

Bijlage 5: minimaal te verstrekken info varken

<b>DEEL 1: INFORMATIE EXPLOITANT EN BEDRIJFSDIERENARTS</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))	<p>Omcirkel 'ja' of 'neen'.</p> <p>Als gevolg van het feit dat België de status "gebied met verwaarloosbaar Trichinella-risico bij gedomesticeerde varkens" heeft verkregen, kan 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.</p> <p>Deze versoepeling van de keuring geldt niet voor fokvarkens en varkens met buitenuitloop. Zie hierover ook de omzendbrief met referentie PCCB/S3/1152342.</p>
Toegang tot buitenbeloop	Niet van toepassing voor Belgische varkens (met oog op standaard post-mortemkeuring) want deze informatie is beschikbaar in Sanitel.
Naam + adres + tel. van de dierenarts indien hij niet de bedrijfsdierenarts is van het beslag	<p>Voor varkens met herkomst <u>België</u>; niet te vermelden.</p> <p>De contactgegevens van de bedrijfsdierenarts zijn immers (via de officiële dierenarts) te raadplegen via de Saniteltoepassing.</p> <p>Voor varkens met <u>buitenlandse</u> herkomst; vermeld de naam, het adres, telefoonnummer en e-mailadres van de dierenarts die de dieren op het herkomstbedrijf verzorgt.</p>
<b>DEEL 2: INFORMATIE OVER DE TE SLACHTEN DIEREN</b>	
Diersoort	Vermeld 'vleesvarken(s)' of 'fokvarken' of 'big(gen)' of 'opfokvarken(s)'.
Aantal dieren waarop dit VKI van toepassing is	Vermeld het aantal dieren dat naar het slachthuis wordt verzonden en onder de betrokken VKI valt.
Gezondheidsstatus van de dieren gedurende de periode vóór het slachten	<p>Omcirkel 'ja' of 'neen'.</p> <p>Periode vóór het slachten = 2 maanden vóór het slachten.</p> <p>Indien beantwoord met 'neen', geef dan verduidelijking in het vak onder Deel 3. 2 'TE MELDEN BIJZONDERE VERMELDINGEN'.</p>
Individuele identificatiecode vermeld op het identificatiemiddel	Vermeld de korte code van het beslag (zoals vermeld op de klophamer).

**DEEL 3: ONDERZOEKEN UITGEVOERD IN HET KADER VAN DE VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN en BEHANDELINGEN**

**1. ALGEMENE TABEL**

Sterfte – %

Sterfgevallen dienen enkel te worden gemeld als het sterfte% voor het hele bedrijf meer dan 5% bedraagt gedurende de volledige mestperiode.

Het sterfte% dient bepaald te worden:

- voor gesloten bedrijven: voor alle varkens (mesteenheden) van het bedrijf, gedurende de hele mestperiode
- voor andere soorten bedrijven: voor het productielot dat aan het slachthuis wordt geleverd (het aantal opgezette varkens min het aantal aan het slachthuis geleverde varkens), gedurende de hele mestperiode.

Indien het sterfte% > 5% wordt aangeraden de bedrijfsdierenarts te raadplegen om laboratoriumanalyses uit te voeren zodat de oorzaak van het probleem kan gevonden worden. In dat geval dienen de conclusies van deze laboratoriumonderzoeken (diagnose) eveneens aan het slachthuis te worden gemeld.

Periode voor melding:

- Voor vleesvarkens: de hele mestperiode.
- Voor fokdieren (zeugen en beren): de laatste 4 maanden vóór het slachten.

Type analyse

Dit zijn alleen de analyses die betrekking hebben op parameters die van invloed kunnen zijn op de veiligheid van de voedselketen.

Het is niet verplicht de hieronder vermelde ziekteverwekkers te laten opsporen in het kader van de melding van voedselketeninformatie aan het slachthuis. Indien toch testen werden uitgevoerd, dienen de conclusies van deze testen aan het slachthuis te worden meegedeeld.

Hieronder volgt een niet-limitatieve lijst van pathogenen die overdraagbaar zijn naar de mens: *Trichinella spiralis*, *Campylobacter* spp, *Salmonella enterica* (pathogene types), *Yersinia enterocolitica* (pathogene serotypes), *Mycobacterium avium* subsp. *Hominissuis*, *Mycobacterium tuberculosis*, *Mycobacterium bovis*, *Brucella suis* (vooral biotype 1), *Erysipelothrix rhusiopathiae* (vlekziekte), *Leptospira* serotypes, methicilline resistente

