



Omzendbrief met betrekking tot de toepassing van het koninklijk besluit van 27 februari 2013 betreffende de controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in dierlijke producten

Kenmerk	PCCB/S2/CRR/1034289	Datum	28/03/2013
Huidige versie	1.0	Van toepassing vanaf	04/04/2013
Trefwoorden	Versterkte controle, illegale behandeling, niet-toegestane stof		

Opgesteld door	Goedgekeurd door
Rettigner, Chantal, attaché	Diricks, Herman, directeur-generaal

1. Doel

Deze omzendbrief verduidelijkt en interpreteert het koninklijk besluit van 27 februari 2013 betreffende de controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in dierlijke producten.

Het oude systeem van H en R-statuten werd gewijzigd. Het nieuwe systeem, "versterkte controle" genaamd, voert een geleidelijke aanpak in, die rekening houdt met de ernst van de vastgestelde overtreding. Twee nieuwe statuten werden ingesteld om de verschillende soorten overtredingen beter te differentiëren en zo aangepaste maatregelen in te stellen. Er zijn eveneens bijkomende controlemaatregelen bepaald om na te gaan of de operator voortaan de geldende reglementering naleeft. Bovendien biedt het nieuwe systeem aan de operator de mogelijkheid om bij het FAVV bezwaar in te dienen tegen de beslissing om een versterkte controle in te stellen.

Deze omzendbrief beschrijft de door het FAVV ingestelde opvolging na vaststelling van de fysieke aanwezigheid van niet-toegestane stoffen of residuen bij dieren en dierlijke producten. Hij verduidelijkt de principes, evenals de procedure voor toekenning van versterkte controle, de beroepsprocedure en de werking van de evaluatiecommissie die belast is met de herevaluatie van het dossier.

Deze omzendbrief legt eveneens de maatregelen vast die worden toegepast op behandelde dieren.

2. Toepassingsgebied

Deze omzendbrief richt zich tot de houders van voedselproducerende dieren. Zij beoogt hen te informeren over de controlemaatregelen die door het FAVV worden getroffen wanneer een illegale behandeling of het niet-naleven van voorwaarden in samenhang met een legale behandeling wordt vastgesteld en ze beschrijft het nieuwe systeem van versterkte controle.

3. Referenties

3.1. Wetgeving

Het koninklijk besluit van 27 februari 2013 betreffende de controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in dierlijke producten

Wet van 15 juli 1985 betreffende het gebruik bij dieren van stoffen met hormonale, antihormonale, beta-adrenergische of productiestimulerende werking

Verordening (EU) nr. 37/2010 van de Commissie van 22 december 2009 betreffende farmacologisch werkzame stoffen en de indeling daarvan op basis van maximumwaarden voor residuen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong

Verordening (EG) nr. 1831/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22 september 2003 betreffende toevoegingsmiddelen voor diervoeding en haar uitvoeringsverordeningen die coccidiostatica en histomonostatica toelaten als toevoegingsmiddelen voor de diervoeding of de voorwaarden voor toelating daarvan vastleggen

Verordening (EG) nr. 1950/2006 van de Commissie van 13 december 2006 tot vaststelling, overeenkomstig richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, van een lijst van stoffen die essentieel zijn voor de behandeling van paardachtigen

3.2. Andere

<http://www.favv-afsc.fgov.be/dierlijkeproductie/dieren/diergeneesmiddelen/default.asp>

4. Definities en afkortingen

Aanwezigheid van niet-toegestane stoffen (= fysieke aanwezigheid) : de aanwezigheid van een niet-toegestane stof, in een verpakking of buiten een verpakking, in diervoeders, in drinkwater, in gemedicineerde voormengsels, in gemedicineerde voeders of in een geneesmiddel, aangetoond door een analyse of door de gegevens vermeld op de verpakking

Bijvoorbeeld:

- de aanwezigheid van een fles of ander recipiënt waarop of waarin gegevens staan die er ontegensprekelijk op wijzen dat het een niet-toegestane stof bevat of bevat heeft;
- de aanwezigheid van een niet-toegestane stof in een injectiespuit/naald of een flesje waarbij de aanwezigheid werd aangetoond door een analyse;
- de aanwezigheid van een niet-toegestane stof in voeder, in drinkwater, in bulk op de grond, waarbij de aanwezigheid werd aangetoond door een analyse

