

Bijlage 1: door de varkenshouder minimaal te verstrekken informatie.

	Verordening (EG) 853/2004.	Minimale gegevens.	Verwijzing naar het modelformulier (cfr. bijlage 2).
1.	de status van het bedrijf van herkomst of de regionale gezondheidsstatus van de dieren	<p>•Wat dient gemeld te worden? Niets.</p> <p>De H-en R-statuten en het Aujeszzkystatuut dienen door de veehouder niet gemeld te worden aangezien informatie over deze statuten via de Beltracetoepassing ter beschikking wordt gesteld van de slachthuisexploitant.</p>	/
2.	de gezondheidsstatus van de dieren	Zie punt 4.	/
3.	de toegediende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik of andere behandelingen die de dieren binnen een relevante periode hebben ondergaan, tezamen met de data van toediening of behandeling en wachttijden, wanneer er een wachttijd is	<p>•Wat dient gemeld te worden?</p> <ul style="list-style-type: none"> - de toegediende geneesmiddelen, en - de voederadditieven met een verplichte wachttijd (met name de gemedicineerde diervoeders). <p>Er wordt evenwel onderscheid gemaakt in 2 periodes: enerzijds de periode vanaf de opzet tot 2 maanden voor vertrek van de varkens naar het slachthuis en anderzijds de periode van 2 maanden voor vertrek van de varkens naar het slachthuis.</p> <p>1. Voor wat betreft de periode vanaf de opzet tot 2 maanden voor vertrek van de varkens naar het slachthuis: hiervoor volstaat het aan te duiden welke van de volgende types geneesmiddelen / voederadditieven werden gebruikt:</p> <ul style="list-style-type: none"> - antiparasitaire middelen - antibiotica - ontstekingswerende middelen. <p>! Opgelet: voor fokdieren (zeugen en beren) geldt hier de periode van 4 tot 2 maanden voor vertrek naar het slachthuis.</p> <p>2. Voor wat betreft de laatste 2 maanden voor vertrek van de varkens naar het slachthuis: vermelding van de namen van:</p> <ul style="list-style-type: none"> - <u>alle</u> toegediende geneesmiddelen, en - <u>alle</u> voederadditieven met een verplichte wachttijd (met name de gemedicineerde diervoeders) <p>+ de data of periodes van toediening + de duur van de wachttijden (uitgedrukt in dagen).</p>	<p>Deel 2, punt 1.</p> <p>Deel 2, punt 1.1.</p> <p>Deel 2, punt 1.2.</p>
4.	de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen	<p>•Wat dient gemeld te worden?</p> <p>1. De bij het productielot (= lot varkens dat aangeboden wordt aan het slachthuis) vastgestelde ziekte tekens en aandoeningen. Bijvoorbeeld:</p> <ul style="list-style-type: none"> - algemene ziekte tekens (sufheid, vermagering, geen eetlust, groeivertraging, ...) - ademhalingsstoornissen (versnelde ademhaling, hoesten bij meerdere dieren, ...) - bewegingsstoornissen (manken, opgezette gewrichten, ...) - huidletsels (abscessen, vlekken, verwondingen vooral aan staart en oren, ligwonden, krabben, haaruitval, korsten, ...) - spijsverteringsstoornissen (diarree, braken, ...) 	Deel 2, punt 2.

		<ul style="list-style-type: none"> - vruchtbaarheidsstoornissen (abortus, foetus mummificatie, geboorte van zwakke biggen, doodgeboorte, terugkeerders, witvuilers, ...) - zenuwstoornissen (fietsbewegingen, verlammingen, evenwichtsstoornissen, ...) - sterfte. <p>2. Indien gekend: vermelding van diagnoses en/of ziekteverwekkers (bv. gekend op basis van de analyses uitgevoerd in het kader van de zoönotische monitoring).</p> <p>•Wanneer dienen ziekte-en sterfgevallen gemeld te worden? Ziektetekenen en sterfgevallen dienen enkel te worden gemeld bij overschrijding van de volgende drempelwaarden:</p> <p>1. voor ziektetekenen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de ziektegevallen die een groepsbehandeling op lotniveau (= behandeling van de hele groep dieren die naar het slachthuis wordt gestuurd) hebben vereist, of - de ziektegevallen die een individuele behandeling hebben vereist bij meer dan 20 % van de dieren van het productielot dat naar het slachthuis wordt gestuurd. <p><u>NB:</u> hierbij worden onder “behandelingen” de preventieve en curatieve behandelingen bedoeld, en niet de vaccinaties.</p> <p>In geval laboratoriumonderzoeken werden uitgevoerd, wat in de 2 bovenstaande gevallen aan te raden is, dienen de conclusies van deze laboratoriumonderzoeken (diagnose) eveneens aan het slachthuis te worden gemeld.</p> <p>2. voor sterfgevallen: als het sterfte% voor het hele bedrijf meer dan 5% bedraagt gedurende de volledige mestperiode. Het sterfte% dient bepaald te worden:</p> <ul style="list-style-type: none"> - voor gesloten bedrijven: voor alle vleesvarkens (mesteenheden) van het bedrijf, gedurende de hele mestperiode - voor andere soorten bedrijven: voor het productielot dat aan het slachthuis wordt geleverd (het aantal opgezette vleesvarkens min het aantal aan het slachthuis geleverde vleesvarkens), gedurende de hele mestperiode. <p>Indien het sterfte% > 5% wordt aangeraden om laboratoriumanalyses uit te voeren zodat de oorzaak van het probleem kan gevonden worden. In dat geval dienen de conclusies van deze laboratoriumonderzoeken (diagnose) eveneens aan het slachthuis te worden gemeld.</p> <p>•Over welke periode dient deze informatie te handelen? Voor vleesvarkens: de hele mestperiode. Voor fokdieren (zeugen en beren): de laatste 4 maanden voor het slachten.</p>	
5.	indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van de analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten die de veiligheid van vlees in het gedrang brengen,	<p>•Wat dient gemeld te worden? De conclusies van laboratoriumonderzoeken (bv. uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) naar pathogenen, chemische stoffen en contaminanten (bv. dioxine).</p> <p>Hieronder volgt een niet limitatieve lijst van pathogenen die overdraagbaar zijn naar de mens:</p> <ul style="list-style-type: none"> - <i>Trichinella spiralis</i> 	Deel 2, punt 3.