	<i>Staphylococcus aureus</i> (MRSA), <i>Streptococcus suis</i> (pathogene types).
Resultaten en conclusies	<p>Vermeld de conclusies van laboratoriumonderzoeken (bv. uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) naar pathogenen, chemische stoffen en contaminanten (bv. dioxine).</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 bedrijfsdierenarts kan u helpen bepalen welke analyseresultaten relevant zijn om te melden.</p>
Indien behandeling, reden behandeling (bijvoorbeeld ziekte)	<p>Vermeld de ziekten en / of symptomen die de behandeling rechtvaardigen.</p> <p>Hierbij worden onder "behandelingen" de preventieve en curatieve behandelingen bedoeld, en niet de vaccinaties.</p>
Indien behandeling, datum behandeling ( van / tot )	<p>Vermeld de begin- en einddatum van de behandeling.</p> <p>Voor de periode: zie hieronder.</p>
Indien behandeling, gebruikte geneesmiddelen of voedergeneesmiddelen	<p>Vermeld de namen van de toegediende geneesmiddelen en alle gemedicineerde diervoeders (inclusief antiparasitaire middelen) met een verplichte wachttijd, die in de hieronder vermelde periode zijn toegediend.</p> <p>Er wordt evenwel onderscheid gemaakt in 2 periodes:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Voor wat betreft de periode vanaf de opzet tot 2 maanden voor vertrek van de varkens naar het slachthuis:</b> hiervoor volstaat het aan te duiden welke van de volgende types geneesmiddelen / voederadditieven werden gebruikt: <ul style="list-style-type: none"> <li>- antiparasitaire middelen</li> <li>- antibiotica</li> <li>- ontstekingswerende middelen</li> <li>- immunocastratie.</li> </ul> </li> <li>• <b>Voor wat betreft de laatste 2 maanden voor vertrek van de varkens naar het slachthuis:</b> vermelding van de namen van: <ul style="list-style-type: none"> <li>- <u>alle</u> toegediende geneesmiddelen, en</li> <li>- <u>alle</u> gemedicineerde diervoeders (inclusief antiparasitaire middelen)</li> </ul> </li> </ul>

	- immunocastratie
Indien behandeling, wachttijd	Vermeld de duur van de wachttijden (uitgedrukt in dagen).

## 2. SPECIFIEK TE MELDEN INFORMATIE

### **A° Gezondheidstoestand op het bedrijf van herkomst of de regionale diergezondheidsstatus**

Voor varkens met buitenlandse herkomst, vul het Aujeszkystatuut in.

Als de herkomst België is, hoeft u niets in te vullen aangezien informatie over deze statuten via de Beltracetoepassing ter beschikking wordt gesteld van de slachthuisexploitant.

### **B° Gezondheidsstatus dieren**

Als het antwoord 'neen' is op de vraag 'zijn de dieren gezond?' (zie hierboven):

- vermeld dan de bij het productielot (= lot varkens dat aangeboden wordt aan het slachthuis) vastgestelde ziekte tekens en aandoeningen:

Bijvoorbeeld:

- algemene ziekte tekens (sufheid, vermagering, geen eetlust, groeivertraging, ...)
- ademhalingsstoornissen (versnelde ademhaling, hoesten bij meerdere dieren, ...)
- bewegingsstoornissen (manken, opgezette gewrichten, ...)
- huidletsels (abcessen, vlekken, verwondingen vooral aan staart en oren, ligwonden, krabben, haaruitval, korsten, ...)
- spijsverteringsstoornissen (diarree, braken, ...)
- vruchtbaarheidsstoornissen (abortus, foetus mummificatie, geboorte van zwakke biggen, doodgeboorte, terugkeerders, witvuilers, ...)
- zenuwstoornissen (fietsbewegingen, verlammingen, evenwichtsstoornissen, ...)
- sterfte.
- vermeld, indien gekend, de diagnoses en/of ziekteverwekkers (bv. gekend op basis van de analyses uitgevoerd in het kader van de zoönotische monitoring).

Vermeld bovenstaande informatie over ziektegevallen enkel bij overschrijding van de volgende drempelwaarden:

- 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.

In geval laboratoriumonderzoeken werden uitgevoerd, wat in de 2 bovenstaande gevallen aan te raden is, dienen de conclusies van deze laboratoriumonderzoeken (diagnose) eveneens aan het slachthuis te worden gemeld (zie hieronder).

De bedrijfsdierenarts kan, in het kader van de epidemiologische bewaking en zijn kennis van de voorgeschiedenis van het bedrijf, u helpen bepalen welke informatie vermeld moet worden in het kader van de veiligheid van de voedselketen.

Opgelet : het is verboden dieren in het slachthuis binnen te brengen die ziektesymptomen vertonen of waarvan men vermoedt dat ze ziek zijn.

### **C° 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 gebrek daaraan, door de dierenarts die gewoonlijk voor de dieren verantwoordelijk is.

**D° 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.