

Bijlage 3: minimaal te verstrekken info lagomorfen

<b>DEEL 1: INFORMATIE EXPLOITANT EN BEDRIJFSDIENENARTS</b>	
Veld op het VKI (generiek model)	In te vullen gegevens
Naam van de exploitant	Vermeld de naam van de veehouder of handelaar van de dieren.
Beslagnummer	Vermeld het beslagnummer.
Gecontroleerde huisvesting op dit beslag (trichines (enkel varkens))	Niet van toepassing voor lagomorfen.
Toegang tot buitenbeloop	Niet van toepassing voor lagomorfen.
Naam + adres + tel. van de dierenarts indien hij niet de bedrijfsdierenarts is van het beslag	Vermeld steeds de naam, het adres, telefoonnummer en e-mailadres van de dierenarts die de dieren op het herkomstbedrijf verzorgt (zowel voor dieren uit België als het buitenland).
<b>DEEL 2: INFORMATIE OVER DE TE SLACHTEN DIEREN</b>	
Diersoort	Vermeld 'lagomorfen'.
Aantal dieren waarop dit VKI van toepassing is	Vermeld het aantal dieren (bij benadering) dat naar het slachthuis wordt verzonden en onder de betrokken VKI valt. Een afwijking van maximaal 5% wordt getolereerd tussen het aantal aangegeven dieren en het werkelijk aantal dat naar het slachthuis gezonden wordt.
Gezondheidsstatus van de dieren gedurende de periode vóór het slachten	Omcirkel 'ja' of 'neen'. Periode vóór het slachten = 30 dagen vóór het slachten. indien beantwoord met 'neen', geef dan verduidelijking in het vak onder Deel 3. 2 'TE MELDEN BIJZONDERE VERMELDINGEN'.
Individuele identificatiecode vermeld op het identificatiemiddel	Vermeld de specifieke gegevens van het te slachten lot. Dit kan de identificatie van het gebouw van vetmesting zijn, of een lotnummer uit het bedrijfsregister.
<b>DEEL 3: ONDERZOEKEN UITGEVOERD IN HET KADER VAN DE VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN en BEHANDELINGEN</b>	
<b>1. ALGEMENE TABEL</b>	
Sterfte –%	Geef het sterftepercentage van het lot op; elk sterftcijfer van >15% gedurende de afmestperiode moet gemeld worden.  Indien het sterftepercentage wordt overschreden, is het aangeraden de dierenarts te raadplegen en laboratoriumanalyses uit te voeren om de oorzaak van het probleem te achterhalen. In dat geval moeten de conclusies van deze laboratoriumanalyses (diagnose) ook aan het slachthuis worden meegedeeld.
Type analyse	Dit zijn alleen de analyses die betrekking hebben op parameters die van invloed kunnen zijn op de veiligheid van de voedselketen.

	<p>Het is in het kader van de melding van voedselketeninformatie aan het slachthuis niet nodig om alle hieronder vermelde pathogenen op te sporen. Gekende testresultaten moeten echter wel aan het slachthuis worden meegedeeld.</p> <p>Niet-beperkende lijst van op de mens overdraagbare pathogenen : <i>Yersinia enterocolitica</i> (melding is niet vereist indien de geïdentificeerde stam niet pathogeen is. Indien de geïdentificeerde stam daarentegen pathogeen is, moet ze op de VKI worden vermeld); <i>E. coli</i> EHEC, bijvoorbeeld <i>E. coli</i> O 153; Rotavirus...; <i>Listeria monocytogenes</i>; <i>Pasteurella multocida</i> ; ...</p>
Resultaten en conclusies	<p>Vermeld de conclusies van laboratoriumonderzoeken (die bijvoorbeeld zijn uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) voor het opsporen van pathogenen, chemische stoffen en verontreinigingen (bijvoorbeeld dioxine, cadmium).</p> <p>Het betreft alleen de analyseresultaten die betrekking hebben op parameters die van invloed kunnen zijn op de veiligheid van de voedselketen.</p> <p>De dierenarts kan u helpen bepalen welke analyseresultaten relevant zijn om te melden.</p>
Indien behandeling, reden behandeling (bijvoorbeeld ziekte)	Vermeld de ziekten en / of symptomen die de behandeling rechtvaardigen.
Indien behandeling, datum behandeling ( van / tot )	<p>Vermeld de begin- en einddatum van de behandeling als deze in de periode van 30 dagen vóór de slachting werd uitgevoerd.</p> <p>Echter, als geneesmiddelen werden toegediend met een wachttijd die langer is dan 30 dagen, bedraagt de duur van de meldingsperiode in dit geval: de wachttijd van het geneesmiddel + 14 dagen.</p>
Indien behandeling, gebruikte geneesmiddelen of voedergeneesmiddelen	<p>Vermeld de namen van</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <u>alle</u> voederadditieven (met name mengvoeder met coccidiostatica)</li> <li>• <u>alle</u> toegediende geneesmiddelen, inclusief deze die werden toegediend via het verstrekte voeder met een verplichte wachttijd, die in bovenvermelde periode zijn toegediend.</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Indien u <b>voeders</b> met coccidiostatica gebruikt heeft, preciseer dan de naam van het</li> </ul>