Bedrijf: elke inrichting, elke constructie of elke plaats waar dieren worden gehouden, gefokt of verzorgd

Biggen: varkens van minder dan 25 kg

Dieren: dieren die met het oog op de productie van levensmiddelen worden gefokt, gehouden, geslacht of verzameld

Drempelwaarde: concentratie van residuen boven welke een natuurlijke oorsprong kan worden uitgesloten

Eendagskuikens: pluimvee dat nog geen 72 uur oud is en dat nog niet is gevoerd; muskuseenden (*Cairana moschata*) of kruisingen daarvan mogen evenwel gevoederd zijn

Essentiële stoffen: de stoffen van de bijlage van de verordening (EG) nr. 1950/2006 van de Commissie van 13 december 2006 tot vaststelling, overeenkomstig richtlijn 2001/82/EG van het

Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, van een lijst van stoffen die essentieel zijn voor de behandeling van paardachtigen

Illegale behandeling: het gebruik voor andere doeleinden of onder andere voorwaarden dan degene welke zijn voorzien in de Europese of de nationale wetgeving:

- van niet-toegestane stoffen, of
- van door de Europese wetgeving toegestane stoffen

Kalveren: runderen, jonger dan 30 dagen, die bestemd zijn om te worden gehouden in een vleeskalverhouderij

Niet-toegestane stoffen:

- a) de stoffen met hormonale, antihormonale, beta-adrenergische of productiestimulerende werking;
- b) de stoffen vermeld in tabel 2 van verordening (EU) nr. 37/2010 (voorbeeld, chloramfenicol);
- c) de stoffen die niet vermeld zijn in tabel 1 van de verordening (EU) nr. 37/2010 (voorbeeld : fenylobutazone), met uitzondering van deze toegestaan door de wetgeving betreffende de toevoegingsmiddelen voor diervoeding

Opgelet : de definitie van niet-toegestane stoffen beoogt de stoffen waarvan het gebruik verboden is bij voedselproducerende dieren. Dit verbod is absoluut voor stoffen vermeld in punten b) en c) maar in het geval van stoffen onder punt a) kan een klein aantal van de stoffen worden gebruikt bij voedselproducerende dieren met de uitdrukkelijke voorwaarde om de gebruiksregels die bepaald zijn in de wet van 15 juli 1985 na te leven.

Poeljen bestemd voor de leg: pluimvee van 72 uur en ouder, dat wordt opgefokt voor de productie van consumptie-eieren, vóór het legstadium

Residuen: alle farmacologisch werkzame stoffen, ongeacht of het werkzame stoffen, excipientia of afbraakproducten zijn, en de metabolieten daarvan, die achterblijven in levende dieren, in hun excreta en biologische vloeistoffen, alsmede in weefsels en producten van dierlijke oorsprong

Toedienings- en verschaffingsdocument: TVD

Toegestane limiet: maximumwaarde voor residuen, maximumgehalte of een andere maximale tolerantie van toepassing op residuen vastgesteld in de Europese of de nationale wetgeving, die kan worden aanvaard in levende dieren, in hun excreta en biologische vloeistoffen, in weefsels en producten van dierlijke oorsprong

Verhandelen: in de handel brengen, verwerven, aanbieden, ten verkoop tentoonstellen, vervoeren, verkopen, te koop aanbieden, leveren, onder kosteloze of bezwarende titel afstaan, invoeren, uitvoeren, doorvoeren, slachten of ter slachting aanbieden

Wetenschappelijke gegevens:

- gegevens afkomstig van experimenten uitgevoerd onder gecontroleerde omstandigheden, van metingen (door referentie- of onderzoekslaboratoria) en observaties verricht volgens een gestandaardiseerde methodiek, die ofwel gepubliceerd zijn in wetenschappelijke tijdschriften ofwel gevalideerd zijn door het Wetenschappelijk Comité en die getoetst zijn aan de huidige stand van de wetenschappelijke kennis;
- gegevens beschikbaar in wetenschappelijke adviezen van door de overheid erkende of ingestelde adviesorganen en gegevens bekomen via wetenschappelijk onderzoek uitgevoerd in opdracht van de overheid.

Deze gegevens worden gevalideerd door het FAVV.

5. Controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in dierlijke producten

Opgelet, voor een beter begrip van de tekst worden hierna sommige voorbeelden (niet-toegestane stoffen, illegale behandeling, enz. gegeven).

Deze voorbeelden worden gegeven onverminderd de latere aanpassingen bij de classificatie van de stoffen, de diersoorten waarvoor het gebruik toegelaten is, de beperkingen bij het gebruik ervan, de drempelwaarden, de toekenning of intrekking van een toelating om ze in België te verhandelen.

5.1. Fysieke aanwezigheid van niet-toegestane stoffen en/of aanwezigheid van residuen

5.1.1. Opvolging na een vaststelling

Het FAVV voert elke enquête uit die het nuttig acht om de oorsprong en de reden van aanwezigheid van de stof (fysieke aanwezigheid) en/of residuen (in levende dieren, hun excreta, hun biologische vloeistoffen, maar ook in weefsels en dierlijke producten) te achterhalen.

In geval van niet-toegestane stoffen neemt het FAVV monsters op verdachte dieren die gehouden worden in het betrokken bedrijf en/of hun dierlijke producten. Het aantal genomen monsters wordt vastgelegd op basis van de voorschriften van de Codex alimentarius (CAC/GL 71-2009 Guidelines for the Design and Implementation of National Regulatory Food Safety Assurance Programmes Associated with the Use of Veterinary Drugs in Food Producing Animals http://www.codexalimentarius.org/standards/list-of-standards/en/?no_cache=1 en <http://www.favv-afsc.fgov.be/dierlijkeproductie/dieren/diergeneesmiddelen/default.asp>).

In afwachting van de analyseresultaten mogen er geen verdachte dieren die in het bedrijf worden gehouden en geen dierlijke producten worden verhandeld.

Wanneer bij minstens één van deze monsters de aanwezigheid van residuen van niet-toegestane stoffen aangetoond wordt, worden monsters genomen van alle verdachte dieren die in het betrokken bedrijf of in de betrokken bedrijven worden gehouden. Er worden evenwel geen monsters genomen indien de houder ervoor kiest al de verdachte dieren op zijn kosten te laten afmaken en te vernietigen. Deze paragraaf is echter niet van toepassing op stoffen met hormonale, antihormonale, beta-adrenergische of productiestimulerende werking, voor dewelke aangepaste maatregelen zijn vastgelegd in de wet van 15 juli 1985 (artikel 8).

Opgelet : de opvolgingsmaatregelen van een niet-conform resultaat die bepaald zijn in het koninklijk besluit van 27/02/2013 zijn van toepassing onverminderd de bestaande reglementering. Meer bepaald zullen alle nodige maatregelen worden getroffen om te voorkomen dat niet-conforme producten op de markt worden gebracht. Zo zal bijvoorbeeld, hoewel het koninklijk besluit enkel een bijkomende monsterneming voorziet in het geval van fysieke aanwezigheid of van residuen van niet-toegestane stoffen, in het geval van antibioticaresiduen met een gehalte groter dan de MRL in eieren, de productie van het betrokken bedrijf geblokkeerd worden tot de analyseresultaten aantonen dat de eieren conform zijn.

5.1.2. Versterkte controle

5.1.2.1. Criteria om een versterkte controle door te voeren

Niet-toegestane stoffen : fysieke aanwezigheid en/of residuen in dieren

Indien een niet-toegestane stof fysiek aanwezig is, wordt een versterkte controle opgestart als het onderzoek bevestigt dat de stof gebruikt werd voor een illegale behandeling of als het onderzoek

leidde tot een gegronde verdenking dat een dergelijk gebruik plaats vond. Een versterkte controle kan dus worden opgestart als er geen residuen in dieren of hun producten aanwezig zijn.

Er wordt echter geen versterkte controle opgestart als de houder in de loop van het onderzoek het bewijs levert dat de aanwezigheid van de niet-toegestane stof geen overtreding van de geldende regelgeving inhoudt.

Dit is bijvoorbeeld het geval als een injectiespuit die dexamethasone bevat wordt gevonden, maar het overeenkomstige TVD aanwezig en conform is en het onderzoek geen overtredingen aan het licht bracht in het kader van deze behandeling.

