. voor het verzenden van pluimvee uit een EU-Lidstaat naar een in België gelegen slachthuis worden de bevoegde autoriteiten van de Lidstaten van waaruit de dieren naar België worden verzonden, op de hoogte gebracht van het Belgische modelformulier met de vraag dit op te leggen aan de verzenders naar België. Totdat communautaire of formele bilaterale afspraken met de betrokken Lidstaten gemaakt worden, zullen ondertussen ook de formulieren van het land van verzending aanvaard worden.
- 2. voor het verzenden van pluimvee uit België naar een in een andere EU-Lidstaat gelegen slachthuis, wordt het formulier van het land van bestemming gebruikt. De formulieren, evenals specifieke begeleidende of overgangsmaatregelen, zullen op de FAVV-website kenbaar worden gemaakt zodra ze gekend zijn. Bij afwezigheid van specifieke bekend gemaakte regels, kan de Belgische aanpak worden toegepast.

5. Bijlagen

Bijlage 1: door de houder van pluimvee minimaal te verstrekken informatie.
Bijlage 2: modelformulier "voedselketeninformatie" braadkippen
Bijlage 3: modelformulier "voedselketeninformatie" Algemeen

6. Overzicht van de revisies

Overzicht van de revisies van de omzendbrief		
Versie	Van toepassing vanaf	Reden en omvang van de revisie

¹ Verordening (EG) nr. 854/2004: "De lidstaten zorgen ervoor dat de exploitanten van een bedrijf de bevoegde autoriteit alle nodige assistentie verlenen bij de uitvoering van de officiële controles. Met name: ... stellen zij alle documentatie en registers beschikbaar die in het kader van deze verordening zijn voorgeschreven of door de bevoegde autoriteit noodzakelijk worden geacht om de situatie te kunnen beoordelen." (art. 4, punt 1)

² Koninklijk besluit van 14 november 2003 betreffende autocontrole, meldingsplicht en traceerbaarheid in de voedselketen. (artikel 11)

Bijlage 1: door de houder van pluimvee minimaal te verstrekken informatie.

Verordening (EG) nr. 853/2004.	Minimale gegevens.	Verwijzing naar het modelformulier (cfr. bijlagen 2 en 3).
1. de status van het bedrijf van herkomst of de regionale gezondheidsstatus van de dieren	• Wat dient gemeld te worden? Niets. De informatie over deze status zal via de toepassing beltrace ter beschikking worden gesteld van de exploitant van het slachthuis	/
2. de gezondheidsstatus van de dieren	Zie punt 4.	/
3. de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is	• Wat dient gemeld te worden? Vermelding van de namen van: - <u>alle</u> toegediende geneesmiddelen, en - <u>alle</u> voederadditieven met een verplichte wachttijd (met name de gemedicineerde diervoeders) + de data of periodes van toediening + de duur van de wachttijden (uitgedrukt in dagen). • Over welke periode dienen de gegevens te handelen? De periode van de 6 laatste weken voor de slachting.	Deel 2
4. de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen	• Wat dient gemeld te worden? 1. De bij de ter slachting aangeboden dieren vastgestelde ziekte tekens en aandoeningen. Bijvoorbeeld: - algemene ziekte tekens - ademhalingsstoornissen - bewegingsstoornissen - huidletsels - spijsverteringsstoornissen - productieverlies (minder leg, vertraagde groei, ...) - sterfte op het bedrijf. 2. Indien gekend: vermelding van diagnoses en/of ziekteverwekkers (bv. gekend op basis van de analyses uitgevoerd in het kader van een zoönotische monitoring). • Wanneer dienen ziekte- en sterfgevallen gemeld te worden? Voor wat betreft de ziekte tekens en sterfgevallen dient het advies ingewonnen te worden van de dierenarts die belast is met de epidemiologische bewaking. Deze kan in het raam van deze bewaking en omwille van zijn kennis over de historiek van het bedrijf, een richtinggevend advies uitbrengen over de noodzaak om al of niet melding te maken van de ziekte/sterfgevallen. • Over welke periode dient deze informatie te handelen? De periode van de 6 laatste weken voor de slachting.	Deel 2

5.	indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen	• Wat dient gemeld te worden? De conclusies van <u>laboratoriumonderzoeken</u> (bv. uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) naar ziekteverwekkers, chemische stoffen en contaminanten (bv. dioxine, cadmium). De bedrijfsdierenarts kan een richtinggevend advies geven over de noodzaak om al dan niet melding te maken van de analyseresultaten. • Welke ziekteverwekkers zijn relevant? Hieronder volgt een niet-limitatieve lijst van ziekteverwekkers die overdraagbaar zijn naar de mens: <i>Salmonella</i> : <i>zoonotisch pathogene stammen</i>, <i>inzonderheid enteritidis en typhimurium</i> ; <i>E Coli</i> ; <i>Pasteurella multocida</i> ; <i>Clostridium perfringens</i> ; <i>Mycoplasma sp</i> ; <i>Staphylococcus aureus</i> ; ... <u>NB:</u> in het kader van de melding van voedselketen-informatie aan het slachthuis, is het niet verplicht al de hierboven vermelde ziekteverwekkers te laten opsporen. In geval testen werden uitgevoerd, dienen de conclusies wel aan het slachthuis te worden meegedeeld.	Deel 2
6.	de relevante verslagen van slachthuizen over de resultaten van eerdere ante-mortem- en post-mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts	• Wat dient gemeld te worden? Niets De terugkoppeling van de keuringsresultaten zal gebeuren via Beltrace. Meteen zullen de slachthuizen de keuringsresultaten van eerder geslachte loten pluimvee van dezelfde houderij ook langs die weg kunnen raadplegen.	/
7.	de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen	• Wat dient gemeld te worden? Niets	/
8.	naam en adres van de dierenarts die normaliter het bedrijf van herkomst diensten verleent	• Wat dient gemeld te worden? Niets De contactgegevens van de dierenarts belast met de epidemiologische bewaking zijn immers (via de officiële dierenarts) te raadplegen via de Saniteltoe passing.	/
9.	/	1. De contactgegevens van de pluimveehouderij: Verplicht: - naam en telefoonnummer van de verantwoordelijke - adres van het beslag - beslagnummer. Indien mogelijk: e-mail (of faxnummer) van de verantwoordelijke. 2. Het aantal dieren (bij benadering) dat naar het slachthuis wordt verzonden. 3. De geplande datum waarop de dieren naar het slachthuis zullen worden gestuurd. 4. Dichtheid > 33kg/m² (braadkip) 5. Belplume: ofwel het eigenlijke certificaat Belplume ofwel het equivalent document IKB Kip voor pluimvee uit Nederland.	Deel 1 Deel 2 Deel 2 Deel 2 Deel 2

8.5.2 Bijlage R2

VOEDSELKETENINFORMATIE SLACHTPLUIMVEE – algemeen

DEEL 1 – INFORMATIE OVER PRODUCENT EN BEDRIJFSDIERENARTS					
PRODUCENT					
NAAM VERANTWOORDELIJKE			GSM (of TEL)		
NAAM BEDRIJFSZETEL			E-mail		
ADMINISTRATIEF ADRES			FAX		
BEDRIJFSDIERENARTS					
NAAM			GSM (of TEL)		
ADRES			E-mail		
			FAX		
DEEL 2 – INFORMATIE OVER LOT PLUIMVEE					
BESLAG					
ADRES BESLAG			BESLAGNUMMER		
HOKNUMMER			OPZETGEGEVENS	datum	
UNIEK LOTNUMMER				aantal dieren	
SOORT PLUIMVEE			TOTAAL STERFTEPERCENTAGE		
Indien van toepassing : geldig Belplume certificaat ?			ja ☐	nee ☐	
INFO VOEDER: (laatste 6 weken)			☐ Niet van toepassing		
Naam voederleverancier:					
Naam leverancier enkelvoudige grondstoffen:					
Naam toevoegingsmiddel	begindatum	einddatum	wachttijd		
INFO ZIEKTEN, SYMPTOMEN EN GENEESMIDDELEN: (laatste 6 weken)					
☐ Niet van toepassing					
Geneesmiddelenbehandeling					
Naam	begindatum	einddatum	wachttijd	Ziekten / symptomen	Leeftijd dieren
INFO VACCINATIE: (laatste 6 weken)					
☐ Niet van toepassing					
Naam vaccin					Leeftijd dieren

ONDERZOEKEN UITGEVOERD IN HET KADER VAN DE VOLKSGEZONDHEID

☐ Niet van toepassing

Omschrijving	Referentienummer beproevingsverslag
Salmonella	

BIJZONDERE MELDINGEN

Handtekening en datum

DEEL 3 – GOEDKEURING SLACHTHUIS

Ik aanvaard dit pluimvee voor het slachten

Ja

Ja onder voorwaarden

Handtekening en datum

DEEL 4 – FAVV – CONTROLE : VKI GECONTROLEERD

Handtekening officiële dierenarts

Datum

Invulinstructies VKI-formulier slachtpluimvee - algemeen
ALGEMENE INFO ROND DE WERKWIJZE VAN HET FORMULIER
Dit VKI-formulier dient als begeleidingsdocument voor al het te slachten pluimvee. Het is opgesteld door VEPEK, in overleg met het FAVV. Het VKI-formulier vervangt het slachtbegeleidingsdocument en is operationeel sinds 01/06/2009. Sindsdien wordt het oude slachtbegeleidingsdocument niet meer aanvaard. Het VKI-formulier moet minstens 24 uur voor de slachting toekomen in het slachthuis. Bij voorkeur gebruikt u dit elektronisch formulier, dit zal u tijd besparen. Het is echter ook mogelijk om het formulier uit te printen en handmatig in te vullen, dan kunt u het per fax of via de post versturen. Bovendien moet u per lot en per slachthuis een exemplaar uitprinten. U kunt ook telkens een formulier uprinten voor uw eigen administratie. Het formulier dat u per e-mail doorstuurt naar het slachthuis moet niet ondertekend worden. Op het exemplaar dat u uitprint en meegeeft met de vrachtwagenchauffeur moet er wel een handtekening en datum komen. Dit VKI-formulier kan gedownload worden van deze websites: http://www.favv.be - http://www.pluimvee.be - http://www.belplume.be Via deze websites en de vakbladen zal u ook verwittigd worden als er nieuwe versies van het formulier beschikbaar zijn.
DEEL 1 - INFORMATIE OVER PRODUCENT EN BEDRIJFSDIENARTS
Indien u gebruik maakt van het elektronisch formulier, vult u eerst deze vaste gegevens mbt producent en bedrijfsdierenarts in, en slaat u het document vervolgens op. Op die manier hoeft u deze vaste gegevens niet telkens opnieuw in te vullen. Als de administratieve zetel zich op hetzelfde adres bevindt als het beslag, is het beslagadres gelijk aan het administratief adres.
DEEL 2 - INFORMATIE OVER LOT PLUIMVEE
Vervolgens vult u de specifieke gegevens van het te slachten lot in in de daartoe voorziene velden. Het beslagadres kan gelijk zijn aan het administratief adres, namelijk als er slechts op één plaats pluimvee gehouden wordt. Het uniek lotnummer is een facultatief hokje. De lijnen 'Naam voederleverancier' en 'Naam leverancier enkelvoudige grondstoffen' zijn facultatief in te vullen. Voor de toevoegingsmiddelen (coccidiostatica), geneesmiddelen en vaccins moet de wettelijke wachttijd ingevuld worden (in dagen). Indien u geen coccidiostatica, geneesmiddelen of vaccins gebruikte, vink dan 'Niet van toepassing' aan. Ook als er geen geneesmiddelen werden gebruikt, moeten ziekten of symptomen ingevuld worden. Voor bepaalde pluimveesoorten (bv. parelhoen, eend, ...) zijn er geen verplicht uit te voeren onderzoeken in het kader van de volksgezondheid. Tenzij er vrijwillig een analyse is uitgevoerd, kan hier 'Niet van toepassing' worden aangevinkt. In het vak 'referentienummer beproevingsverslag' vult u het referentienummer van het laboverslag in. Een kopie van het origineel laboverslag met volledig resultaat moet toegevoegd worden bij de vooraanmelding aan het slachthuis. Dit is nodig voor het bepalen van de logistieke slachtvolgorde. In het vak 'bijzondere meldingen' kunt u bijkomende info vermelden die nuttig is voor het slachthuis en/of de keurder. Indien er zich wijzigingen voordoen in de periode tussen het invullen van het formulier en het afgeven van het pluimvee in het slachthuis, moeten deze wijzigingen hier gemeld worden.
DEEL 3 - GOEDKEURING SLACHTHUIS
Dit luik van het formulier is voorbehouden voor het slachthuis, hier hoeft u dus niets in te vullen.
DEEL 4 - FAVV CONTROLE EN GOEDKEURING
Dit laatste luik van het formulier is voorbehouden voor het FAVV, hier hoeft u dus niets in te vullen.

