



Provinciale dienst van: .....

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

Operator : ..... N° uniek .....

Adres : .....

**TRA 2182 Fabrikanten van gemedicineerde diervoeders - Infrastructuur, uitrusting en hygiëne [2182] 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. Voorwaarden voor productie van gemedicineerde diervoeders**

**1.1. Algemene voorwaarden**

1.	Toezicht en controle op de productie valt onder verantwoordelijkheid van iemand met één van de vereiste diploma's, die zijn diensten slechts aanbiedt aan één bekende fabrikant, die geen titularis is van een apotheek en die geen gemedicineerde diervoeder voorvoorschrijft die afkomstig zijn van het bedrijf waarvan hij de fabricage controleert. Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H4P1 & P2 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
2.	De verantwoordelijke gaat na of de verwerkte diervoeders beantwoorden aan de wetgeving en houdt toezicht op de productie, opslag en verpakking (inclusief etikettering) van de gemedicineerde diervoeders. Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H4P1 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
3.	Voor de productie van gemedicineerde diervoeders worden enkel toegelaten gemedicineerde voormengsels gebruikt. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A3§2 (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
4.	Een veterinair voorschrift werd bezorgd voorafgaand aan de levering van de voorgeschreven partij. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A5 (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
5.	Het bezorgde veterinair voorschrift is correct ingevuld en ondertekend. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A5 (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
6.	Het gemedicineerde voeder wordt gefabriceerd overeenkomstig de samenstelling en de hoeveelheid voorgeschreven door de dierenarts. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A3§4 (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10*	<input type="radio"/>

7.	Het gemedicineerd voeder wordt gefabriceerd overeenkomstig de voorwaarden voor de verwerking die zijn vastgesteld bij het verlenen van de vergunning voor het in de handel brengen van het gemedicineerd voormengsel, rekening houdend met de gebruiksvoorwaarden zoals aangegeven door de fabrikant van de gemedicineerde voormengsels om een stabiel en homogeen gemedicineerd diervoeder te kunnen bekomen.  Koninklijk besluit : 21/12/2006 A3§6 (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
8.	De dagelijkse dosis werkzame stoffen wordt verdeeld over een hoeveelheid voeders die ten minste overeenstemt met de helft van het dagrantsoen van de behandelde dieren. Voor herkauwers, met ten minste de helft van de dagelijkse behoefte aan niet-mineraal supplement.  Koninklijk besluit : 21/12/2006 A3§5 (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>

## 1.2. Analyses, controles en getuigenmonsters

1.	Het voorgeschreven aantal analyses op het gehalte aan actieve stof wordt uitgevoerd in het bedrijf zelf of in een door het FAVV erkend laboratorium. Daarnaast vergewist de verantwoordelijke zich door regelmatige controles van het gehalte aan werkzame stoffen, van volledige homogeniteit van de geproduceerde gemedicineerde diervoeders. De operator beschikt over een gefundeerde procedure / werkwijze om de resultaten van deze analyses te beoordelen en er gevolg aan te geven.  Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H4P3c (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	10	<input type="radio"/>
2.	Het voorgeschreven aantal analyses op het gehalte aan actieve stof wordt uitgevoerd in het bedrijf zelf of in een door het FAVV erkend laboratorium. De verantwoordelijke vergewist zich door regelmatige controles van de stabiliteit van de geproduceerde gemedicineerde diervoeders.  Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H4P3c (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
3.	De bijzonderheden en datum van de controles en analyses worden genoteerd in een register dat dagelijks bijgehouden wordt en gedurende 5 jaar bewaard wordt. De verantwoordelijke ondertekent zijn conclusies.  Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H4P3d (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
4.	Van elk verwerkt lot gemedicineerd voormengsel wordt een verzegeld monster van 50 gram bijgehouden tot 3 maanden na het laatste gebruik van dit lot. Het wordt bewaard in overeenstemming met de voorwaarden vermeld op de besluiten.  Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H4P5a (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
5.	Op de verpakking van het monster van het gemedicineerd voormengsel worden volgende gegevens vermeld: naam van het gemedicineerd voormengsel, naam van fabrikant of invoerder, datum van ontvangst, registratienummer van het voormengsel en het partijnummer.  Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H4P5a (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
6.	Van elke geproduceerde gemedicineerde diervoeder wordt een verzegeld monster van 500 gram bijgehouden tot 4 maanden na de productiedatum. Het wordt bewaard in optimale omstandigheden overeenkomstig de vastgestelde voorwaarden.  Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H4P5b (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
7.	Op de verpakking van het monster van het gemedicineerde diervoeder worden volgende gegevens vermeld: naam van gemedicineerde diervoeder, het gehalte aan werkzame stof(fen), de productiedatum, registratienummer en partijnummer van het gebruikte gemedicineerde voormengsel.  Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H4P5b (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<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

## 2. Opslag, vervoer en levering

1.	De gemediceerde voormengsels worden bewaard in afgesloten ruimten, overeenkomstig de bewaarvoorwaarden die eventueel op het etiket worden vermeld. Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H5P1 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
2.	De gemediceerde diervoeders worden op een geschikte manier bewaard en de nodige maatregelen worden genomen om verwisseling of verwarring te voorkomen. Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H5P2 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
3.	De partijen gemediceerde diervoeders die bestemd zijn voor andere Lidstaten worden apart en op duidelijk aangegeven wijze opgeslagen. Voor zakgoed moet bij de partij, goed leesbaar, aangegeven zijn "export". Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H5P3 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>
4.	De recipiënten en apparatuur gebruikt voor opslag worden gereinigd vooraleer ze opnieuw gebruikt worden. Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H5P1 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
5.	De recipiënten, apparatuur en voertuigen gebruikt voor vervoer worden gereinigd vooraleer ze opnieuw gebruikt worden. Koninklijk besluit : 21/02/2006 B3H5P4 (1*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
6.	De gemediceerde diervoeders worden rechtstreeks van de fabrikant geleverd aan de veehouder. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A7§1 (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
7.	De levering van gemediceerde diervoeders 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. Koninklijk besluit : 21/12/2006 A4§1 (2*)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	3	<input type="radio"/>
8.	Het eerste en het tweede luik worden bij de vervoerdocumenten gevoegd. De fabrikant vult het voorschrift aan met de volgende vermeldingen: 1° zijn naam en adres; 2° het lotnummer; 3° de productiedatum; 4° de houdbaarheidsdatum; 5° de leveringsdatum; 6° zijn handtekening.	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1	<input type="radio"/>

Koninklijk besluit : 21/12/2006 A5§8 (2*)			
9.	De fabrikant bewaart het eerste luik na de levering aan de gebruiker die de vereiste gegevens heeft aangevuld.	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
	Koninklijk besluit : 21/12/2006 A5§8 (2*)	1	<input type="radio"/>
10.	Op het vervoersdocument is aangegeven dat de etiketten op de silo van de gebruiker werden aangebracht.	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
	Koninklijk besluit : 21/12/2006 A7§2 (2*)	1	<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\*. koninklijk besluit van 21/02/2006 tot vaststelling van de voorwaarden inzake erkenning en relatief aan inrichtingen in de diervoedersector  
 2\*. koninklijk besluit van 21/12/2006 vaststelling van de voorwaarden voor de bereiding, transport, handelen, brengen en het gebruik van gemedicineerde voeders

**Commentaar controleur**

Gearchiveerd op 01/10/2017

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 01/10/12/2017