In geval residuen van een niet-toegestane stof bij dieren of in hun producten aan het licht worden gebracht, wordt een versterkte controle opgestart als het onderzoek niet aantoont dat de aanwezigheid van die residuen te wijten is aan een legale behandeling (in toepassing van het cascadesysteem).

Er wordt echter geen versterkte controle opgestart als de houder in de loop van het onderzoek het bewijs levert dat de aanwezigheid van residuen te wijten is aan een legale behandeling.

Er werden bijvoorbeeld residuen van dexamethasone aan het licht gebracht in een in het slachthuis genomen injectieplaats, maar het overeenstemmende TVD is aanwezig en conform, de behandeling werd gemeld via de voedselketeninformatie en het onderzoek heeft geen overtreding aan het licht gebracht in het kader van die behandeling.

Bepaalde niet-toegestane stoffen kunnen via natuurlijke weg door het dier zelf worden aangemaakt of op een natuurlijke manier uit de voeding komen. Als de aard van de residuen en de concentratie ervan verenigbaar zijn met een natuurlijke oorsprong, wordt er geen versterkte controle ingesteld. In deze gevallen worden drempelwaarden vastgesteld om de natuurlijke oorsprong te onderscheiden.

Deze drempelwaarden worden opgemaakt ofwel:

- door de communautaire referentielaboratoria of het Wetenschappelijk Comité. Deze drempelwaarden kunnen worden geraadpleegd op de website van het FAVV (<http://www.favv-afsc.fgov.be/dierlijkeproductie/dieren/diergeneesmiddelen/default.asp>);
- op basis van wetenschappelijke gegevens. Die gegevens worden door het FAVV ingezameld of kunnen door de houder worden aangeleverd. De wetenschappelijke gegevens moeten voldoen aan bepaalde uitmuntendheidscriteria om in aanmerking te kunnen komen (zie definitie van wetenschappelijke gegevens). Daarna worden ze door het FAVV geëvalueerd.

Bijvoorbeeld: aanwezigheid van residuen van prednisolone in urine van rundvee met een concentratie van 4 ppb (het Europese referentielaboratorium heeft een drempelwaarde van 5 ppb vastgesteld) en het onderzoek bracht geen illegale behandeling of aanwezigheid van prednisolone zonder gepaste verantwoording aan het licht.

Residuen van toegestane stoffen waarvan de concentratie groter is dan de toegestane limieten

In geval residuen van een toegestane stof aan het licht worden gebracht, waarvan de concentratie groter is dan de toegestane limiet, wordt een versterkte controle opgestart als het onderzoek niet aantoont dat de aanwezigheid van die residuen te wijten is aan een legale behandeling.

Voorbeeld: er werden antibioticaresiduen in het slachthuis aangetoond die hoger zijn dan de maximale residulimiet, maar het antibioticum werd door de dierenarts toegediend en het overeenkomstige TVD is aanwezig en conform, de behandeling werd via de voedselketeninformatie gemeld en de vermelde wachttijd werd nageleefd.

Er wordt geen versterkte controle ingesteld in de gevallen waar de residuen werden aangetoond in melk en melkproducten, eieren en eiproducten en honing.

5.1.2.2. Maatregelen voor versterkte controle

De maatregelen waaruit de versterkte controle bestaat evenals de duur van de toepassing ervan variëren al naargelang de ernst van de vastgestelde overtreding. Naargelang het geval houdt de versterkte controle volgende maatregelen in:

- de afname van officiële monsters in het slachthuis en/of op het bedrijf teneinde te zoeken naar de aanwezigheid van residuen;
- het uitvoeren van bijkomende inspecties in het betrokken bedrijf of de betrokken bedrijven;
- het toezicht op en de beperking van het verhandelen van dieren;
- de afname van officiële monsters op de dierlijke producten;
- de verplichte registratie door de houder van alle behandelingen toegediend door een dierenarts en/of de houder.

De verschillende maatregelen die voorzien zijn, hebben als doel na te gaan of de houder voortaan de geldende reglementering naleeft.

Men maakt een onderscheid tussen 6 soorten versterkte controles, elk met een code (zie bijlage van het koninklijk besluit en de bijlage 2). De codes H, N1 en N2 hangen samen met de overtredingen betreffende niet-toegestane stoffen. De codes M1, M2 en R hangen samen met de overtredingen betreffende toegestane stoffen.

