



Provinciale dienst van: .....

Datum: ..... Verantwoordelijke Controleur: ..... Nr: .....

Operator : ..... N° uniek .....

Adres : .....

**TRA 2180 Gemedicineerde diervoeders - Verpakking en etikettering (inclusief handelsnormen) [2180] v5**

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 duidelijk, goed leesbaar en onuitwisbaar vermeld op een opvallende plaats op de verpakking, het recept, een daaraan bevestigd etiket of het begeleidende document.  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 een 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 naam of handelsnaam en het adres van de voor de etikettering verantwoordelijke exploitant van het diervoederbedrijf is vermeld.  Europese verordening : 767/2009 A15b (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
3.	Het referentienummer van de partij of het lotnummer is vermeld.  Europese verordening : 767/2009 A15d (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
4.	De nettohoeveelheid, uitgedrukt in massa-eenheden voor vaste producten en in massa- of volume-eenheden voor vloeibare producten, is vermeld.  Europese verordening : 767/2009 A15e (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>
5.	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"/>
6.	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, 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"/>
7.	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.  Europese verordening : 767/2009 A15f (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
8.	De verplichte bepalingen ivm toevoegingsmiddelen zijn 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"/>
9.	Indien aminozuren, vitamines en/of sporenelementen worden aangegeven onder het opschrift analytische bestanddelen, worden zij vermeld met hun totale hoeveelheid.  Europese verordening : 767/2009 A22P1B6H2P2 (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>
10.	Het watergehalte is vermeld indien dit hoger is dan: - 7% in kurstmelkvoeders of mengvoeders met gehalte aan melkproducten >40% - 10% in minerale mengsels met organische bestanddelen - 5% in minerale mengsels zonder organische bestanddelen - 14% in andere mengvoeders.  Europese verordening : 767/2009 A15g (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>
11.	Het gehalte aan in zoutzuur onoplosbare 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"/>

Gearchiveerd op 01/10/2017

### 1.3. Specifieke verplichte etiketteringsvoorschriften voor mengvoerders

1.	De vermelding van de minimumhoudbaarheid is overeenkomstig de volgende voorschriften: — „te gebruiken tot ...”, gevolgd door de vermelding van een bepaalde dag in het geval van door afbraakprocessen zeer bederfelijke diervoeders; — „ten minste houdbaar tot ...”, gevolgd door de vermelding van een bepaalde maand voor andere diervoeders.  Bij de numerieke vermelding van data wordt de volgorde dag, maand en jaar aangehouden en wordt het formaat op het etiket aangegeven met de volgende afkorting: „DD/MM/JJ”.  Indien de datum van vervaardiging op het etiket wordt vermeld, kan de minimumhoudbaarheidsdatum eveneens worden vermeld als „... (termijn in dagen of maanden) na de datum van vervaardiging”.  Europese verordening : 767/2009 A17P1d (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
2.	De lijst van de voedermiddelen is aanwezig en bevat de benaming van elk voedermiddel. De lijst mag ook het gewichtsperscentage bevatten.  Europese verordening : 767/2009 A17P1e & A11P2c (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
3.	De naam en het exacte gewichtsperscentage 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 gewichtsperscentages 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.  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 A24P1 & 1831/2003 A4PB6 (3*)	<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-hoekruwe zijn vermeld.  Europese verordening : 767/2009 A17P2B/C/D (4*)	<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. Indien de benaming niet in de catalogus voorkomt kan de operator aantonen dat het voedermiddel onder een andere benaming genotificeerd is. 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 (5*)	<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 met 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 gemedicineerde voeders

1.	De vermelding "gemedicineerd diervoeder voor ..." (+ aanduiding van de diersoort waarvoor het bestemd is) is aanwezig. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P1 (6*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
2.	Het erkenningsnummer van de producent van het gemedicineerd diervoeder is aanwezig. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P1 (6*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
3.	Speciale voorzorgsmaatregelen zijn vermeld. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P2 (6*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
4.	Gehalte aan actieve substanties, uitgedrukt in mg per kg voeder, is aanwezig. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P3 (6*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
5.	De gebruiksaanwijzing is aanwezig. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P3 (6*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
6.	Bewaringsmethode is aanwezig. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P3 (6*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>

7. De wachttijd en andere vermeldingen opgelegd in de vergunning of specifieke reglementering van het gebruikte gemediceerde voormengsel zijn aanwezig.   3

Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§2P3 (6\*)

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 gemediceerde 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 (6\*)

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
---

% van de niet-conformiteit :

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. 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

3\*. verordening (eg) nr. 29/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22/09/2003 inzake genetisch gemodificeerde levensmiddelen en diervoeders

4\*. 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 spongiforme encefalopathieën

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

"

6\*. Koninklijk besluit van 21/12/2006 vaststelling van de voorwaarden voor de bereiding, het in de handel brengen en het gebruik van gemedicineerde 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 01/01/2017