



Provinciale dienst van: .....  
Datum: ..... Verantwoordelijke Controleur: ..... Nr: .....  
Operator : ..... N° uniek .....  
Adres : .....

**TRA 2180 Gemedicineerde diervoeders - Inspectie etikettering en verpakking [2180] v3**

C : conform NC : niet-conform NA : niet van toepassing	H : hoofdstuk B : bijlage A : artikel	S : paragraaf L : Lid P : punt				
			C	NC	Punten	NA

**1. ETIKETTERING**

**1.1. Aanbiedingsvorm**

1.	Een etiket of begeleidend document laat toe het diervoeder te identificeren.  Europese verordening : 767/2009 A4P2b & A11P2 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10*	<input type="radio"/>
2.	De verplichte etiketteringsgegevens worden op een opvallende plaats op de verpakking, het recipiënt, een daaraan bevestigd etiket of het begeleidend document duidelijk, goed leesbaar en onuitwisbaar vermeld  Europese verordening : 767/2009 A14P1 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
3.	De vermeldingen op het etiket zijn ten minste gesteld in de taal of talen van het taalgebied waar de producten op de markt gebracht worden.  Europese verordening : 767/2009 A14P1 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
4.	De verplichte etiketteringsgegevens zijn gemakkelijk herkenbaar en worden niet door andere informatie aan het oog onttrokken. Zij worden in een kleur, lettersoort en -grootte aangebracht waardoor geen enkel gedeelte van de informatie aan het oog onttrokken of benadrukt wordt, tenzij deze afwijking tot doel heeft om de aandacht op voorzorgsmaatregelen te vestigen.  Europese Verordening : 767/2009 A14P2 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
5.	De etikettering en de aanbiedingsvorm van het diervoeder zijn niet misleidend voor de gebruiker.  Europese verordening : 767/2009 A11P1 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>

**1.2. Algemene verplichte etiketteringsvoorschriften**

1.	Het soort diervoeder wordt aangeduid met : „volledig diervoeder”, „aanvullend diervoeder”, „volledige melkvervanger”, „mineraalvoeder” of „aanvullende melkvervanger”.  Europese verordening : 767/2009 A15a & A11P4 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
2.	De lijst van voedermiddelen wordt voorafgegaan door het woord "samenstelling", en de lijst van toevoegingsmiddelen door het woord "toevoegingsmiddelen",  Europese verordening : 767/2009 A15f & A17P1e (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>
3.	De lijst van toevoegingsmiddelen is aanwezig; Volgende toevoegingsmiddelen zijn verplicht te vermelden: toevoegingsmiddelen met vastgesteld maximumgehalte voor om het even welke diersoort, alle zoötechnische toevoegingsmiddelen coccidiostatica en histomonica, en ureum en zijn derivaten. Indien de aanwezigheid van een toevoegingsmiddel in de etikettering wordt benadrukt, wordt de benaming en toegevoegde hoeveelheid aangegeven. Als een sensorisch of nutritioneel toevoegingsmiddel facultatief wordt vermeld, wordt de toegevoegde hoeveelheid eveneens aangegeven.  Europese verordening : 767/2009 A15f (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
4.	Voor voeders voor voedselproducerende dieren zijn vermeld: naam functionele groep of categorie van toevoegingsmiddelen, specifieke naam, identificatienummer (E-nr of nieuw nummer), toegevoegd gehalte aan actieve stof, naam functionele groep of categorie van toevoegingsmiddelen.  Europese verordening : 767/2009 A15f (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	8	<input type="radio"/>
5.	De verplichte bepalingen ivm toevoegingsmiddelen, zoals opgenomen in de lijst van toegelaten toevoegingsmiddelen, zijn aanwezig.  Europese verordening : 767/2009 A15f (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
6.	Indien aminozuren, vitaminen en/of sporenelementen worden aangegeven onder het opschrift analytische bestanddelen, worden zij vermeld met hun totale hoeveelheid.  Europese verordening : 767/2009 A22P1 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>
7.	Het watergehalte is vermeld indien: - 7% in kunstmelkvoeders of mengvoeders met gehalte aan melkproducten >40% - 5% in mineraalmengsels zonder organische bestanddelen - 10% in mineraalmengsels met organische bestanddelen - 14% in andere mengvoeders.  Europese verordening : 767/2009 A15g (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>
8.	Het gehalte aan in zoutzuur oplosbare as is vermeld indien het meer is dan 2,2 % van de droge stof. Dit is enkel toegestaan bij: — voedermiddelen, — mengvoeders die toegestane minerale bindmiddelen bevatten, — mineraalvoeders, — mengvoeders die voor meer dan 50 % uit bijproducten van rijst of suikerbiet bestaan, — mengvoeders voor gekweekte vissen, met een gehalte aan vismeel van meer dan 15 %  Europese verordening : 767/2009 A4P3 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>