De code wordt in SANITEL geregistreerd en op de paspoorten van de runderen afgedrukt. In geval van overtredingen met betrekking tot toegestane stoffen, kan het printen op de paspoorten echter vervangen worden door de dieren in SANITEL te blokkeren en de paspoorten door de PCE in beslag te laten nemen.

Al naargelang de resultaten van het onderzoek kan de versterkte controle eveneens worden toegepast op andere bedrijven die aan dezelfde eigenaar behoren.

De versterkte controle wordt toegepast op alle dieren die in het betrokken bedrijf of in betrokken bedrijven worden gehouden.

De houder kan vragen om bepaalde maatregelen op te heffen ten aanzien van bepaalde dieren of categorieën van dieren en/of dierlijke producten. Hiertoe richt hij een gemotiveerd verzoek aan het FAVV. Al naargelang de resultaten van het onderzoek kan het FAVV bepaalde maatregelen opheffen.

De beperkende maatregelen van de verhandeling zijn echter niet van toepassing:

- op kalveren en biggen, vanaf vertrek uit hun geboortebedrijf en onder voorbehoud dat ze niet voor slachting bestemd zijn binnen de 2 maand;
- op eendagskuikens en poeljen bestemd voor de leg, vanaf de broederij of het fokbedrijf.

De versterkte controle is van toepassing onverminderd andere administratieve maatregelen of strafrechtelijke sancties die zijn voorgeschreven door de geldende regelgeving in functie van de vastgestelde overtredingen.

5.1.2.3. Toekennings- en beroepsprocedure voor de versterkte controle

Nadat de onderzoeksresultaten en de resultaten van de bijkomende bemonstering uitgevoerd in het kader van het onderzoek geëvalueerd zijn, deelt de directeur-generaal van Controle het voornemen tot het onder versterkte controle plaatsen mee aan de houder of de eigenaar (indien beslist werd de versterkte controle toe te passen op de bedrijven die tot dezelfde eigenaar behoren). Deze kennisgeving bevat een beschrijving van de maatregelen evenals de periode en de wijze van toepassing.

De houder (eigenaar) die van mening is dat deze beslissing niet gegrond is, kan bezwaar indienen om het dossier opnieuw te evalueren. Hiertoe richt hij binnen een termijn van vijftien kalenderdagen na ontvangst van de kennisgeving een gemotiveerd verzoek aan de gedelegeerd bestuurder van het

Agentschap. Bij dit verzoek moeten de bewijsstukken worden gevoegd en de operator vermeldt of hij wenst gehoord te worden.

Indien de houder (eigenaar) geen bezwaar indient, gaat de versterkte controle in op de eerste dag volgend op de termijn van vijftien kalenderdagen, die aan de houder (eigenaar) werd toegekend om zijn bezwaren te laten kennen. Indien de houder (eigenaar) een bezwaar indient, wordt de versterkte controle opgeschort tot het einde van de beroepsprocedure.

Het verzoek voor beroep wordt behandeld door de evaluatiecommissie die werd ingesteld in het FAVV. Deze commissie is samengesteld uit een vertegenwoordiger van volgende diensten: diensten van de gedelegeerd bestuurder, directoraat-generaal Controlebeleid, juridische dienst, evenals een lid van het Wetenschappelijk Comité en/of een wetenschappelijk expert in het domein.

De evaluatiecommissie onderzoekt het verzoek, de bewijsstukken en het onderzoeksverslag en zij hoort een vertegenwoordiger van DG Controle. Indien de operator daarom verzocht heeft, hoort de commissie hem eveneens. De operator mag zich laten bijstaan door een raadsman. De evaluatiecommissie kan beslissen een sneladvies van het Wetenschappelijk Comité te vragen. De evaluatiecommissie neemt een beslissing binnen de 30 kalenderdagen vanaf de datum van ontvangst van het verzoek voor beroep. Indien het sneladvies van het Wetenschappelijk Comité is gevraagd, wordt de termijn opgeschort tot men het advies ontvangt.

De beslissing van de directeur-generaal van Controle wordt aan de aanvrager meegedeeld binnen de 15 kalenderdagen na ontvangst van het advies van de evaluatiecommissie. Indien een versterkte controle bij deze beslissing wordt opgelegd, vangt deze aan vanaf de kennisgeving van de beslissing.