9. Paardachtigen (Equidae)

Alle bepalingen die verband houden met het houden van eenhoevigen (paarden, pony's en ezels) zijn aangeduid met een code "E" (Equidae) en een oplopend cijfer.

Dit hoofdstuk geeft de specifieke voorwaarden weer waaraan houders van paardachtigen moeten voldoen, naast de algemene voorwaarden. De voorwaarden in deze gids gelden voor houders van paarden, ezels, muilezels en muildieren die NIET uitgesloten zijn voor de voedselketen en die:

- ✓ gericht zijn op de melkproductie, bijvoorbeeld paardenmelkerijen
- ✓ gehouden worden met als doelstelling de productie van vlees. Hier wordt wel degelijk een activiteit bedoeld die specifiek gericht is op het houden van de paarden voor de productie van vlees (aankoop met het oog op vetmesting en slachting).

Op landbouwbedrijven waar paarden gehouden worden voor recreatie en sportieve doeleinden (jumping, dressuur e.d.) vallen deze paarden buiten het bestek van de gids primaire dierlijke productie, en zullen de bepalingen uit de gids die van toepassing zijn voor paarden, niet geauditeerd worden tijdens de autocontrole voor zover ze geen negatieve invloed hebben op de andere activiteiten van het landbouwbedrijf.

Opgelet: de auditor is wel steeds verplicht om na te gaan of de aanwezige paarden gechipt zijn en over een paspoort en mutatiedocument beschikken.

9.1. Bedrijfsregistratie

Indien u onder één van de hierboven beschreven categorieën "paarden niet uitgesloten voor de voedselketen" valt, moet de activiteit "Eenhoevigen" geregistreerd zijn via bij uw PCE.

Indien u een paardenmelkerij uitbaat, moet u de naast de activiteit "eenhoevigen" ook de activiteit "melkproductie" met code 24012011 laten registreren bij uw PCE.

Activiteitscode	Activiteit	Productcode
23012000	Houden/fokken van productiedieren Eenhoevigen	33
24012000	Melkproductie	

9.2. Identificatie en registratie van de dieren

De identificatie van paardachtigen d.m.v. een microchip en een paspoort is sinds 2005 wettelijk geregeld. De wetgeving hierover is aangepast waardoor er andere voorwaarden gelden sinds 1/7/2009. Alle paarden in België moeten voorzien zijn van een microchip, een paspoort en een mutatiedocument. Op dit paspoort staat ook vermeld of het dier uitgesloten is van de voedselketen of niet.

Meer info betreffende de identificatie van paarden is terug te vinden in [bijlage E5](#) (9.7.5).

Als beheerder van de gegevensbank werd de Belgische confederatie van het Paard vzw aangesteld, met als aanmeldpunt voor Vlaanderen de Dienst Identificatie Paarden, Nieuwstraat 28 te 3360 Korbeek-Lo, en voor Wallonië de Service Identification des Euidés, Rue des Champs Elysées 4 te 5590 Ciney. De identificatieaanvraag voor [Belgische stamboekpaarden](#) moet verlopen via het in België erkende stamboek, wat een **stamboekpaspoort** oplevert.

De identificatieaanvraag (bijlage E1, 9.7.1.) van [niet-stamboekpaarden](#) moet gebeuren via de beheerder van de centrale gegevensbank en levert een **"Equipas"** op ipv een stamboekpaspoort.

Daarnaast is er ook een mutatiedocument aanwezig bij elk paspoort.

code	Omschrijving vereiste	Niveau
Identificatie van slachtveulens geboren na 30/6/2009		
E1	Veulens geboren na 30/6/2009 en bestemd om geslacht te worden binnen de 12 maand en die rechtstreeks vervoerd worden van hun bedrijf van geboorte naar een Belgisch slachthuis moeten beschikken over een <u>microchip</u> en een <u>identificatieattest</u> (zie bijlage E5) waarop de identificatiecode (het chipnummer) wordt vermeld, maar moeten niet geëncodeerd worden in de databank en moeten ook geen paspoort of mutatiedocument krijgen.	A
E2	De termijn om een veulen te identificeren is 31 december van het jaar waarin het is geboren, of binnen 6 maanden na de geboorte indien dit later is. <i>Voorbeeld: een veulen geboren op 1/10/2009 moet tegen 1/4/2010 geïdentificeerd en geregistreerd zijn. Een veulen geboren op 10/2/2010 heeft de tijd tot 31/12/2010.</i>	A

Paspoort: aanduiding of het dier al dan niet uitgesloten is voor de voedselketen

De bestemming van het paard kan gewijzigd worden van “voedselproducerend paard” naar “niet-voedselproducerend paard”. Het omgekeerde is echter niet mogelijk!

De microchip wordt ingeplant door een dierenarts-identificeerder. De lijst van de hiervoor erkende dierenartsen is raadpleegbaar op de website van de Confederatie van het Paard (www.idpaarden.be).

Binnen de 5 werkdagen moet de dierenarts-identificeerder het identificatie-attest opsturen naar het op dit attest vermelde terugzendadres.

Binnen de 10 dagen na ontvangst van dit attest worden de gegevens ingebracht in de centrale databank en levert de beheerder van de databank een mutatiedocument en een paspoort af aan de eigenaar.

E3	De paardenhouder zorgt ervoor dat alle aanwezige paarden geïdentificeerd zijn aan de hand van een microchip en een paspoort.	A
E4	Elk paard dat definitief (= verblijf langer dan 90 dagen) in België binnengebracht wordt, moet binnen de 30 dagen na aankomst geïdentificeerd worden.	A

Mutatiedocument

Via dit document moeten binnen de 8 dagen de eigenaarwijzigingen, het definitieve vertrek naar het buitenland, de dood en de wijziging van het statuut van het paard doorgegeven worden.

Het paspoort blijft bij het paard. Het doorgeven van de wijziging van de sanitair verantwoordelijke is niet noodzakelijk voor handelaars die een paardachtige minder dan 15 dagen in hun bezit hebben.

E5	Bij elke mutatie wordt een nieuw mutatiedocument opgemaakt door de beheerder van de databank en verzonden naar de eigenaar. Dit wordt bij het paspoort gevoegd. Zie ook bijlage E6 (9.7.6).	A
----	---	---

Hermerken

Elk geïdentificeerd paard waarvan de microchip niet meer leesbaar is moet hermerkt worden binnen de 15 dagen volgend op de vaststelling van de onleesbaarheid van de elektronische code.

Verlies van het paspoort

Bij verlies van het paspoort ontvangt de eigenaar een nieuw paspoort dat de vermelding “tweede identificatie” draagt.

Het dier wordt hierbij sinds 1/7/2009 automatisch geklasseerd als zijnde niet bestemd voor de menselijke consumptie. Hiervan kan enkel afgeweken worden indien het FAVV instemt dat het paard

enkel gedurende 6 maand geschorst wordt voor de slacht. Hiertoe moet de houder binnen de 30 dagen nadat het paspoort als verloren werd opgegeven kunnen aantonen dat het dier geen diergeneesmiddelen heeft toegediend gekregen.

Indien de identiteit van het dier niet meer kan worden vastgesteld wordt een vervangend paspoort afgeleverd maar dan wordt de paardachtige in ieder geval uitgesloten voor de slacht voor menselijke consumptie.

9.3. Dierengezondheid

code	Omschrijving vereiste	Niveau
Paardenmelkerijen die melk leveren aan de zuivelindustrie of rechtstreeks aan de consument, of voor de productie van hoevezuivel		
E6	moet afkomstig zijn van dieren die klinisch gezond zijn	A
E7	mag niet afkomstig zijn van met diergeneesmiddelen behandelde dieren – de paardenhouder respecteert de wachtperiode die vermeld is op de bijsluiter, vóór melk mag geleverd worden.	A
E8	Pas aangekochte of zieke dieren worden afzonderlijk en op het einde gemolken zodat er geen contact is met de gezonde dieren.	A
Voedselketeninformatie (VKI)		
Sinds 1/1/2009 moeten paardeneigenaars die een dier afvoeren naar het slachthuis, de nodige info verschaffen wat betreft diergeneesmiddelengebruik en ziekten. Zie de omzendbrief van het FAVV, <u>bijlage E2</u> (9.7.2), voor meer info betreffende deze VKI.		
E9	Bij paardachtigen die afgevoerd worden naar het slachthuis moet minstens gelijktijdig met het dier de voedselketeninformatie (VKI) bezorgd worden aan het slachthuis	A
E10	Deze informatie kan zowel elektronisch als op papier aangeleverd worden, waarbij gebruik kan gemaakt worden van het modelformulier (<u>bijlage E4</u> , 9.7.4.)	A

9.4. Dierenwelzijn

De toegestane ingrepen bij paardachtigen worden gegeven in tabel E-1.