### 1.3. Specifieke verplichte etiketteringsvoorschriften voor mengvoeders

1.	De lijst van de voedermiddelen waaruit het diervoeder bestaat is vermeld; de lijst mag ook het gewichtspercentage bevatten. Voor mengvoeder bestemd voor niet-voedselproducerende dieren, met uitzondering van pelsdieren, kan de specifieke benaming van het voedermiddel worden vervangen door de benaming van de categorie waartoe de voedermiddelen behoren.  Europese verordening : 767/2009 A17P1e & A11a & A11P2c (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
----	--	-----------------------	-----------------------	----	-----------------------

2.	Voor voedermiddelen die voldoen aan een beschrijving in de Communautaire Catalogus van voedermiddelen, wordt de benaming uit de Catalogus gebruikt. Europese verordening : 767/2009 A24P5 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
3.	De naam en het exacte gewichtspercentage van een voedermiddel worden vermeld indien de aanwezigheid ervan in woord of beeld of als grafische voorstelling in de etikettering wordt benadrukt. Europese verordening : 767/2009 A17P2a (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
4.	Indien de gewichtspercentages van de in mengvoeder verwerkte voedermiddelen voor voedselproducerende dieren niet in de etikettering worden vermeld, stelt de voor de etikettering verantwoordelijke persoon de afnemer op verzoek informatie ter beschikking betreffende de kwantitatieve samenstelling binnen een bereik van +/- 15 % van de waarde volgens de voederformulering. Europese verordening : 767/2009 A17P2b (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
5.	De analytische bestanddelen (hoofdzakelijke hoedanigheden) zijn volledig en correct vermeld. Voor voeder voor gezelschapsdieren kan het begrip „ruw eiwit” worden vervangen door „eiwit”, „ruw vet” door „vetgehalte” en „ruwe as” door „asrest” of „anorganische stof”. Europese verordening : 767/2009 A17P1f & A11P4 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
6.	De verklaringen ivm GGO zijn vermeld. Europese verordening : 1829/2003 A24P5 & VO/Règ 1830/2003 A4PB6 (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
7.	Verklaringen ivm vismeel, di- of tricalciumfosfaat van dierlijke oorsprong, bloedmeel en bloedproducten van niet-herkauwers, zijn vermeld. Europese verordening : 999/2001 B4P2B/C/D (3*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10*	<input type="radio"/>

#### 1.4. Claims

1.	Claims zijn objectief en begrijpelijk voor de gebruiker van het diervoeder. Europese verordening : 767/2009 A13P1a (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
2.	De verantwoordelijke voor de etikettering kan op verzoek de wetenschappelijke onderbouwing (literatuur, publicaties, onafhankelijk of eigen onderzoek, ...) van de claims voorleggen. Europese verordening : 767/2009 A13P1b (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>

#### 1.5. Verificatie samenstelling mengvoeder

1.	Diervoeders bevatten geen of bestaan niet uit voedermiddelen waarvan het in de handel brengen of het gebruik als diervoeding aan beperkingen onderhevig of verboden is. Europese verordening : 767/2009 A6P1 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10*	<input type="radio"/>
2.	De voedermiddelen waarvan de gebruikte benaming voorkomt in de communautaire catalogus van voedermiddelen, voldoen aan de relevante voorschriften van de catalogus, en omgekeerd. Europese verordening : 767/2009 A24P5 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
3.	De opsomming en volgorde van de voedermiddelen komen overeen met de formule van het mengvoeder. De volgorde wordt berekend op basis van het vochtgehalte in het mengvoeder. Wanneer gewichtspercentages vermeld zijn, dient het exacte gehalte aangegeven te zijn. Europese verordening : 767/2009 A11P1a (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>

4.	De gebruikte toevoegingsmiddelen zijn toegelaten in het diervoeder en de maximumgehalten zijn gerespecteerd. Europese verordening : 1831/2003 A3P1 (4*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10*	<input type="radio"/>
5.	De aangegeven gehalten aan toevoegingsmiddelen komen overeen met de formule van het mengvoeder. Europese verordening : 767/2009 A11P1a (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
6.	Het gehalte aan toevoegingsmiddelen in aanvullende diervoeders is niet meer dan 100 maal het vastgestelde maximumgehalte in volledige diervoeders, of 5 maal in het geval van coccidiostatica en histomonica. Enkel voor diervoeders voor bijzonder voedingsdoel kan dergelijke overschrijding toegestaan zijn. Europese verordening : 767/2009 A8 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>

#### 1.6. Specifieke bepalingen voor geneesmiddelen diervoeders

1.	Naam van het geneesmiddelen diervoeder. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P1 (5*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>
2.	De vermelding "geneesmiddelen diervoeder voor ..." (+ aanduiding van de diersoort waarvoor het bestemd is). Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P2 (5*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
3.	Naam, adres en erkenningsnummer van de fabrikant. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P3 (5*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
4.	Partijnummer, bestaande uit vijf tekens die de datum aangeven waarop de partij werd gefabriceerd jaar/maand/dag (00-99/A-L/01-31). Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P4 (5*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
5.	Nettogewicht. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P5 (5*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>
6.	Uiterste gebruiksdatum. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P5 (5*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
7.	Speciale voorzorgsmaatregelen. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P6 (5*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
8.	Gehalte aan actieve substanties, uitgedrukt in mg per kg voeder. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P7 (5*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
9.	Gebruikswijze. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P7 (5*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
10.	Bewaringsmethode. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P7 (5*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>