5.1.3. Kosten

Alle kosten verbonden aan de versterkte controle zijn ten laste van de houder (of van de eigenaar indien beslist werd versterkte controle toe te passen op de bedrijven die tot eenzelfde eigenaar behoren). Deze kosten bevatten eveneens de kosten voor het drukken en het herdrukken van de runderpaspoorten.

Alle kosten met betrekking tot het onderzoek, de monsternemingen en de analyses die in het kader van een opvolging na vaststelling werden uitgevoerd, zijn ten laste van de houder van de dieren. Evenwel zijn de kosten niet ten laste van de houder wanneer de enquête, de afwezigheid van het gebruik of de afwezigheid van een gegronde verdenking van het gebruik van niet-toegestane stoffen voor een illegale behandeling aantoont en/of dat ze de aanwezigheid van residuen aantoont die niet te wijten zijn aan een illegale behandeling.

5.2. Maatregelen voor de behandelde dieren

5.2.1. Illegale behandeling met een niet-toegestane stof

Een dier dat een niet-toegestane stof toegediend kreeg in het kader van een illegale behandeling wordt onmiddellijk afgemaakt en vernietigd op kosten van de houder.

Bijvoorbeeld: het gebruik van chloramfenicol bij eender welk voedselproducerend dier is een illegale behandeling.

Uitzondering: paarden

Het afslachten en de vernietiging van het dier kan worden vervangen door:

- een uitsluiting van de voedselketen gedurende 6 maand indien het dier een essentiële stof kreeg (bijvoorbeeld: acepromazine)
- definitieve uitsluiting van de voedselketen in alle andere gevallen.

Opgelet: dit punt is echter niet van toepassing op stoffen met hormonale, antihormonale, beta-adrenergische of productiestimulerende werking, voor dewelke aangepaste maatregelen zijn vastgelegd in de wet van 15 juli 1985.

5.2.2. Illegale behandeling met een toegestane stof

Een dier dat een stof toegediend kreeg die niet toegestaan is voor de diersoort in kwestie in het kader van een illegale behandeling, mag niet worden verhandeld tot de residuen verdwenen zijn. Bijvoorbeeld: cefalexine is een antibioticum dat enkel voor runderen toegelaten is. Elk gebruik van cefalexine bij een andere diersoort, buiten het cascadeprincipe, is een illegale behandeling.

De afwezigheid van residuen wordt bevestigd ofwel:

- na bevestiging op basis van een analyse;
- in functie van de verstreken termijn sinds de laatste toediening. Deze termijn wordt vastgelegd op basis van de wetenschappelijke gegevens onderzocht door het Agentschap.

5.2.3. Legale behandeling en lopende wachttijd

Een dier waaraan een toegestane stof werd toegediend in het raam van een legale behandeling mag niet worden verhandeld voordat de voorgeschreven wachttijd is verstreken.

Uitzondering: het dier kan worden verhandeld indien de overlater volgende gegevens aan de overnemer verstrekt:

- identiteit en adres van de overlater;
- beslagnummer en adres van het beslag van herkomst;
- identificatie van het dier of van het lot dieren;
- datum van behandeling;
- naam van de toegediende geneesmiddelen en hun wachttijd;
- de code van de versterkte controle, indien een versterkte controle wordt toegepast op het bedrijf van herkomst.

Deze informatie wordt overgemaakt ofwel onder de vorm van een attest waarvan het model vrij is, ofwel via de voedselketeninformatie.

Het document wordt in twee exemplaren opgemaakt en door beide partijen getekend. De overlater en de overnemer bewaren elk een exemplaar. De overlater moet het document gedurende 5 jaar bewaren.

Uitzondering: de informatieoverdracht is niet vereist bij kalveren en bij biggen, die niet bestemd zijn voor de slacht binnen de 2 maanden.

6. Bijlagen

Bijlage 1: het koninklijk besluit van 27 februari 2013 betreffende de controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in dierlijke producten

Bijlage 2: tabel met verklaring van de verschillende categorieën van stoffen

7. Overzicht van de revisies

Overzicht van de revisies van de omzendbrief		
Versie	Van toepassing vanaf	Reden en omvang van de revisie
1.0	04/04/2013	Oorspronkelijke versie