Tabel E-1: Paardachtigen – toegelaten ingrepen

Ingreep	Voorwaarden	Verdoving en/of pijnstillende middelen
Castratie	via chirurgische methode of	verdoving vereist
Vriesbranden	niet bepaald	niet vereist
Brandmerken	nooit toegelaten	

Het blokstaarten en brandmerken van paardachtigen is verboden in België sinds 2001 (KB 17.05.2001). Blokstaarten kan enkel om diergezondheidsredenen.

code	Omschrijving vereiste	Niveau
Er zijn geen niet-toegelaten ingrepen uitgevoerd		
E11	Er zijn geen dieren aanwezig waarvan de staart gecoupeerd is of die gebrandmerkt zijn in België na 2002.	B

	Uitzondering hierop zijn geblokstaarte dieren met een attest van de dierenarts van medische noodzaak, of dieren waar het blokstaarten of brandmerken uitgevoerd is in een land waar dit wel toegelaten is.	
--	--	--

9.5. Uitrusting en hygiëne

Zie hiervoor de algemene bepalingen onder hoofdstuk 1.5 “uitrusting en hygiëne”.

De bepalingen die van toepassing zijn voor paardenmelkerijen zijn verder beschreven onder hoofdstuk 9.7.

9.6. Transport

Zie hiervoor het hoofdstuk “Transport van eigen dieren door de veehouder” (Hoofdstuk 1.8) bij de Algemene voorwaarden.

code	Omschrijving vereiste	Niveau
Niet commercieel transport en commercieel transport van eigen dieren over een afstand van minder dan 50 km: documenten die het transport vergezellen		
E12	Identificatiedocument – paspoort of identificatieattest	A
E13	Het VKI document indien het transport naar een slachthuis betreft (zie ook 3.6.4)	A
E14	Vervoersdocumenten die in het voertuig moeten aanwezig zijn vermelden volgende gegevens: ✓ de herkomst en de eigenaar; ✓ de plaats van vertrek; ✓ datum en uur van vertrek; ✓ de plaats van bestemming; ✓ de verwachte duur van het voorgenomen transport.	B

De geldende bezettingsnormen tijdens transport van paarden zijn:

Volwassen paarden	1,75 m² (0,7 x 2,5 m)
Jonge paarden (6-24 maanden) (voor transporten tot 48 uur)	1,2 m² (0,6 x 2 m)
Jonge paarden (6-24 maanden) (voor transporten van meer dan 48 uur)	2,4 m² (1,2 x 2 m)
Pony's (kliener dan 144 cm)	1 m² (0,6 x 1,8 m)
Veulens (0–6 maanden)	1,4 m² (1 x 1,4 m)

9.7. Bijkomende bepalingen voor paardenmelkerijen

De onderstaande bepalingen zijn enkel van toepassing op bedrijven waar de dieren gemolken worden en de melk verkocht of verwerkt wordt, waarbij de verwerkte producten verhandeld worden.

De bepalingen die u hieronder kan vinden zijn niet noodzakelijk als dusdanig in één of andere wetgeving terug te vinden. In dat geval zijn ze gebaseerd op de gangbare goede landbouwpraktijken.

9.7.1 Registratie van de activiteit melkwinning

Een bedrijf waar de dieren gemolken worden, dient “melkproductie” als bijkomende activiteit te registreren via de PCE bij het FAVV met de volgende code:

Activiteitscode	Activiteit	Productcode
24012011	Melkproductie	0

9.7.2 Uitrusting en hygiëne bij melkwinning

De productie van melk gebeurt op een hygiënische en veilige manier. Hygiënisch werken is van toepassing op alle handelingen, gebruikte middelen en ruimten bij het melken: de voorbereiding, de plaats van de melkwinning, de melkkoeltank, het tanklokaal en het melkhuisje.

Er zijn enkele bijkomende bepalingen indien de paarden gemolken worden met het oog op menselijke consumptie.

De productie van melk gebeurt op een hygiënische en veilige manier. Hygiënisch werken is van toepassing op alle handelingen, gebruikte middelen en ruimten bij het melken: de voorbereiding, de plaats van de melkwinning, de melkkoeltank, het tanklokaal of de plaats waar de melk bewaard wordt en het melkhuisje.

code	Omschrijving vereiste	Niveau
------	-----------------------	--------

9.7.2.1 De melkers en de bedieners van de melkinstallatie

E15	dragen propere en aangepaste melkkleding	B
E16	wassen zorgvuldig de handen vooraleer met het melken wordt gestart en herhalen dit, indien nodig, tijdens het melken	B
E17	zorgen ervoor dat de uier en de spenen schoon zijn	A

9.7.2.2 Het melken

E18	Bij het melken in de stal wordt de voormelk van elk dier in een passend recipiënt visueel beoordeeld en verwijderd.	B
E19	Indien na het melken de spenen gedipt of gesprayd worden, dan gebeurt dit met een door de FOD Volksgezondheid erkend product.	A
De geleverde melk bevat geen biest (colostrum).		

9.7.2.3 Het melklokaal (plaats waar gemolken wordt)

E20	is zo gebouwd dat ieder gevaar voor besmetting van de melk wordt voorkomen	B
E21	heeft gemakkelijk reinigbare wanden en vloeren	B
E22	beschikt over een voorziening van water van drinkwaterkwaliteit. (zie E 45 voor de normen).	A
E23	beschikt over een goed functionerend verlichtingssysteem om in goede omstandigheden te kunnen melken	B
E24	beschikt over een goed functionerend luchtverversingssysteem	B

9.7.2.4 De melkwinningsapparatuur en toebehoren

E25	zijn gemakkelijk te reinigen en te ontsmetten en zijn proper	A
E26	Bij het melken in een stal is deze proper en droog. De melkklauwen worden niet in de stal bewaard – wel in het tanklokaal of melkhuisje	B

9.7.2.5 De melk

E27	wordt zo vlug mogelijk na het melken gekoeld d.m.v. een koeltank of een adequate koelruimte	A
E28	wordt bij maximum 6°C bewaard	A

9.7.2.6 De melkkoeltank (indien aanwezig)

E29	heeft een opslagcapaciteit in overeenstemming met het ophaalritme, de verkoop of de verwerking.	A
E30	is uitgerust met een thermometer en een roerwerk om de melk regelmatig te mengen	A

9.7.2.7 De plaats waar de melk bewaard wordt

E31	dient enkel voor melkbehandeling en melkwinningsapparatuur	B
E32	heeft deuren met een afdoende afscheiding van de stal en van het melklokaal	B
E33	heeft afgeschermdde lampen. Op die manier kunnen er bij breuk van de lamp geen stukjes glas in de melk terechtkomen.	A
E34	heeft ramen voorzien van vliegengaas indien openend naar buiten, zodat insecten en ongedierte buiten gehouden wordt.	B
E35	heeft wanden, vloeren en plafond dat bestaat uit bestendig materiaal dat gemakkelijk te reinigen en te ontsmetten is.	B
E36	heeft een toegang die goed reinigbaar is en bestaat uit een verhard, wasbaar en proper oppervlak.	B
E37	is volledig afgesloten van het melklokaal en niet toegankelijk voor dieren	A

9.7.2.8 Het lokaal waar de melkwinningsapparatuur zich bevindt

E38	bevat een spoelbak, met passende en voldoende bevoorrading met warm en koud water van drinkwaterkwaliteit, voor het reinigen van het materiaal	B
E39	bevat een lavabo met stromend water, zeep en handdoek – of wegwerppapier	B
E40	wordt na elke melkbeurt schoongemaakt en proper gehouden.	B

9.7.2.9 Reiniging en ontsmetting melkinstallatie en/of melkrecipiënten

E41	De melkinstallatie wordt direct na elke melkbeurt gereinigd en de melkkoeltank of melkrecipiënten iedere keer als ze leeg zijn	A
E42	Er worden enkel geëigende producten gebruikt. Indien het etiket van het product ook ontsmetting claimt dan moet het product erkend zijn (zie de lijst van de toegelaten producten op de website van de FOD Volksgezondheid: www.health.fgov.be > <i>milieu</i> > <i>chemische stoffen</i> > <i>biociden</i>)	A
E43	Na de reiniging wordt de melkinstallatie en de koeltank of recipiënten systematisch gereinigd en gespoeld met water van drinkwaterkwaliteit	B

9.7.2.10 Wateranalyse indien geen leidingwater gebruikt wordt

E44	minstens driejaarlijks wordt een wateranalyse door een geaccrediteerd laboratorium uitgevoerd. (voor de lijst met labo's zie www.belac.be)	A
E45	De parameters en aanbevolen normen zijn • nitraatgehalte lager is dan 50 mg/l, • nitrietgehalte lager dan 0,5 mg/l, • kiemgetal lager dan 100/ml, • totaal aantal coliforme bacteriën lager dan 10/100 ml, • aantal E.coli lager dan 1/100 ml.	B

Indien de wateranalyses niet conform zijn met de normen kan men best overschakelen op leidingwater of het water behandelen en een nieuwe analyse laten uitvoeren voor de afwijkende parameters

9.7.2.11 Melkkwaliteit

E46	Minimaal 2 keer per maand wordt een representatief monster genomen. Dit kan zowel door de afnemer gebeuren als door de veehouder zelf.	A
E47	Dit monster moet geanalyseerd worden door een geaccrediteerd labo op • kiemgetal (maximaal 1.500.000/ml) • remstoffen (afwezig) Niet-conforme resultaten vallen onder de meldingsplicht en moeten dus gemeld worden aan het FAVV.	A

Indien gedurende 4 opeenvolgende maanden het maandresultaat voor kiemgetal niet-conform is, volgt een leveringsverbod.

Elke vaststelling van remstoffen leidt tot een onmiddellijk leveringsverbod.

E48	Een overschrijding van het kiemgetal van de melk wijst op een onvoldoende reiniging van de melkinstallatie of een ontoereikende uiergezondheid. Er moeten hiervoor corrigerende maatregelen genomen worden om de resultaten te verbeteren.	A
-----	--	---

Er kan door de producent een monsternamen en analyse aangevraagd worden door een geaccrediteerd labo voor de parameter waarvoor een leveringsverbod geldt. Bij gunstige resultaten kan de melk opnieuw in de handel gebracht worden.

