

## **Bijlage 1 : door de houder van lagomorfen (konijnen) minimaal te verstrekken informatie**

Alleen de eerste 2 delen van de VKI moeten door de houder van de dieren ingevuld worden, namelijk:

- Informatie over producent en dierenarts
- Informatie over het lot lagomorfen

	<b>Algemene en logistieke gegevens</b>	<b>Minimale gegevens</b>	<b>Verwijzing naar het model-formulier</b>
1.	De gegevens van de konijnenhouderij:	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b> Vul de naam van de verantwoordelijke van de dieren in. Indien de verantwoordelijke niet de eigenaar is, geeft u de naam van de eigenaar op. Dit kan een onderneming zijn, maar even goed de naam van een fysieke persoon. Het telefoon- of GSM-nummer en e-mailadres (indien beschikbaar) van de verantwoordelijke van het beslag. Geef het adres van de konijnenhouderij op (verplicht).</li> </ul>	Deel 1
2.	Kenmerken en traceerbaarheidsgegevens van het lot konijnen (lagomorfen).	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b>  Vul de specifieke gegevens in van het te slachten lot: geef een identificatie van het lot om de traceerbaarheid te garanderen tussen de naar het slachthuis verstuurd konijnen en de epidemiologische eenheid van herkomst. Dit kan de identificatie van het gebouw van vetmesting zijn, of een lotnummer uit het bedrijfsregister.</li> </ul>	Deel 2.1
3.	Het aantal dieren dat naar het slachthuis zal worden gestuurd.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b> Aantal naar het slachthuis te verzenden dieren.</li> </ul>	Deel 2.1
	<b>Door de verordening (EG) nr. 853/2004 vereiste gegevens.</b>	<b>Minimale gegevens</b>	
4.	Naam en adres van de dierenarts die normaliter de dieren van het bedrijf van herkomst verzorgt	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b> Geef de naam, het adres, de GSM-nummer en e-mailadres van de dierenarts die gewoonlijk de dieren op het herkomstbedrijf behandelt.</li> </ul>	Deel 1
5.	De gezondheidsstatus van de dieren	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b> Zie punt 9.</li> </ul>	/
6.	De status van het bedrijf van herkomst of van de regio waar het zich bevindt wat de gezondheidsstatus van de dieren betreft	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b> Niets.</li> </ul>	/
7.	De productiegegevens, wanneer die afwijkend zijn en eventuele ziekten aan het licht kunnen brengen	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b> Noteer alle ziekten of symptomen die zich gedurende de laatste 8 weken hebben voorgedaan, zelfs indien u geen geneesmiddelen of gemedicineerde diervoeders heeft toegediend (of heeft laten toedienen). Geef het sterftepercentage van het lot op; elk sterftecijfer van &gt;15% gedurende de afmestperiode moet gemeld worden.</li> </ul>	2.2
8.	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.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b> Vermelding van de naam van: <ul style="list-style-type: none"> <li>- <u>alle</u> voederadditieven met een verplichte wachttijd (met name mengvoeder met coccidiostatica);</li> <li>- <u>alle</u> toegediende geneesmiddelen, inclusief die toegediend via het verstrekte voeder ;</li> </ul> </li> <li>+ de start- en einddatum van toediening + de duur van</li> </ul>	2.3 2.4

		<p>de wachttijden (uitgedrukt in dagen).</p> <p>In de rubriek informatie over voeder : De lijn « voederfirma » is facultatief. Indien u geen voeder gebruikt dat additieven (coccidiostatica) bevat, omcirkel « Niet van toepassing » . Indien u wel voeders met coccidiostatica gebruikt heeft, preciezer dan de naam van het gebruikte coccidiostaticum, duid de wachtermijn van het middel aan (in dagen) en de begin- en einddatum van de toediening ervan. U moet alle voeders met coccidiostatica vermelden die één of meerdere keren in de loop van de laatste 30 dagen toegediend werden.</p> <p>In de rubriek informatie over behandelingen : Indien geen geneesmiddelen of gemedicineerde voeders zijn gebruikt in de loop van de laatste 30 dagen, omcirkel « Niet van toepassing ». Indien dergelijk gebruik heeft plaatsgevonden, vermeld dan alle gevraagde gegevens vermelden.</p> <p>• <b>Op welke periode moet die informatie betrekking hebben ?</b> 30 dagen voor het slachten.</p>	
9.	De aanwezigheid van ziekten op het bedrijf, op het moment van laden en in een periode voor het slachten, die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen	<p>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b> 1. De gedurende de relevante periode bij de te verzenden dieren vastgestelde ziekte-tekens en aandoeningen. Bijvoorbeeld: - algemene ziekte-tekens (uitputting, vermagering, gebrek aan eetlust, groeivertraging, daling van de dagelijkse gewichtsaanzet ); - sterfte met of zonder klinische tekenen (plotse dood); - ademhalingsstoornissen (hoesten, neusloop,...); - zenuwstoornissen (draaihals, evenwichtsstoornissen); - huidaandoeningen (zichtbare onderhuidse abcessen, epidermitis, dermatitis, haaruitval, ronde kale plekken...); - spijsverteringsstoornissen: diarree,, trommelzucht,...; - uro-genitale aandoeningen in fokbedrijven (abortus, baarmoederontsteking, vroegtijdige onvruchtbaarheid van voedsters...).</p> <p>2. Indien bekend : diagnoses en/of ziekteverwekkers melden (bijvoorbeeld bekend op basis van in het kader van zoönosemonitoring uitgevoerde onderzoeken).</p> <p>• <b>Wanneer moeten ziekte- en sterfgevallen worden gemeld ?</b> Wat de ziekte-tekens andere dan de sterfte betreft, moet men het advies vragen van de dierenarts. Op grond van zijn beroepskennis en omdat hij in voorkomend geval op de hoogte is van de voorgeschiedenis van het bedrijf, kan hij een wetenschappelijk onderbouwd advies uitbrengen over het al dan niet noodzakelijk zijn van het vermelden van die ziekte-tekens.</p> <p>• <b>Op welke periode moet de informatie betrekking hebben ?</b> 8 weken voor het slachten (is dus ruimer dan de 30</p>	2.2