	<p>genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoönoses en residuen worden genomen</p>	<ul style="list-style-type: none"> - <i>Campylobacter spp</i> - <i>Salmonella enterica</i> (pathogene types) - <i>Yersinia enterocolitica</i> (pathogene serotypes) - <i>Mycobacterium avium subsp. hominissuis</i> - <i>Mycobacterium tuberculosis</i> - <i>Mycobacterium bovis</i> - <i>Brucella suis</i> (vooral biotype 1) - <i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> (vlekziekte) - <i>Leptospira serotypes</i> - <i>methicilline resistente Staphylococcus aureus</i> (MRSA) - <i>Streptococcus suis</i> (pathogene types). <p><u>NB:</u> in het kader van de melding van voedselketeninformatie aan het slachthuis, is het niet verplicht al de hierboven vermelde pathogenen te laten opsporen. In geval testen werden uitgevoerd, dienen de conclusies wel aan het slachthuis te worden meegedeeld.</p>	
6.	<p>de relevante verslagen van slachthuizen over de resultaten van eerdere ante mortem- en post mortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf van herkomst, met name verslagen van de officiële dierenarts</p>	<p>• Wat dient gemeld te worden? Niets.</p> <p>Indien bij de keuring een voor de gezondheid van mens of dier schadelijke ziekte of aandoening en/of inbreuken op het dierenwelzijn worden vastgesteld, moet de officiële dierenarts de slachthuisexploitant daarover inlichten. Als het signaleerde probleem zijn oorsprong vindt in de varkenshouderij informeert de officiële dierenarts tevens de dierenarts van en de verantwoordelijke van de varkenshouderij.</p> <p>Deze terugkoppeling van de keuringsresultaten zal gebeuren via Beltrace. Meteen zullen de slachthuizen de keuringsresultaten van eerder geslachte loten ook langs die weg kunnen raadplegen.</p>	/
7.	<p>de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen</p>	<p>• Wat dient gemeld te worden?</p> <p>1. De opzetdatum van de vleesvarkens die naar het slachthuis worden verzonden. Verplicht: voor open bedrijven. Indien mogelijk: voor gesloten bedrijven.</p> <p>2. Het type varkens dat ter slachting wordt aangeboden (mestvarkens/fokvarkens), of deze dieren al of niet toegang hadden tot buitenbeloop en of ze werden gehouden onder gecontroleerde huisvestingsomstandigheden.</p> <p>Als gevolg van het feit dat België de status “gebied met verwaarloosbaar <i>Trichinella</i>-risico bij gedomesticeerde varkens” heeft verkregen, kan vanaf 1 juni 2011 voor sommige karkassen bij de post mortemkeuring in het slachthuis worden afgeweken van het systematisch testen voor de opsporing van trichinen. Het gaat om de karkassen van vleesvarkens die zijn gehouden onder gecontroleerde huisvestingsomstandigheden in geïntegreerde productiesystemen. Deze versoepeling van de keuring geldt niet voor fokvarkens en varkens met buitenuitloop. Opdat de testvrijstelling zou kunnen worden toegepast, dienen de varkenshouders de bovenvermelde gegevens te verstrekken aan de slachthuisexploitanten, Zie ook de omzendbrief van 19.05.2011 (PCCB/S2/665052)</p>	Deel 2, inleidende informatie.

		betreffende de mogelijkheid tot het niet uitvoeren van trichinenonderzoek bij de keuring van vleesvarkens ingevolge de officiële erkenning van België als « gebied met verwaarloosbaar <i>Trichinella</i> -risico bij gedomesticeerde varkens », alsook de bijhorende FAQ.	
8.	naam en adres van de dierenarts die normaliter het bedrijf van herkomst diensten verleent	<p>•Wat dient gemeld te worden?</p> <p>Verplicht: naam, adres en telefoonnummer van de bedrijfsdierenarts.</p> <p>Indien mogelijk: e-mail (of faxnummer) van de bedrijfsdierenarts.</p>	Deel 1, punt 2.
9.	/	<p>1. De contactgegevens van de varkenshouderij: Verplicht:</p> <ul style="list-style-type: none"> - naam en telefoonnummer van de verantwoordelijke - adres van het beslag - beslagnummer. <p>Indien mogelijk: e-mail (of faxnummer) van de verantwoordelijke.</p> <p>2. Het aantal varkens dat naar het slachthuis wordt verzonden en het kloppnummer.</p> <p>3. De geplande datum waarop de varkens naar het slachthuis zullen worden gestuurd.</p> <p>4. Export derde landen. De namen van de derde landen waarvoor de varkens voldoen aan de certificatievoorwaarden. Voor de certificatievoorwaarden: zie: /www.favv-afsca.fgov.be/exportderdelanden. De verschillende oorsprongsattesten die werden gebruikt (oa. voor Japan, Zuid-Korea, Zuid-Afrika), zijn hierdoor weggevallen.</p>	<p>Deel 1, punt 2.</p> <p>Deel 2, inleidende informatie.</p> <p>Deel 2, inleidende informatie.</p> <p>Deel 2, punt 4.</p>