9.7 Bijlagen bij Equidae

- 9.7.1. Bijlage E1 Aanvraagformulier identificatie paard
- 9.7.2. Bijlage E2 Omzendbrief FAVV ivm VKI bij paarden
- 9.7.3. Bijlage E3 Minimaal te vermelden info bij VKI paarden
- 9.7.4. Bijlage E4 VKI-formulier paarden
- 9.7.5. Bijlage E5 5 stappen bij de identificatie van paarden
- 9.7.6 Bijlage E6 Mutatiedocument

9.7.1 Bijlage E1

Vlaamse Confederatie van het Paard vzw (Dienst Identificatie Paardachtigen)

Nieuwstraat 28 – 3360 Korbeek-Lo – Tel +32(0)16.899.410 – Fax: +32(0)16.899.356

E-mail: info@dipaarden.be - website: www.vlacopaard.be**AANVRAAGFORMULIER IDENTIFICATIE PAARDACHTIGEN (invullen in drukletters)****EIGENAAR VAN DE PAARDACHTIGE**

O Rechtspersoon (vennootschap): juridische vorm..... Naam:

O Natuurlijk persoon:

Voornaam: Naam:

Straat: Nr.: Bus:

Postcode: Plaats: Land:

Telefoon: Fax: GSM: E-mail:

HOUDER VAN DE PAARDACHTIGE: (dit moet één natuurlijke, meerderjarige persoon zijn)

O De eigenaar is ook de houder van het paard

O De houder is:

Voornaam: Naam:

Straat: Nr.: Bus:

Postcode: Plaats: Land:

Telefoon: Fax: GSM: E-mail:

DIERENARTS VOOR DE IDENTIFICATIE (moet een erkende dierenarts uit de lijst op www.cbc-bcp.be):

Voornaam: Naam: Nr. Orde:

Straat: Nr.: Bus: Postcode: Plaats:

GEGEVENS VAN DE TE IDENTIFICEREN PAARDACHTIGE:

Naam: U.E.L.N.: (of stamboeknummer):

Geslacht: O Vrouwelijk O Hengst O Ruin Geboortedatum of vermoedelijk jaar van geboorte:

Type: O (Rij-)paard O Koudbloed O Pony O Ezel O Zebra O Ander:

Ingeschreven of bestemd om ingeschreven te worden in een stamboek: O Ja O Nee

Zo ja: welk?

O Dit is een paardachtige van een Belgisch Stamboek dat aanmeldpunt (°) is: Stuur dit document ingevuld op naar het stamboek. Het stamboek doet het nodige voor de encoding (opname in de centrale gegevensbank). Voor de lijst van Belgische stamboeken: www.cbc-bcp.be, "links", "stamboeken".(°)

Aanmeldpunt = de registrerende instanties (stamboeken) die bereid zijn om de aanvraag voor de centrale gegevensbank te behandelen.

O Het is een paardachtige van een buitenlands of ander stamboek dan hiervoor bedoeld.

Beschikt reeds over een paspoort overeenkomstig het KB van 16/06/2005: O Ja O Nee

Zo ja: uitgegeven door:

Zo nee: O Ik wens een paspoort te bekomen door het stamboek waar het paard werd ingeschreven

O Ik wens een paspoort uitgegeven door de Confederatie zonder afstammingsgegevens

Beschikt reeds over een microchip: O Ja O Nee Zo ja, nr. van microchip

Voor veulens: Is het bestemd om geslacht te worden binnen het jaar na de geboorte: O Ja O Nee

STATUUT: De paardachtige wordt bij de geboorte automatisch beschouwd als voedselproducerend dier. Ik wens dat de paardachtige:

O Behouden blijft in de voedselketen voor menselijke consumptie. Het kan geslacht worden.

O Uitgesloten wordt uit de voedselketen voor menselijke consumptie. Het kan niet geslacht worden. De keuze het paard uit te sluiten is definitief en onomkeerbaar, ook niet na wijziging van eigenaar.

ADRES WAAR DE PAARDACHTIGE STAAT:

O Op het adres van de eigenaar

O Op het adres van de houder

O Op een ander adres:

LEGITIMERING: ondertekening geldt als verklaring dat de gegevens juist zijn. Ongeldig zonder handtekeningen.

De hierboven vermelde eigenaar of zijn mandataris:.....De houder indien hij niet de eigenaar is:

Voornaam:

Naam:

Datum: .../.../....

Datum: .../.../....

Handtekening:

Handtekening:

De gegevens op dit formulier worden in een databank ingebracht die beheerd wordt door de vzw Belgische Confederatie van het Paard. De wet van 08/12/1992 betreffende het respect van het privéleven is van toepassing. De aanvrager heeft het recht op inzage van de hem betreffende gegevens en kan deze laten wijzigen.

9.7.2 Bijlage E2



Federaal Agentschap
voor de Veiligheid
van de Voedselketen

Controlebeleid
62

WTC III
Simon Bolivarlaan, 30
B-1000 Brussel
Tel: 02 209 32 11
Fax: 02 209 45 38
info@favv.be
www.favv.be

Aan:

- de beroepsverenigingen van de veehandelaars, paardenhouders en -slachthuizen
- de exploitanten van slachthuizen van paarden.

Correspondent : Griet De Smedt
Toestelnummer : 02/208 38 54
E-mail : griet.desmedt@favv.be

Uw brief van : Uw kenmerk : Ons Kenmerk : Bijlagen : Datum :
PCCB/S2/GDS/242709 2 09-09-2008

Betreft : Informatie over de voedselketen - paarden.

Geachte Mevrouw, Mijnheer,

De Europese regels in verband met de voedselketen zijn voor een belangrijk deel vastgelegd in de Verordeningen van het zgn. hygiënepakket¹. Deze regels zijn rechtstreeks van toepassing voor alle ondernemers in de voedselketen, ook de houders van paarden die hun paarden niet hebben uitgesloten van de voedselketen.

De Verordeningen leggen op dat de paardenhouder voor elk paard dat hij naar het slachthuis stuurt aan de slachthuisexploitant *informatie over de voedselketen* (korter: *voedselketeninformatie* of *VKI*) dient te bezorgen. Deze verplichting geldt voor elk dier dat in de voedselketen terechtkomt, ook al werd het dier aanvankelijk niet gehouden met de bedoeling om het te laten slachten. De paardenhouder dient de nodige gegevens bij te houden in registers.

Slachthuisexploitanten mogen op hun beurt geen dieren tot het terrein van het slachthuis toelaten zonder dat ze beschikken over informatie over de voedselketen. Het FAVV tenslotte ziet toe op het aanwezig zijn en de geldigheid en betrouwbaarheid van de informatie.

Voor de varkenssector is het VKI-systeem reeds van toepassing sedert 1 januari 2008. Voor de paardensector moet dit systeem volledig operationeel zijn tegen **31 december 2008**.

¹ Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage I, deel A, III, punten 7 en 8)
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. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage II, sectie III)
Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong. Publicatieblad van de Europese Unie, L 226 van 25.06.2004. (bijlage I, sectie I, hoofdstuk II, A en sectie II, hoofdstuk II)
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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2002 en (EG) nr. 882/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004. Publicatieblad van de Europese Unie, L 338 van 22.12.2005. (artikel 1 en bijlage I)
Verordening (EG) nr. 2076/2005 van de Commissie van 5 december 2005 tot vaststelling van overgangsregelingen voor de uitvoering van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004, (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004. Publicatieblad van de Europese Unie, L 338 van 22.12.2005. (artikel 8)

Onze opdracht is te waken over de veiligheid van de voedselketen en de kwaliteit van ons voedsel, ter bescherming van de gezondheid van mens, dier en plant.

.be

De informatie over de voedselketen dient in het bijzonder betrekking te hebben op:

- de status van het bedrijf of de regio van herkomst van de dieren op het vlak van de diergezondheid;
- de gezondheidsstatus van de dieren;
- de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is;
- de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen;
- indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen;
- de relevante verslagen over de resultaten van eerdere ante mortem- en post mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts;
- de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen, en
- naam en adres van de dierenarts die normaliter het bedrijf van herkomst diensten verleent.

De slachthuisexploitant dient de informatie te gebruiken om zijn beleid mee te voeren: het al of niet aanvaarden van de dieren, het nemen van bijzondere voorzorgen bij het slachten, ...

De VKI mag de paarden vergezellen naar het slachthuis. In tegenstelling tot de situatie bij andere diersoorten, hoeft de voedselketeninformatie bij paarden niet 24 uur van tevoren bij het slachthuis toe te komen.

Indien de slachthuisexploitant na de beoordeling van de voedselketeninformatie beslist om het paard voor slachting te aanvaarden, moeten de gegevens onmiddellijk ter beschikking worden gesteld van de officiële dierenarts. Voorafgaand aan de ante mortemkeuring (onderzoek van het levende dier vóór de slachting) dient de officiële dierenarts in kennis te worden gesteld van alle informatie die kan duiden op een gezondheidsprobleem bij het dier.

Wanneer een dier bij het slachthuis aankomt zonder gegevens over de voedselketen, dient de slachthuisexploitant onmiddellijk de officiële dierenarts daarover in te lichten. Het dier mag niet worden geslacht zolang de officiële dierenarts daarvoor geen toestemming heeft gegeven en de informatie dient alsnog binnen 24 uur na aankomst van het dier in het slachthuis toe te komen.

Praktische toepassing.

Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2074/2005² dient het FAVV mede te delen welke informatie door de paardenhouder minimaal aan het slachthuis dient te worden bezorgd. In de bijgaande tabel (bijlage 1) vindt u een opsomming van en verduidelijking bij de minimale te verstrekken informatie. Bij de opmaak van deze tabel werd rekening gehouden met het advies van het Wetenschappelijk Comité van het FAVV³ en de opmerkingen van de beroepsorganisaties van paardenhouders en slachthuizen. Indien u over deze minimale informatie of de inhoud van bijlage 1 twijfels mocht hebben, dan kan u bijvoorbeeld bij uw dierenarts te rade te gaan.

² 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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2002 en (EG) nr. 853/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004.

³ Advies 2008-01 dd. 11.01.2008. Melding van gegevens door de houder van vleeskalveren en de houder van paarden aan het slachthuis in het kader van de voedselketeninformatie (dossier Sci Com 2007/36). Zie website FAVV.

De wijze van gegevensoverdracht (op papier, onder elektronische vorm) is vrij. Indien gekozen wordt voor een gegevensoverdracht op papier, dient om redenen van uniformiteit, gebruik te worden gemaakt van het in bijlage 2 bijgevoegde modelformulier. Dit formulier is ook onder elektronische vorm beschikbaar via de FAVV-website (www.favv.be). Per dier dat naar het slachthuis wordt gestuurd, dient een formulier te worden ingevuld. Om te garanderen dat de gegevens voldoende actueel zijn, is het formulier maximum 3 dagen geldig.

De manier waarop de slachthuisuitbater op zijn beurt de voedselketeninformatie aan de officiële dierenarts aanbiedt, is eveneens vrij. Het is evenwel gewenst dat in elk slachthuis de voedselketeninformatie op een uniforme wijze aan de officiële dierenarts wordt voorgelegd. Daartoe dienen in elk slachthuis concrete afspraken tussen de exploitant en de officiële dierenarts te worden gemaakt.

De bewaartijd van de gegevens bedraagt 2 jaar voor de slachthuizen en 5 jaar voor de paardenhouders⁴.

Om iedereen toe te laten zich de regels m.b.t. de voedselketeninformatie eigen te maken, wordt een overgangsperiode ingesteld van 6 maanden. Tijdens deze periode zal niet worden overgegaan tot afkeuring van de paarden omwille van de afwezigheid van de VKI, maar zal een proces verbaal worden opgemaakt ten laste van de paardenhouder indien de volgende termijnen voor overmaking van de VKI niet worden gerespecteerd:

- in de maanden januari en februari: tot 5 werkdagen na de aankomst/slacht van de paarden,
- in de maanden maart en april: tot 2 werkdagen na de aankomst/slacht van de paarden,
- in de maanden mei en juni: de dag van de aankomst/slacht van de paarden.