11. De vermeldingen vastgelegd bij de registratie van het gebruikte gemedicineerde voormengsel (deze vereist door de reglementering dienaangaande, in het bijzonder de wachttijd).   10\*

Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P7 (5\*)

Totaal :

0	0	0
---	---	---

Totaal van de wegingsfactoren :

0	0
---	---

% van de niet-conformiteiten :

0	%
---	---

Limieten : Te verbeteren : 

0	%
---	---

Onvoldoende : 

0	%
---	---

Ongunstig minor : 

0
---

Ongunstig major : 

0
---

waarvan 

0
---

 met \*

Commentaar controleur

## 2. VERPAKKING

1. De levering van gemedicineerde voeders gebeurt in verpakkingen of recipiënten die zodanig zijn gesloten dat de sluiting of de verzegeling bij het openen wordt verbroken en zij niet opnieuw kan worden gebruikt.   3

Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§1 (5\*)

Totaal :

0	0	0
---	---	---

Totaal van de wegingsfactoren :

0	0
---	---

% van de niet-conformiteiten :

0	%
---	---

Limieten : Te verbeteren : 

0	%
---	---

Onvoldoende : 

0	%
---	---

Ongunstig minor : 

0
---

Ongunstig major : 

0
---

waarvan 

0
---

 met \*

Commentaar controleur

## 3. RECLAME - VERKOOP OP AFSTAND

1. Reclame bevat geen verklaringen die de koper kunnen misleiden.   10

Europese verordening : 767/2009 A11 (1\*)

2.	Claims zijn objectief en begrijpelijk voor de gebruiker van het diervoeder. Europese verordening : 767/2009 A13P1a (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
3.	De verantwoordelijke voor de reclame kan op verzoek de wetenschappelijke onderbouwing (literatuur, publicaties, onafhankelijk of eigen onderzoek, ...) van de claims voorleggen. Europese verordening : 767/2009 A13P1b (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
4.	Claims wekken niet de indruk dat het diervoeder een bijzonder voedingsdoel heeft , tenzij het aan de vereisten opgenomen in de lijst van diervoeders, voldoet. Europese verordening : 767/2009 A13b (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
5.	Wanneer diervoeders te koop worden aangeboden door middel van een techniek voor communicatie op afstand, worden de etiketteringgegevens, met uitzondering van de gegevens van de verantwoordelijke voor de etikettering, het lotnummer, de netto-hoeveelheid, en de houdbaarheidsdatum, vermeld op het materiaal ter ondersteuning van de verkoop op afstand of kenbaar gemaakt via andere passende middelen alvorens de overeenkomst op afstand wordt gesloten. Deze gegevens worden uiterlijk op het tijdstip van levering van het diervoeder verstrekt. Europese verordening : 767/2009 A11P3 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>

Totaal :

0	0
---	---

0

Totaal van de wegingsfactoren :

0	0
---	---

% van de niet-conformiteiten :

0	%
---	---

Limieten : Te verbeteren :

0 %

Onvoldoende :

0 %

Ongunstig minor : 0

Ongunstig major : 0

waarvan 0 met \*

Commentaar controleur

Wetgeving:

1\*. "verordening (eg) nr. 767/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 13 juli 2009 betreffende het in de handel brengen en het gebruik van diervoeders, tot wijziging van verordening (eg) nr. 1831/2003 van het Europees Parlement en de Raad en tot intrekking van richtlijn 79/373/EEG van de Raad, richtlijn 80/511/EEG van de Commissie, richtlijnen 82/471/EEG, 83/228/EEG, 93/74/EEG, 93/113/EEG en 96/25/EEG van de Raad en beschikking 2004/217/EG van de Commissie

"

2\*. verordening (eg) nr. 1828/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22/09/2003 inzake genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders

3\*. verordening (eg) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 22/05/2001 houdende vaststelling van voorschriften inzake preventie, bestrijding en uitroeiing van bepaalde overdraagbare spongieuze encefalopathieën

4\*. "verordening (eg) nr. 1831/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22/09/2003 betreffende toevoegingsmiddelen voor diervoeding

"

5\* Koninklijk besluit van 27/12/2006 vaststelling van de voorwaarden voor de bereiding, het in de handel brengen en het gebruik van gemediceerde voeders

Commentaar controleur

Commentaar operator

Gunstig

Gunstig met opmerkingen

Ongunstig

---

Gemaakt te \_\_\_\_\_, op \_\_\_\_\_

Handtekening en stempel controleur \_\_\_\_\_ Naam operator of  
aanwezige persoon : \_\_\_\_\_

Functie : \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ Tekent voor  
kennisname : \_\_\_\_\_

---

Gearchiveerd op 09/10/2012