	<p>gebruikte coccidiostaticum, duid de wachttijd van het middel aan (in dagen) en de begin- en einddatum van de toediening ervan. U moet alle voeders met coccidiostatica vermelden die één of meerdere keren in de loop van de laatste 30 dagen toegediend werden.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Behandelingen</b> : indien geneesmiddelen of gemedicineerde voeders zijn gebruikt in de loop van de laatste 30 dagen, vermeld dan de gevraagde gegevens.</li> </ul>
Indien behandeling, wachttijd	Vul de duur van de wachttijden in (uitgedrukt in dagen).
<b>2. SPECIFIEK TE MELDEN INFORMATIE</b>	
<p>Noteer alle ziekten of symptomen die zich gedurende de laatste acht weken hebben voorgedaan, zelfs indien u geen geneesmiddelen of gemedicineerde diervoeders heeft toegediend (of heeft laten toedienen).</p> <p><b>A° Gezondheidsstatus dieren</b></p> <p>Als het antwoord 'neen' is op de vraag 'zijn de dieren gezond?' (zie hierboven):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• vermeld de gedurende de relevante periode bij de te verzenden dieren vastgestelde ziekteverschijnselen en aandoeningen. Bijvoorbeeld: <ul style="list-style-type: none"> <li>- algemene ziekteverschijnselen (uitputting, vermagering, gebrek aan eetlust, groeivertraging, daling van de dagelijkse gewichtsaanzet);</li> <li>- sterfte met of zonder klinische tekenen (plotse dood);</li> <li>- ademhalingsstoornissen (hoesten, neusloop,...);</li> <li>- zenuwstoornissen (draaihals, evenwichtsstoornissen);</li> <li>- huidaandoeningen (zichtbare onderhuidse abcessen, ontsteking van de epidermis, dermatitis, haaruitval, ronde kale plekken...);</li> <li>- spijsverteringsstoornissen: diarree, trommelzucht,...;</li> <li>- urogenitale aandoeningen in fokbedrijven (abortus, baarmoederontsteking, vroegtijdige onvruchtbaarheid van voedsters...).</li> </ul> </li> <li>• vermeld, indien gekend, de diagnoses en/of ziekteverwekkers (bijvoorbeeld gekend op basis van in het kader van zoönosemonitoring uitgevoerde onderzoeken).</li> <li>• Wanneer ziektegevallen melden? Wat de ziekteverschijnselen andere dan de sterfte betreft, moet men het advies vragen van de dierenarts. Op grond van zijn beroepskennis en omdat hij in voorkomend geval op de hoogte is van de eventuele voorgeschiedenis van het bedrijf, kan hij u helpen bepalen welke ziekteverschijnselen vermeld moeten worden.</li> <li>• Periode Vermelde informatie moet betrekking hebben op de acht weken vóór het slachten (is dus ruimer dan de 30 dagen voor wat de geneesmiddelen en additieven betreft).</li> </ul> <p>Opgelet : het is verboden dieren in het slachthuis binnen te brengen die ziektesymptomen vertonen of waarvan men vermoedt dat ze ziek zijn.</p>	

**B° De door de slachthuizen gemelde relevante resultaten van eerdere ante- en postmortemkeuringen van dieren afkomstig van hetzelfde bedrijf**

Slachthuisexploitanten hoeven echter niet in kennis te worden gesteld indien de exploitant al over deze informatie beschikt (bv. via een lopende overeenkomst of een kwaliteitsborgingssysteem) of indien de producent verklaart dat er geen relevante informatie te melden valt.

Bij twijfel over welke resultaten van ante- en postmortemkeuringen moeten worden overgemaakt, dient de veehouder zich te laten bijstaan door zijn bedrijfsdierenarts of, bij gebreke daarvan, door de dierenarts die gewoonlijk voor de dieren verantwoordelijk is.

**C° KB 27 februari 2013**

Vermeld 'Het bedrijf van herkomst van de dieren is onderworpen aan een versterkte controle overeenkomstig het Koninklijk Besluit van 27 februari 2013.', indien van toepassing.

Handtekening van de exploitant	Elektronisch verzonden VKI's moeten niet ondertekend worden. Enkel papieren VKI's moeten ondertekend zijn in het daarvoor bestemde vak in bijlage 8.
Datum	Vermeld de invuldatum.