

Bijlage 7: minimaal te verstrekken info eenhoevigen

<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 houder of handelaar van de dieren.
Beslagnummer	Niet van toepassing voor eenhoevigen.
Gecontroleerde huisvesting op dit beslag (trichines (enkel varkens))	Niet van toepassing voor eenhoevigen.
Toegang tot buitenbeloop	Niet van toepassing voor eenhoevigen.
Naam + adres + tel. van de dierenarts indien hij niet de bedrijfsdierenarts is van het beslag	Vermeld de naam, het adres, telefoonnummer en e-mailadres van de dierenarts die de dieren op het herkomstbedrijf verzorgt (voor dieren van zowel binnenlandse als buitenlandse herkomst).  Deze contactgegevens dienen enkel vermeld te worden indien er in de periode van 1 maand voor het brengen van het dier naar het slachthuis behandelingen met diergeneesmiddelen en / of voederadditieven met wachttijden plaatsvonden.
<b>DEEL 2: INFORMATIE OVER DE TE SLACHTEN DIEREN</b>	
Diersoort	Vermeld 'paard(en)' of 'pony('s)' of 'ezel(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	Omcirkel 'ja' of 'neen'. Periode vóór het slachten = 1 maand vóór het slachten. Indien beantwoord met 'neen', geef dan verduidelijking in het vak onder Deel 3. 2 'TE MELDEN BIJZONDERE VERMELDINGEN'. Indien de beslissing om het dier te laten <u>slachten</u> werd genomen <u>omwille van een gezondheidsprobleem</u> bij het dier, dient in het vak onder Deel 3. 2 'TE MELDEN BIJZONDERE VERMELDINGEN' te worden vermeld om welk gezondheidsprobleem het ging.
Individuele identificatiecode vermeld op het identificatiemiddel	Vermeld de individuele identificatiecode van de transponder .
<b>DEEL 3: ONDERZOEKEN UITGEVOERD IN HET KADER VAN DE VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN en BEHANDELINGEN</b>	
<b>1. ALGEMENE TABEL</b>	
Sterfte –%	Niet van toepassing voor eenhoevigen.
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

	<p>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.</p> <p>Hieronder volgt een niet-limitatieve lijst van relevante ziekteverwekkers die overdraagbaar zijn naar de mens:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 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 MRSA), <i>Clostridium perfringens</i> drager van het gen cpe (<i>Clostridium perfringens</i> enterotoxine, pathogeen voor de mens)</li> <li>• virussen: rotavirus</li> <li>• parasieten: <i>Toxoplasma gondii</i>, <i>Trichinella</i> spp.</li> </ul>
Resultaten en conclusies	<p>Vermeld de conclusies van laboratoriumonderzoeken naar ziekteverwekkers, chemische stoffen (bv. lood) en contaminanten (bv. dioxine).</p> <p>Alleen de resultaten van onderzoeken die een belang hebben voor de veiligheid van de voedselketen dienen te worden gemeld. Onderzoeken in het kader van sportprestaties of bevruchting zijn in dat opzicht niet altijd belangrijk.</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 het dier behandeld is in de periode van <b>één</b> maand voor het brengen van het dier naar het slachthuis.</p> <p>Echter, als geneesmiddelen werden toegediend met een wachttijd die langer is dan één maand, bedraagt de duur van de meldingsperiode in dit geval: de wachttijd van het geneesmiddel + 14 dagen.</p>
Indien behandeling, gebruikte geneesmiddelen of voedergeneesmiddelen	Vermeld de namen van alle toegediende geneesmiddelen en alle gemedicineerde diervoeders (inclusief antiparasitaire middelen) met een verplichte wachttijd, die in bovenvermelde periode zijn toegediend.

Indien behandeling, wachttijd	Vermeld de duur van de wachttijden (uitgedrukt in dagen).
<b>2. SPECIFIEK TE MELDEN INFORMATIE</b>	
<p><b><u>A° Gezondheidsstatus dieren</u></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 dan de vastgestelde ziekte tekens en aandoeningen bij het ter slachting aangeboden dier, bijvoorbeeld: <ul style="list-style-type: none"> <li>- algemene ziekte tekens: uitputting, vermagering, geen eetlust, ...</li> <li>- ademhalingsstoornissen: versnelde ademhaling, hoesten, neusvloeï, ...</li> <li>- bewegingsstoornissen: kreupelheid, ...</li> <li>- huidletsels: wonden, haaruitval, abcessen, gezwellen, ...</li> <li>- spijsverteringsstoornissen: diarree, koliek, ...</li> <li>- zenuwstoornissen: verlammingen, evenwichtsstoornissen, ...</li> </ul> </li> <li>• vermeld, indien gekend, de diagnoses en/of ziekteverwekkers. In geval laboratoriumonderzoeken werden uitgevoerd, dienen de conclusies van deze laboratoriumonderzoeken (diagnose) eveneens aan het slachthuis te worden gemeld.</li> </ul> <p>Deze informatie dient betrekking te hebben op de periode van 1 maand voor het brengen van het dier naar het slachthuis.</p> <p>Op grond van zijn beroepskennis en omdat hij op de hoogte is van de eventuele voorgeschiedenis van het bedrijf, kan de dierenarts u helpen bepalen welke informatie vermeld moeten worden in het kader van de veiligheid van de voedselketen.</p> <p>Opgelet : het is verboden dieren in het slachthuis binnen te brengen die ziektesymptomen vertonen of waarvan men vermoedt dat ze ziek zijn.</p> <p><b><u>B° De door de slachthuizen gemelde relevante resultaten van eerdere ante- en postmortemkeuringen van dieren afkomstig van hetzelfde bedrijf</u></b></p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p><b><u>C° Productiegegevens</u></b></p> <p>Wat betreft de productiegegevens moet het voornaamste gebruiksdoel vermeld worden. Eén van de volgende mogelijkheden dient te worden meegedeeld: melkerij – recreatie – fokkerij – andere.</p> <p><b><u>D° KB 27 februari 2013</u></b></p> <p>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.</p>	
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.