Intracommunautair handelsverkeer.

Voor wat betreft het intracommunautair handelsverkeer, geldt het volgende:

1. voor het verzenden van paarden uit een EU-Lidstaat naar een in België gelegen slachthuis.

De bevoegde autoriteiten van de Lidstaten van waaruit paarden naar België worden verzonden, worden op de hoogte gebracht van het Belgische modelformulier met de vraag dit op te leggen aan de exporteurs naar België. Totdat communautaire of formele bilaterale afspraken met de betrokken lidstaten gemaakt worden, zullen in een overgangsperiode ook de formulieren van het land van verzending aanvaard worden.

2. voor het verzenden van paarden uit België naar een in een andere EU-Lidstaat gelegen slachthuis, wordt het formulier van het land van bestemming gebruikt. De formulieren, evenals specifieke begeleidende of overgangsmaatregelen, zullen, zodra gekend, op de FAVV-website kenbaar worden gemaakt. Bij afwezigheid van specifieke regels, kan de Belgische aanpak worden toegepast.

Hoogachtend,

Ir. H. Diricks (get.)
Directeur-generaal.

⁴ Koninklijk besluit van 14 november 2003 betreffende autocontrole, meldingsplicht en traceerbaarheid in de voedselketen. (artikel 11)

9.7.3 Bijlage E3

Bijlage 1: door de paardenhouder minimaal te verstrekken informatie.

Verordening (EG) 853/2004.	Minimale gegevens.	Verwijzing naar het modelformulier (cfr. bijlage 2).
1. de status van het bedrijf van herkomst of de regionale gezondheidsstatus van de dieren	•Wat dient gemeld te worden? Niets.	/
2. de gezondheidsstatus van de dieren	•Wat dient gemeld te worden? Indien de beslissing om het dier te laten slachten werd genomen omwille van een stoornis in de gezondheidstoestand van het dier, dient te worden vermeld om welke stoornis het ging.	Standaardverklaring punt 2.
3. de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is	•Wat dient gemeld te worden? vermelding van de namen van: - alle toegediende geneesmiddelen, en - alle voederadditieven met een verplichte wachttijd (met name de gemedicineerde diervoeders) + de data of periodes van toediening + de duur van de wachttijden (uitgedrukt in dagen). •Over welke periode dient deze informatie te handelen? Het gaat om de geneesmiddelen en additieven die werden toegediend in de periode van 1 maand voor het brengen van het dier naar het slachthuis.	Standaardverklaring punt 4.
4. de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen	•Wat dient gemeld te worden? 1. De bij het paard vastgestelde ziekte tekens en aandoeningen. Bijvoorbeeld: ▪ algemene ziekte tekens: uitputting, vermagering, geen eetlust, ... ▪ ademhalingsstoornissen: versnelde ademhaling, hoesten, neusvloed, ... ▪ bewegingsstoornissen: kreupelheid, ... ▪ huidletsels: wonden, haaruitval, abcessen, gezwollen, ... ▪ spijsverteringsstoornissen: diarree, koliek, ... ▪ zenuwstoornissen: verlammingen, evenwichtsstoornissen, ... 2. Indien gekend: vermelding van diagnoses en/of ziekteverwekkers. In geval laboratoriumonderzoeken werden uitgevoerd, dienen de conclusies van deze laboratoriumonderzoeken (diagnose) eveneens aan het slachthuis te worden gemeld. •Over welke periode dient deze informatie te handelen? Deze informatie dient betrekking te hebben op de periode van 1 maand voor het brengen van het dier naar het slachthuis.	Standaardverklaring punt 1.
5. indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten	•Wat dient gemeld te worden? De conclusies van laboratoriumonderzoeken naar ziekteverwekkers, chemische stoffen (bv. lood) en contaminanten (bv. dioxine). Alleen de resultaten van onderzoeken die een belang hebben voor de veiligheid van de voedselketen dienen te worden gemeld. Onderzoeken m.b.t.	Standaardverklaring punt 3.

	die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen	sportprestaties of bevruchting zijn in dat opzicht niet altijd belangrijk. • Welke ziekteverwekkers zijn relevant? Hieronder volgt een niet limitatieve lijst van ziekteverwekkers die overdraagbaar zijn naar de mens: ▪ bacteriën: <i>Bacillus anthracis</i>, <i>Brucella abortus</i>, toxinen van <i>Clostridium botulinum</i>, zoönotische <i>Escherichia coli</i>, <i>Mycobacterium bovis</i>, <i>Staphylococcus aureus</i> (inbegrepen <i>MRSA</i>), <i>Clostridium perfringens</i> drager van het gen <i>cpe</i> (<i>Clostridium perfringens</i> enterotoxine, pathogeen voor de mens) ▪ virussen: rotavirus ▪ parasieten: <i>Toxoplasma gondii</i>, <i>Trichinella</i> spp. NB: in het kader van de melding van voedselketen-informatie aan het slachthuis, is het niet verplicht al de hierboven vermelde ziekteverwekkers te laten opsporen. In geval testen werden uitgevoerd (bv. uitgevoerd in het kader van diergeneeskundige onderzoeken), dienen de conclusies wel aan het slachthuis te worden meegedeeld.	
6.	de relevante verslagen van slachthuizen over de resultaten van eerdere ante mortem- en post mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts	• Wat dient gemeld te worden? Niets. Indien bij de keuring een voor de gezondheid van mens of dier schadelijke ziekte of aandoening en/of inbreuken op het dierenwelzijn worden vastgesteld, moet de officiële dierenarts de slachthuisexploitant daarover inlichten. Als het gesignaleerde probleem zijn oorsprong vindt bij de paardenhouderij informeert de officiële dierenarts tevens de dierenarts en de verantwoordelijke van de houderij. Deze terugkoppeling van de keuringsresultaten zal gebeuren via Beltrace. Meteen zullen de slachthuizen de keuringsresultaten van eerder geslachte paarden van dezelfde houderij ook langs die weg kunnen raadplegen.	/
7.	de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen	• Wat dient gemeld te worden? Het voornaamste gebruiksdoel dient te worden vermeld. Eén van de volgende mogelijkheden dient te worden meegedeeld: melkerij – recreatie – fokkerij – andere. In geval het paard gehouden werd voor melkproductie dient het registratienummer van de melkerij eveneens meegedeeld te worden.	Deel 2: Informatie over het paard.
8.	naam en adres van de dierenarts die normaliter het bedrijf van herkomst diensten verleent	• Wat dient gemeld te worden? Verplicht: naam, adres en telefoonnummer van de behandelende dierenarts. Indien mogelijk: e-mail en/of faxnummer van de behandelende dierenarts. Deze contactgegevens dienen enkel te worden ingevuld indien er in de periode van 1 maand voor het brengen van het dier naar het slachthuis wachttijden voor toegediende diergeneesmiddelen en voederadditieven bestonden en/of andere behandelingen plaatsvonden.	Standaardverklaring

9.	/	1. het chipnummer van het paard dat naar het slachthuis wordt gezonden. 2. De contactgegevens van de sanitair verantwoordelijke : ▪ verplicht: naam, adres en telefoonnummer van de verantwoordelijke ▪ indien mogelijk: e-mail en/of faxnummer van de verantwoordelijke. 3. De periode gedurende dewelke men sanitair verantwoordelijke is van het betrokken paard. Eén van de volgende mogelijkheden dient te worden meegedeeld: < 15 dagen - ≥ 15 dagen - > 1 maand - > 6 maanden. 4. De aanwezigheid van een geneesmiddelendepot: er dient vermeld te worden of er op de houderij al of niet een geneesmiddelendepot aanwezig is.	Kader bovenaan. Deel 1: informatie sanitair verantwoordelijke.
----	---	---	--

* Sanitair verantwoordelijke: de persoon, eigenaar of houder van een paard die er, permanent of tijdelijk, een onmiddellijk beheer of toezicht op uitoefent, tijdens het vervoer of op een verzamelplaats of in het slachthuis inbegrepen.

9.7.4. Bijlage E4

VOEDSELKETENINFORMATIE PAARDEN: VERKLARING				
CHIPNUMMER PAARD				
DEEL 1 - INFORMATIE SANITAIR VERANTWOORDELIJKE				
Naam				
Adres				
Telefoonnummer		Faxnummer (facultatief)		
E-mail (facultatief)				
Sanitair verantwoordelijke gedurende (aanduiden wat van toepassing is)	<15 dagen ☐	≥ 15 dagen ☐	> 1 maand ☐	> 6 maanden ☐
Geneesmiddelen depot (aanduiden wat van toepassing is)	aanwezig ☐	afwezig ☐		
DEEL 2 - INFORMATIE OVER HET PAARD				
Voornaamste gebruiksdoel (aan te duiden)	melkerij ☐	Registratienummer (enkel voor melkerij)		
	recreatie ☐			
	fokkerij ☐			
	andere ☐			
Standaardverklaring:				
1. Er zijn tekenen die wijzen op de aanwezigheid van ziekten of aandoeningen die de veiligheid van het vlees in het gedrag kunnen brengen.	Ja ☐	Nee ** ☐		
2. Er waren stoomissen in de gezondheidstoestand van het dier die aanleiding hebben gegeven tot de beslissing het dier te laten slachten.	Ja ☐	Nee ** ☐		
3. Er zijn resultaten van analyses aanwezig die relevant zijn voor de bescherming van de volksgezondheid.	Ja ☐	Nee ** ☐		
** aanduiden wat van toepassing is. In geval van "ja": gelieve in de 3 ^e kolom extra informatie te vermelden				
4. In de periode van 1 maand voor het brengen van het dier naar de slacht bestonden er wachttijden voor toegediende diergeneesmiddelen en voederadditieven en/of vonden er andere behandelingen plaats.			Ja ☐	Nee *** ☐
***aanduiden wat van toepassing is. In geval van "ja": gelieve de onderstaande gegevens in te vullen:				
Naam van het geneesmiddel of additief	Datum of periode van toediening	Wachttijd (dagen)		
Gegevens behandelende dierenarts:				
Naam				
Adres				
Telefoonnummer		Faxnummer (facultatief)		
E-mail (facultatief)				
Ik verklaar dat deze verklaring volledig is en dat alle wachttijden werden gerespecteerd.				
Plaats	Datum	Handtekening		
DEEL 3 - SLACHTHUIS - CONTROLE EN GOEDKEURING				
Ik aanvaard dit paard voor het slachten		Ja ☐ Ja, onder voorwaarden ☐		
Opmerkingen:				
Handtekening verantwoordelijke slachthuis		Datum		
DEEL 4 - FAVV - CONTROLE: VKI GECONTROLEERD				
Handtekening officiële dierenarts		Datum		
☐ Officiële dierenarts ☐ Veterinair arts ☐ Rijksoverheid				

Versie 2 18-11-2008

9.7.5. Bijlage E5

UW PAARD CORRECT IDENTIFICEREN: In 5 eenvoudige stappen

STAP 1: IDENTIFICATIEAANVRAAG

Alles begint met de indiening van een Identificatieaanvraag. De manier waarop u deze moet indienen is afhankelijk van het type paard dat u wil laten registreren.