		<p>dagen voor wat de geneesmiddelen en additieven betreft).</p> <p>Merk op: de verantwoordelijke van de dieren kan onder alle omstandigheden beslissen om de dieren niet naar het slachthuis te sturen als ze op dat ogenblik ziek zijn!</p>	
10.	<p>Indien relevant voor de bescherming van de volksgezondheid, de resultaten van alle analyses van de bij de dieren genomen monsters of van andere voor het diagnosticeren van ziekten of pathogenen, bij aanvoer en in een periode voor het slachten, die de veiligheid van het vlees in het gedrang brengen, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoonoses en residuen worden genomen</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b> De conclusies van <u>laboratoriumonderzoeken</u> (die bijvoorbeeld zijn uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) voor het opsporen van pathogenen, chemische stoffen en verontreinigingen (bijvoorbeeld dioxine, cadmium). De dierenarts kan een wetenschappelijk onderbouwd advies geven over het al dan niet noodzakelijk zijn van het vermelden van resultaten van onderzoeken.</li> <li>• <b>Welke pathogenen zijn relevant ?</b> U vindt hierna een niet-beperkende lijst van op de mens overdraagbare pathogenen :  <i>Yersinia enterocolitica</i> (op voorwaarde dat de stam geïdentificeerd is als niet pathogeen, is geen melding vereist. Als de stam daarentegen werd geïdentificeerd als pathogeen, moet ze op de VKI worden vermeld;) <i>E. coli</i> EHEC, bijvoorbeeld <i>E. coli</i> O 153; <i>Rotavirus</i>...; <i>Listeria monocytogenes</i>; <i>Pasteurella multocida</i>...</li> </ul> <p><u>NB</u>: het is in het kader van de melding aan het slachthuis van informatie over de veiligheid van de voedselketen niet nodig om alle hierboven vermelde pathogenen op te sporen. Gekende testresultaten moeten echter wel aan het slachthuis worden meegedeeld.</p>	2.5
11.	<p>De relevante verslagen van slachthuizen over de resultaten van eerdere antemortem- en postmortemkeuringen van dieren van hetzelfde bedrijf, met inbegrip van verslagen van de officiële dierenarts in het bijzonder.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Wat moet worden gemeld ?</b> Niets voor wat betreft rapporten uit Belgische slachthuizen en voor zover de nieuwe slachtingen eveneens in een Belgisch slachthuis gebeuren aangezien de terugkoppeling van de keuringsresultaten via Beltrace gebeurt. De slachthuizen kunnen langs die weg ook de resultaten inkijken van de keuringen van eerder in België geslachte konijnen van hetzelfde bedrijf.</li> </ul> <p>Alle beschikbare informatie over keuringen van eigen lagomorfen die het voorbije jaar in een ander land zijn geslacht.</p>	/
<p>In het vak "bijzondere vermeldingen bij deel 1 / deel 2", vul bijkomende informatie in die u nuttig vindt voor het slachthuis en/of de officiële dierenarts.</p>			
<p><b>OPGELET:</b> Indien in de periode van de geldigheidsduur van 7 dagen van de VKI nieuwe behandelingen of analyses worden uitgevoerd en/of ziekten of abnormale productiecijfers worden vastgesteld, moet een nieuw VKI opgesteld en overgemaakt worden aan het slachthuis.</p>			