- ✓ Een veulen dat ingeschreven moet worden in een erkend Belgisch stamboek

Indien u een veulen in een erkend Belgisch stamboek wil inschrijven moet u een identificatieaanvraag indienen bij het stamboek met behulp van het Dekcertificaat. Bij de Belgische dekcertificaten zit steeds een extra pagina waarop de noodzakelijke gegevens voor de identificatie in de centrale gegevensbank ingevuld moeten worden. Dit vervolledigt u en stuurt u binnen 5 dagen na de geboorte van het veulen naar het stamboek samen met de eventuele andere documenten die deze organisatie van u nodig heeft.

Indien uw dekcertificaat geen dergelijk invulblad bevat (bijvoorbeeld bij dekking met een buitenlandse hengst), downloadt u op de website van de BCP een Aanvraagformulier Identificatie Paardachtigen (www.cbc-bcp.be – Onderdeel Identificatie). Dit vervolledigt u, en stuurt u samen met de nodige stamboekdocumenten binnen 5 dagen naar het stamboek.

- ✓ Een Belgisch stamboekpaard dat al over een paspoort beschikt

Voor Belgische stamboekpaarden die reeds over een paspoort beschikken, downloadt u ook het Aanvraagformulier Identificatie Paardachtigen. Laat uw stamboek nagaan of uw paspoort EU-conform is. Indien niet zal het stamboek het nodige doen om het aan te vullen.

De stamboeken zorgen zowel voor de inschrijving van het paard in het stamboek als voor de wettelijk verplichte registratie in de centrale gegevensbank. Voor de administratieve afhandeling, het lidgeld en de algemene werking van het stamboek kan u een bijkomende factuur ontvangen. Deze staat volledig los van de identificatiewetgeving en varieert van stamboek tot stamboek.

- ✓ Een veulen of paard dat niet bij een Belgisch stamboek ingeschreven wordt en waarvoor een paspoort aangemaakt moet worden

De identificatieaanvraag voor veulens en paarden die niet bij een Belgisch stamboek ingeschreven worden moet u altijd indienen via het Aanvraagformulier Identificatie Paardachtigen. Dit document vindt u op de website van de BCP (www.cbc-bcp.be – Onderdeel Identificatie). U vult de aanvraag volledig in en stuurt deze naar het adres dat op het document vermeld staat.

Indien het gaat om een paard dat ingeschreven wordt bij een buitenlands stamboek dan levert dat buitenlands stamboek het paspoort af.

Indien het gaat om een niet-stamboekpaard dan levert de BCP een Equipas af, een paspoort voor niet-stamboekpaarden.

- ✓ Een niet-stamboekpaard dat al over een paspoort beschikt

In het geval van een niet-stamboekpaard dat reeds over een paspoort beschikt, downloadt u ook het Aanvraagformulier Identificatie Paardachtigen. Dit document vindt u op de website van de BCP (www.cbc-bcp.be – Onderdeel Identificatie). U vult de aanvraag volledig in en stuurt deze naar het adres dat op het document vermeld staat. Daarnaast moet u bij de BCP nagaan of uw paspoort EU-conform is. Indien niet dan zal de BCP het paspoort aanvullen.

- ✓ Een slachtveulen

Slachtveulens van minder dan 12 maanden die rechtstreeks vervoerd worden van hun geboortebedrijf naar een slachthuis (gelegen op het Belgisch grondgebied), moeten niet geregistreerd worden in de gegevensbank en dienen ook geen paspoort of mutatiedocument te krijgen. Tijdens hun verplaatsing naar het slachthuis moeten deze paarden alleen in het bezit zijn van een identificatieattest waarop de identificatiecode (het chipnummer) van het veulen wordt vermeld.

In dit geval dient u een identificatieaanvraag in aan de hand van het reeds vermelde Aanvraagformulier Identificatie Paardachtigen dat u terugvindt op de website van de BCP (www.cbc-bcp.be – Onderdeel Identificatie). Op dit document duidt u aan dat u de procedure slachtveulens wil volgen alvorens het te versturen.

Opgelet : Met dit identificatieattest kan het veulen niet geëxporteerd worden. Indien het veulen niet op tijd geslacht is, zal het toch nog geïdentificeerd moeten worden volgens de normale procedure, met dubbele kosten tot gevolg.

STAP 2: FACTUUR

Indien u Stap 1 correct uitvoert, ontvangt u automatisch een factuur van 58,21 euro indien het paard nog geen paspoort heeft, van 42,99 indien het paard al een paspoort heeft en van 13,77 € voor een slachtveulen. Deze bedragen zijn BTW inbegrepen. De factuur dient betaald te worden aan de Belgische Confederatie van het Paard (BCP).

STAP 3: IDENTIFICATIEATTEST

Als de Belgische Confederatie van het Paard de betaling van de factuur heeft ontvangen, bezorgt deze organisatie u een Identificatieattest Paardachtigen. Wanneer u dit document ontvangt, controleert u de juistheid van de informatie en maakt u een afspraak met uw dierenarts.

STAP 4: DIERENARTS

Beschikt u over een correct identificatieattest, dan moet uw dierenarts een microchip komen plaatsen en het identificatieattest verder aanvullen. De dierenarts zal vervolgens zelf het vervulde attest aan de juiste organisatie bezorgen.

STAP 5: ENCODERING, PASPOORT EN MUTATIEDOCUMENT

Nadat uw dierenarts het ingevulde identificatieattest aan de bevoegde organisatie bezorgt, wordt het dier geregistreerd in de databank van de BCP, ontvangt u een EU-conform paspoort voor uw paard en een mutatiedocument.

Vanaf dit moment is uw paard volledig in orde. Het voldoet immers aan de 3 vereisten voor wettige identificatie:

- ✓ beschikken over een microchip
- ✓ voorzien zijn van een EU-conform paspoort
- ✓ geregistreerd zijn in de databank van de BCP (Eigenaars ontvangen een mutatiedocument indien dit laatste punt in orde is. Indien u niet over een mutatiedocument beschikt is uw paard niet correct geïdentificeerd. Neem in dat geval best zo snel mogelijk contact op met de BCP)

Uitzondering: Indien u de procedure voor slachtveulens volgde beschikt het paard enkel over een microchip en een identificatieformulier. Dit is voldoende indien het veulen binnen het jaar van de geboorte geslacht wordt.

Het paspoort van uw paard verschilt naargelang het stamboek waarin het dier werd ingeschreven

Het mutatiedocument heeft u nodig als er belangrijke gegevens omtrent het paard veranderen (eigenaar, uitsluiting voor de slacht, verhuis van de houder...) De Belgische Confederatie van het Paard (www.cbc-bcp.be) kan u meer informatie verschaffen omtrent identificatie.

9.7.6 Bijlage E6

Het mutatiedocument is het bewijs dat uw paardachtige correct geregistreerd werd in de centrale databank. Dit document is echter in geen geval een eigendomsbewijs!

In de Belgische regelgeving krijgt dit document een belangrijke status. Het paspoort kan bij het paard blijven en het mutatiedocument kan door de eigenaar bewaard worden. Daarenboven dienen wijzigingen met betrekking tot de paardachtige, binnen de 8 werkdagen aan de Belgische Confederatie van het Paard vzw meegedeeld te worden. Telkens er een mutatie wordt doorgevoerd, wordt door de beheerder van de centrale gegevensbank een nieuw mutatiedocument opgemaakt en verzonden naar de eigenaar. Hiervoor worden er geen extra kosten aangerekend.

Handelaars, die een paardachtige minder dan 15 dagen in hun bezit houden, worden niet verplicht om de wijziging van houder aan de centrale gegevensbank door te geven. Zij dienen echter wel een correct handelsregister bij te houden.

Het mutatiedocument bevat volgende gegevens :

- ✓ Naam van de paardachtige
- ✓ Identificatiecode (= nummer van de microchip)
- ✓ UELN-nummer (=Universal Equine Life Number)
- ✓ Bij de registratie van een paard geeft de eerst registrerende vereniging een UELN aan een paard. Dit UELN blijft overal en altijd gelden voor dit paard, zodat het aan de hand van dit nummer steeds traceerbaar is.
- ✓ Geboortedatum
- ✓ Geslacht
- ✓ Adresgegevens van de eigenaar
- ✓ Adresgegevens van de houder
- ✓ Statuut van het paard, met name de eventuele uitsluiting van de slacht voor menselijke consumptie

Het mutatiedocument dient gebruikt te worden in volgende gevallen :

- ✓ Wijziging van de gegevens van de eigenaar (aangepaste of nieuwe gegevens)
- ✓ Wijziging van de gegevens van de houder (aangepaste of nieuwe gegevens)
- ✓ De aanpassing van deze gegevens, dienen slechts doorgegeven te worden, wanneer voorzien wordt dat de houder langer dan 90 dagen, het toezicht of het beheer op het paard zal hebben.
- ✓ Het definitieve vertrek naar het buitenland (export)
- ✓ Overlijden van de paardachtige (sterfte)
- ✓ Wijziging van het statuut van het paard, met name de uitsluiting van de slacht voor menselijke consumptie
 - Door de dierenarts, omwille van een medische behandeling
 - Door de beslissing van de eigenaar

Hoe registreert men de eigenaarsverandering bij de verkoop / overdracht van een paard ?

1. Indien het door u gekochte paard volledig geïdentificeerd is en correct geregistreerd staat in de centrale gegevensbank, hetgeen wettelijk verplicht is, dan beschikt de eigenaar over een mutatiedocument. De eigendomsmutatie in de centrale gegevensbank wordt gratis uitgevoerd aan de

hand van dit mutatiedocument. De beheerder van de gegevensbank (BCP) zal het mutatiedocument uitsluitend overmaken aan degene die in de centrale gegevensbank geregistreerd staat als eigenaar.

Wanneer een paard verkocht of overgedragen wordt, voor welke bestemming dan ook, volgt men de volgende procedure :

- ✓ Het mutatiedocument wordt ondertekend door de koper;
 - ✓ Als bewijs van verkoop, behoudt de verkoper het afknipbare strookje van het mutatiedocument (rechteronderhoek), ondertekend door de koper;
 - ✓ De koper vult het mutatiedocument correct in met de nieuwe gegevens van de eigenaar en de houder en stuurt het mutatiedocument terug naar de vzw Belgische Confederatie van het Paard.
2. Indien het paard nog niet volledig geïdentificeerd is en niet correct geregistreerd staat in de centrale gegevensbank, dan zal u een aanvraag tot identificatie moeten indienen.

MUTATIEDOCUMENT - DOCUMENT DE MUTATION		
• Dit document geldt als bewijs van encoding – Ce document tient lieu de preuve de l'encodage • Datum van afgifte - Date d'émission: 4/04/11 • Bij mutatie, door de eigenaar terug te zenden aan : - En cas de mutation, à renvoyer par le propriétaire à : Belgische Confederatie van het Paard vzw dienst IDENTIFICATIE – Nieuwstraat, 28 – 3360 Korbeek-Lo Confédération Belge du Cheval asbl service IDENTIFICATION – Rue des Champs-Élysées, 4 – 5590 Ciney		
Paardachtige / Equidé Identificatiecode / Code d'identification: xxxxxxxxxxxxxxxx UELN-nummer / Numéro d'UELN: xxx-xxx-xxxxxxxxxx Naam / Nom: xxxxxxxxxxxxxxxx	Geboortedatum / Date de Naissance: xx/xx/xxxx Geslacht / Sexe: xxxxxxxxxxxx	
Sanitair verantwoordelijke / Responsable sanitaire Xxxxxxx Xxxxxxx (xxxxxx) xxxxxxxxxxxxxxxx xx B xxxxx xxxxxxxxxxxx	Eigenaar / Propriétaire Xxxxxxx Xxxxxxx (xxxxxx) xxxxxxxxxxxxxxxx xx B xxxxx xxxxxxxxxxxx	
Definitief uitgesloten voor de slacht / Exclusion définitive de l'abattage : Ja – Oui / Neen – Non		
REDEN VAN DE MUTATIE - MOTIF DE LA MUTATION		
1	Definitieve uitsluiting voor de slacht omwille van medische behandeling Exclusion définitive de l'abattage pour raison de traitement médicamenteux ☐ Datum / Date/...../..... Handtekening en stempel van de dierenarts Signature et cachet du vétérinaire Coördinaten van de dierenarts / Coordonnées du vétérinaire Naam / Nom Ordenr. / N° d'ordre	
2	Definitieve uitsluiting voor de slacht door beslissing van de eigenaar Exclusion définitive de l'abattage par décision du propriétaire ☐ Datum / Date/...../.....	
3	Export Exportation ☐ Datum / Date/...../.....	
4	Sterfte Décès ☐ Datum / Date/...../.....	
5	Wijziging coördinaten van de huidige eigenaar Changement de coordonnées du propriétaire actuel ☐ Nieuwe eigenaar ☐ Nouveau propriétaire ☐ Datum / Date/...../..... Naam / Nom Straat +nr. / Rue et numéro Postcode / Code postal Woonplaats / Localité Tel. / Fax	
6	Wijziging coördinaten sanitair verantwoordelijke Changement de coordonnées du responsable sanitaire ☐ Nieuwe verantwoordelijke ☐ Nouveau responsable ☐ Datum / Date/...../..... Naam / Nom Straat +nr. / Rue et numéro Postcode / Code postal Woonplaats / Localité Tel. / Fax	
Handtekening eigenaar Signature du propriétaire	Handtekening sanitair verantwoordelijke / Signature du responsable sanitaire	Paard / Cheval : xxxxxxxxxxxxxxxx Vertrekdatum/...../..... Date de sortie/...../..... Handtekening van de nieuwe eigenaar Signature du nouveau propriétaire Dit afscheurbare strookje getekend door de nieuwe eigenaar geldt als bewijs van verkoop en is te behouden door de vorige eigenaar. Ce talon détachable signé par le nouveau propriétaire constitue une preuve de vente et est à conserver par l'ancien propriétaire

10. Konijnen (Lagomorpha)

Alle bepalingen die verband houden met het houden van konijnen zijn aangeduid met een code “L” (Lagomorpha) en een oplopend cijfer.

Dit hoofdstuk geeft de specifieke voorwaarden weer waaraan houders van konijnen moeten voldoen, naast de algemene voorwaarden.

Op landbouwbedrijven waar minder dan 20 fokkonijnen of minder dan 100 vleeskonijnen gehouden worden, vallen deze dieren buiten het bestek van de gids primaire dierlijke productie, en zullen de bepalingen uit de gids die van toepassing zijn voor konijnen, niet geauditeerd worden tijdens de autocontrole voor zover ze geen negatieve invloed hebben op de andere activiteiten van het landbouwbedrijf.

10.1. Bedrijfsregistratie

code	Omschrijving vereiste	Niveau
L1	Indien er meer dan 20 fokdieren of meer dan 100 vleeskonijnen gehouden worden, is het bedrijf correct geregistreerd bij het FAVV.	A

Elke professionele konijnenhouder moet geregistreerd zijn bij het FAVV.

Als konijnenhouder met meer dan 20 fokdieren of meer dan 100 vleeskonijnen dient men volgende activiteit te registreren bij uw PCE.

Activiteitscode	Activiteit	Productcode
23012000	Houden/fokken van productiedieren Lagomorfen	31

Thuisvlachten op het veebedrijf

Tot 1000 konijnen mogen per jaar op het bedrijf zelf geslacht en verkocht worden. Indien u minder dan 250 konijnen slacht, is hiervoor geen extra registratie of toelating vereist. Indien u thuis tussen de 250 en de 1.000 konijnen slacht, heeft u hiervoor een toelating nodig, die u kan aanvragen bij uw PCE.

10.2. Dierengezondheid

L2	Indien konijnen van verschillende plaatsen samengebracht worden op markten, tentoonstellingen en prijskampen, zijn deze gevaccineerd tegen RHD (Rabbit Hemorrhagic Disease).	A
----	--	---

- ✓ Het vaccineren van konijnen tegen RHD (Rabbit Hemorrhagic Disease) of het virale hemorragisch syndroom is verplicht indien konijnen van verschillende konijnenhouders worden samengebracht – op markten, tentoonstellingen en prijskampen.
- ✓ Het vaccineren gebeurt minimum zeven dagen en maximum zes maanden vóór het bijeenbrengen van de konijnen, met een goedgekeurd vaccin.
- ✓ De dierenarts levert een certificaat van vaccinatie waarop ook de tatoeagenummers van de ingeënte konijnen worden vermeld.

- ✓ De konijnen die samengebracht worden op markten, tentoonstellingen en prijskampen dragen in een van beide oren een goed leesbaar tatoeagemerk.

10.3.Transport van konijnen

code	Omschrijving vereiste	Niveau
Begeleidingsdocument transport		
L3	Het begeleidingsdocument 'vervoer van levende dieren' dient het konijntransport te vergezellen. Dit document is terug te vinden als bijlage T1 van de Algemene Voorwaarden.	A
L4	De voedselketeninformatie (VKI) moet 24u op voorhand aan het slachthuis bezorgd worden.	A

Zie in bijlage L1 (10.4.1) ook de omzendbrief van het FAVV van 12/12/2011 en de bijhorende minimaal aan het slachthuis te verstrekken informatie.

De VKI-gegevens hebben o.a. betrekking op de gezondheidsstatus van de dieren en toegediende geneesmiddelen tijdens de risicoperiode.

Indien er relevante informatie te melden is, dan moet tevens het daarvoor bestemde formulier ingevuld worden. Zie bijlage L2 (10.4.2).

Deze documenten zijn eveneens terug te vinden op de website van het FAVV (www.favv.be via Startpagina > Beroepssectoren > Dierlijke productie > Dieren > V.K.I. > lagomorfen).

Het document op de website van het FAVV kan rechtstreeks op de pc ingevuld, bewaard en/of gemailld worden naar het betreffende slachthuis. Het is aan te bevelen de elektronische versie te gebruiken. Hierbij zijn bepaalde gegevens al voorgeprogrammeerd.

Het is belangrijk dat de gevraagde informatie correct wordt doorgegeven middels deze VKI.

10.4.1. Bijlage L1



Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen

Omzendbrief betreffende de voedselketeninformatie met betrekking tot lagomorfen

Referentie	PCCB/S2/786988	Datum	12/12/2011
Huidige versie	1.0	Van toepassing vanaf	12/12/2011
Trefwoorden	VKI, voedselketeninformatie, lagomorfen		

Opgesteld door	Goedgekeurd door
Hoc, Edith, attaché	Diricks, Herman, directeur-generaal

1. Doel

De Europese voorschriften met betrekking tot de veiligheid van de voedselketen zijn grotendeels vastgelegd in de verordeningen die samen het zogenaamde hygiënepakket vormen. Dat betekent dat die voorschriften rechtstreeks van toepassing zijn op alle operatoren die actief zijn in de voedselketen, inclusief zij die dieren houden.

De voorschriften leggen de houders van dieren, inclusief lagomorfen (konijnen) de verplichting op om aan de slachthuisexploitant voedselketeninformatie (afgekort : VKI) te verstrekken over elk dier/elke groep van dieren dat(die) zij naar het slachthuis sturen. Zij moeten daartoe bedrijfsregisters bijhouden waarin die specifieke informatie wordt bijgehouden. Op basis van die gegevens moet de houder van dieren de VKI aanmaken en aan de slachthuisexploitant verstrekken.

Anderzijds moeten de slachthuisexploitanten naar de VKI vragen, ze in ontvangst nemen en nakijken. Zij moeten die informatie actief gebruiken met het oog op de organisatie van hun werkzaamheden. Zij mogen geen dieren op het terrein van het slachthuis toelaten als zij niet over die informatie beschikken voor de betreffende dieren.

Ten slotte controleert het FAVV of de informatie aanwezig is en of ze geldig en betrouwbaar is. Er wordt ook nagegaan of de slachthuisexploitant de informatie daadwerkelijk en efficiënt gebruikt.

Tot nog toe werd een voorlopig modeldocument gebruikt om de VKI door te sturen. Er is nu een nieuw model dat het oude vervangt en dat van kracht wordt zodra een ministerieel besluit is gepubliceerd dat een aanvulling inhoudt van het ministerieel besluit van 20 september 2010 waarin reeds modeldocumenten zijn opgenomen voor andere diersoorten. Als papieren documenten worden gebruikt, zal het slachthuis enkel nog het nieuwe model mogen aanvaarden.

De verspreiding van het nieuwe model als bijlage aan deze omzendbrief beoogt het gebruik ervan reeds vanaf heden toe te staan zodat men er aan kan wennen en met het oog op een harmonisering van de VKI.

2. Toepassingsgebied

Deze omzendbrief betreft de modaliteiten van de voedselketeninformatie voor de lagomorfen. Ze is bestemd voor de houders van lagomorfen en voor de slachthuisexploitanten, hun beroepsverenigingen en de beroepsverenigingen van de dierenartsen.

3. Referenties

Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne, bijlage I, deel A, III, punten 7 en 8. (Publicatieblad van de Europese Unie L 226 van 25.06.2004) = verplichting voor de houder van lagomorfen om registers bij te houden en inhoud van die registers.

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, bijlage II, sectie III. (Publicatieblad van de Europese Unie L 226 van 25.06.2004) = verplichtingen op het gebied van VKI voor slachthuisexploitanten.

Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong, bijlage I, sectie I, hoofdstuk II, A en sectie II, hoofdstuk II. (Publicatieblad van de Europese Unie L 226 van 25.06.2004) = controleverplichtingen van de bevoegde autoriteiten op het gebied van VKI.

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 vallen en voor de organisatie van officiële controles overeenkomstig de Verordeningen (EG) nr. 854/2004, nr. 882/2004, tot afwijking van Verordening (EG) nr. 852/2004 en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004, artikel 1 en bijlage I. (Publicatieblad van de Europese Unie L 338 van 22.12.2005) = voorschriften met betrekking tot de toepassing van de VKI.

Ministerieel besluit van 20 september 2010 betreffende het model en de inhoud van de informatie over de voedselketen (Belgisch Staatsblad van 30 november 2010).

4. Definities en afkortingen

Lagomorfen: de konijnen, hazen, knaagdieren;

VKI: voedselketen informatie;

FAVV: Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen.

5. Voedselketeninformatie

Te verstrekken gegevens

De VKI betreft, overeenkomstig de Europese voorschriften, in het bijzonder :

- de status van het bedrijf van herkomst of de regionale gezondheidsstatus van de dieren ;
- de gezondheidsstatus van de dieren ;
- de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan en waar van de wachttijd meer dan 0 bedraagt, evenals de data van toediening van deze behandelingen en de wachttijden,;
- de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen ;
- indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoönoses en residuen werden genomen ;
- de relevante verslagen over de resultaten van eerdere antemortem- en postmortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, de verslagen van de officiële dierenarts in het bijzonder inbegrepen;
- de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen ;
- naam en adres van de privé-dierenarts die normaliter de dieren van het bedrijf van herkomst verzorgt.

Sommige van die gegevens zijn beschikbaar in de databank van het FAVV en moeten dan ook niet meer worden vermeld op het formulier (zie bijlage 1).

De slachthuisexploitant moet de VKI eisen van zij die de dieren aanbieden voor de slacht. Hij moet de informatie analyseren om zijn activiteiten zo te organiseren dat het risico zo gering mogelijk is. Hij fungeert dus geenszins gewoon als « doorgeefluik » voor de informatie tussen de konijnenhouder en de officiële dierenarts die moet instaan voor de keuring.

In principe moet de VKI 24 uur van tevoren in het slachthuis aankomen.

Als de slachthuisexploitant na evaluatie van de VKI besluit om de dieren voor slachting te aanvaarden, moeten de gegevens onmiddellijk beschikbaar worden gesteld aan de officiële dierenarts. De officiële dierenarts moet voordat de antemortemkeuring (keuring van het levende dier voordat het wordt geslacht) plaatsvindt, in kennis worden gesteld van alle feiten die kunnen wijzen op een (gezondheids-) probleem bij het dier/de groep van dieren dat de voedselveiligheid in het gedrang kan brengen.

Wanneer lagomorfen in het slachthuis aankomen zonder VKI, moet de slachthuisexploitant de officiële dierenarts daarvan onmiddellijk in kennis stellen. De dieren mogen niet worden geslacht zolang de officiële dierenarts daarvoor geen toestemming heeft gegeven en de informatie moet alsnog aan het slachthuis worden verstrekt binnen 24 uur na aankomst van de dieren.

Concrete toepassing

Het VKI-document wordt voor elk lot van een bepaald beslag, voor een bepaalde verzenddatum en voor een specifiek slachthuis van bestemming opgemaakt door de houder van de dieren. Merk op dat de verplichting inzake VKI geldt voor alle soorten van lagomorfen.

In de als bijlage bijgevoegde tabel (zie bijlage 1) vindt u een opsomming van en uitleg bij de gegevens die ten minste door de houder van lagomorfen aan de slachthuisexploitant moeten worden verstrekt.

Verder vindt u hierbij het nieuwe modelformulier (bijlage 2) dat moet worden gebruikt om de voedselketeninformatie te verstrekken. Het werd opgemaakt in overleg met de vertegenwoordigers van de beroepssectoren. Er werd een maximale harmonisering nagestreefd om de verstrekte informatie zo homogeen mogelijk te maken en de interpretatie van de documenten te vereenvoudigen. Het modelformulier werd goedgekeurd door het FAVV en zal als bijlage bij het ministerieel besluit van 20 september 2010 worden gevoegd.

Er is één model dat geldig is voor zowel vleeskonijnen, reformvoedsters als andere lagomorfen.

Het vermelde formulier is ook elektronisch beschikbaar via de website www.favv.be. Men kan het downloaden, invullen en elektronisch doorsturen of het afdrukken en vervolgens gebruiken als papieren document. De manier waarop de gegevens worden verstrekt (op papier of elektronisch) mag thans vrij worden gekozen. Omdat de termijn van 24 uur moeilijker kan worden nageleefd als men met papieren formulieren werkt, zal de elektronische manier op termijn de enige zijn waarmee geheel kan worden voldaan aan de voorschriften uit de verordeningen.

Als men er niet voor kiest om de gegevens elektronisch door te sturen, moet het als bijlage 2 bijgevoegde standaardformulier worden gebruikt.

Opdat de gegevens voldoende actueel zouden zijn, zijn de formulieren ten hoogste 7 dagen geldig. Wanneer tijdens de geldigheidstermijn van de VKI evenwel nieuwe behandelingen worden toegediend of analyses worden uitgevoerd en/of wanneer ziekten of abnormale sterfte worden vastgesteld, moeten nieuwe VKI-formulieren worden opgemaakt en aan het slachthuis verstrekt.

Wanneer de dieren via een tussenpersoon (al dan niet via een markt) worden verhandeld, moet elke tussenpersoon/handelaar de vorige houder naar de VKI vragen en die informatie waar nodig aanvullen. Indien nodig, voegt hij via een nieuw VKI-document aanvullende relevante informatie toe met betrekking tot de periode dat hij het dier in zijn bezit heeft en de aankomst in het slachthuis. In elk geval moet de informatie die uiteindelijk aan het slachthuis wordt verstrekt de volledige periode omvatten waarvoor VKI vereist is.

De manier waarop de slachthuisexploitant op zijn beurt de VKI aan de officiële dierenarts verstrekt, mag eveneens vrij worden gekozen. Met het oog op een vlot verloop van de controleactiviteiten met betrekking tot de VKI, het slachten en de keuring, is het echter wenselijk dat de VKI in elk slachthuis op eenvormige manier aan de officiële dierenarts wordt verstrekt. Er moeten met het oog daarop in elk slachthuis concrete afspraken worden gemaakt tussen de exploitant en de officiële dierenarts¹.

¹ Verordening (EG) nr. 854/2004 : " De lidstaten zorgen ervoor dat exploitanten van een levensmiddelenbedrijf de bevoegde autoriteit alle nodige assistentie verlenen bij de uitvoering van de officiële controles. Met name :stellen zij alle documentatie en registers beschikbaar die in het kader van deze verordening zijn voorgeschreven of door de bevoegde autoriteit noodzakelijk worden geacht om de situatie te kunnen beoordelen." (art 4, punt 1).

De bewaartijd van de gegevens bedraagt 2 jaar voor de slachthuizen en 5 jaar voor de houders van lagomorfen².

Intracommunautair handelsverkeer

Met betrekking tot het intracommunautaire handelsverkeer zijn de volgende voorschriften van toepassing :

1. met betrekking tot de verzending van lagomorfen vanuit een lidstaat van de EU naar een slachthuis in België, zullen de bevoegde autoriteiten van de lidstaten van waaruit de dieren naar België worden verzonden, in kennis worden gesteld van het Belgische modelformulier en worden verzocht het gebruik daarvan op te leggen aan zij die dieren naar België verzenden. Zolang geen formele communautaire of bilaterale overeenkomsten zijn afgesloten met de betreffende lidstaten, worden gedurende een overgangperiode ook de formulieren van de landen van verzending aanvaard.
2. voor verzending van lagomorfen vanuit België naar een slachthuis in een andere lidstaat van de EU wordt het formulier van het land van bestemming gebruikt. De formulieren en de specifieke begeleidings- of overgangsmaatregelen worden, zodra ze bekend zijn, gepubliceerd op de website van het FAVV. Voor sommige lidstaten, wanneer geen specifieke voorschriften worden meegedeeld, kan de Belgische benadering worden toegepast.

6. Bijlagen

Bijlage 1: tabel: door de houder van lagomorfen minimaal aan de slachthuisexploitant te verstrekken informatie.

Bijlage 2: VKI-formulier voor lagomorfen.

Bijlage 3: instructies aan de houders van lagomorfen ter invulling van het VKI-formulier – lagomorfen.

7. Overzicht van de revisies

Overzicht van de revisies van de omzendbrief		
Versie	Van toepassing vanaf	Reden en omvang van de revisie
1.0		

² Koninklijk besluit van 14 november 2003 betreffende autocontrole, meldingsplicht en traceerbaarheid in de voedselketen.

10.4.2. Bijlage L2

VOEDSELKETENINFORMATIE LAGOMORFEN (konijnen en andere)					
DEEL 1 – ALGEMEEN					
1.1. BEDRIJF					
NAAM VAN DE DIERHOUDER				GSM (of TEL)	
NAAM VAN DE EIGENAAR VAN DE DIEREN				E-mail	
ADRES VAN DE HOUDERIJ				FAX	
1.2. BEDRIJFSDIERENARTS					
NAAM				GSM (of TEL)	
ADRES					
DEEL 2 – INFORMATIE OVER LOT KONIJNEN					
2.1. KENMERKEN VAN HET LOT LAGOMORFEN					
PRODUCTIETYPE	☐ VLEES ☐ REFORM ☐ ANDER				
LOT LAGOMORFEN					
AANTAL DIEREN NAAR SLACHTHUIS					
2.2. PRODUCTIEGEGEVENS					
STERFTEPERCENTAGE					
2.3. INFORMATIE OVER VOEDER					
VOEDERFIRMA ☐ Niet van toepassing					
Toegedijnde voeders (mengvoeder met oocidiostatica)					
Naam van de coccidiostatica	Wachttijd (in dagen)	Begindatum toediening	Einddatum toediening		
2.4. INFORMATIE OVER ZIEKTEN, SYMPTOMEN EN BEHANDELINGEN					
☐ Niet van toepassing					
Ziekten / symptomen	Leeftijd van de dieren	Behandeling met geneesmiddelen of gemedicineerde diervoeders			
		Naam	Wachttijd (in dagen)	Begin van de behandeling	Einde van de behandeling
2.5. IN HET KADER VAN DE VOEDSELVEILIGHEID UITGEVOERDE ANALYSES					
☐ Niet van toepassing					
Beschrijving + resultaat en conclusie			Referentienummer analyseverslag		
Eventuele opmerkingen en commentaar bij in bovenstaande rubrieken vermelde gegevens					
			Ik bevestig dat deze verklaring volledig is.		
			Datum en handtekening van de (konijn)houder		
DEEL 3 – GOEDKEURING SLACHTHUIS					
Ik aanvaard deze lagomorfen voor slachting					
☐ Ja ☐ Ja onder voorwaarden					
Datum en handtekening van de verantwoordelijke van het slachthuis					
DEEL 4 – FAVV – CONTROLE : VKI GECONTROLEERD					
Datum en handtekening van de officiële dierenarts					
Formulier afdrukken Verzenden per e-mail Blanco					

VERSIE 1_01.11.2011