

**Bijlage 1: door de houder van runderen (>12 maanden) minimaal te verstrekken informatie**

Verordening (EG) 853/2004.	Minimale gegevens.	Verwijzing naar het modelformulier (cfr. bijlage 3).
1. de status van het bedrijf van herkomst of de regionale gezondheidsstatus van de dieren	<p>• <b>Wat dient gemeld te worden?</b> Niets.</p> <p>De statuten m.b.t. brucellose, tuberculose, leucose en IBR 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>• <b>Wat dient gemeld te worden?</b> Vermelding van de namen van:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <u>alle</u> toegediende geneesmiddelen, en</li><li>- <u>alle</u> voederadditieven met een verplichte wachttijd (met name de gemedicineerde diervoeders)</li></ul> <p>+ de data of periodes van toediening + de duur van de wachttijden (uitgedrukt in dagen).</p> <p>• <b>Over welke periode dienen de gegevens te handelen?</b> De periode van 28 dagen voor de slachting. Indien geneesmiddelen werden toegediend met een wachttijd die langer is dan 28 dagen bedraagt de duur van de meldingsperiode in dit geval: de wachttijd van het geneesmiddel + 14 dagen.</p>	Deel 2.2.1.

4.	de aanwezigheid van ziekten die de veiligheid van het vlees in het gedrang kunnen brengen	<p><b>• Wat dient gemeld te worden?</b></p> <p>1. De bij de ter slachting aangeboden dieren vastgestelde ziekte tekens en aandoeningen. Bijvoorbeeld:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- algemene ziekte tekens (uitputting, verma gering, geen eetlust, groei achterstand, ...)</li> <li>- zenuwstoornissen (verlammingen, evenwichts stoornissen, overgevoeligheid, gedragsafwijkingen, ...)</li> <li>- ademhalingsstoornissen (versnelde ademha ling, neusvloeï, hoesten bij meerdere dieren, ...)</li> <li>- bewegingsstoornissen (kreupelheid, gezwollen gewrichten, ...)</li> <li>- huidletsels (abcessen, wonden, haaruitval, ...)</li> <li>- spijsverteringsstoornissen (diarree, ...)</li> <li>- abortus bij meerdere dieren of verhoging van het aantal abortusgevallen</li> <li>- uierontsteking</li> <li>- productieverlies (afname dagelijkse gewichts aanzet, melkproductiedaling, ...)</li> <li>- sterfte op het bedrijf.</li> </ul> <p>2. Indien gekend: vermelding van diagnoses en/of ziekteverwekkers (bv. gekend op basis van de analyses uitgevoerd in het kader van een zoönotische monitoring). Zie ook punt 4. hieronder over dit onderwerp.</p> <p><b>• Wanneer dienen ziekte-en sterfgevallen gemeld te worden?</b></p> <p>1. Voor wat betreft zenuwsymptomen, dient elk geval te worden gemeld. Het gaat dan niet alleen om de dieren die effectief naar het slachthuis worden gestuurd, maar om alle dieren die aanwezig zijn op de veehouderij.</p> <p>2. Voor wat betreft de andere ziekte tekens en sterfgevallen dient het advies ingewonnen te worden van de dierenarts die belast is met de epidemiologische bewaking. Deze kan in het raam van deze bewaking en omwille van zijn kennis over de historiek van het bedrijf, een richtinggevend advies uitbrengen over de noodzaak om al of niet melding te maken van de ziekte/sterfgevallen.</p> <p><b>• Over welke periode dient deze informatie te handelen?</b> De periode van 4 maanden vóór de slachting. <b>Opgelet : het is verboden dieren in het slachthuis binnen te brengen die ziektesymptomen vertonen of waarvan men vermoedt dat ze ziek zijn.</b></p>	Deel 2.2.2.
----	-------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------

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, genomen monsters, met inbegrip van monsters die in het kader van de bewaking en de bestrijding van zoönoses en residuen worden genomen	<p><b>• Wat dient gemeld te worden?</b></p> <p>De conclusies van <u>laboratoriumonderzoeken</u> (bv. uitgevoerd in het kader van monitoringprogramma's of diergeneeskundige onderzoeken) naar ziekteverwekkers, chemische stoffen en contaminanten (bv. dioxine, cadmium). De bedrijfsdierenarts kan een richtinggevend advies geven over de noodzaak om al of niet melding te maken over analyseresultaten.</p> <p><b>• Welke ziekteverwekkers zijn relevant?</b></p> <p>Hieronder volgt een niet limitatieve lijst van ziekteverwekkers die overdraagbaar zijn naar de mens:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- bacteriën: <i>Mycobacterium bovis</i> (tuberculose), <i>Brucella spp.</i>, <i>Salmonella spp.</i>, zoönotische <i>Escherichia coli</i> (bv. <i>E. coli</i> O17:H7), <i>Yersinia enterocolitica</i>, <i>Yersinia pseudotuberculosis</i>, <i>Campylobacter spp.</i>, <i>Coxiella burnetii</i>, <i>Listeria monocytogenes</i>, <i>Bacillus anthracis</i>, toxinen van <i>Clostridium botulinum</i>, <i>Staphylococcus aureus</i> (inbegrepen MRSA), <i>Clostridium perfringens</i> drager van het gen cpe, <i>Chlamydia</i></li> <li>- parasieten: <i>Taenia saginata</i> (lintworm), <i>Toxoplasma gondii</i>, <i>Sarcocystis bovi-hominis</i>, <i>Cryptosporidium parvum</i>, <i>Giardia intestinalis</i></li> <li>- niet-conventionele overdraagbare agentia: BSE.</li> </ul> <p><u>NB:</u>in het kader van de melding van voedselketen informatie aan het slachthuis, is het niet verplicht al de hierboven vermelde ziekteverwekkers te laten opsporen. In geval testen werden uitgevoerd, dienen de conclusies wel aan het slachthuis te worden meegedeeld.</p>	Deel 2.2.3.
6.	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><b>•Wat dient gemeld te worden?</b></p> <p>Niets.</p> <p>De 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> <p>Uitzondering : indien dieren afkomstig uit hetzelfde bedrijf geslacht werden in een andere Lidstaat van de EU en u beschikt over relevante informatie met betrekking tot de antemortem- en postmortemkeuring van deze dieren, dan moet u deze informatie invullen in het vak "BIJZONDERE VERMELDINGEN BIJ DEEL 1 / DEEL 2".</p>	/
7.	de productiegegevens, wanneer die ziekten aan het licht kunnen brengen	<p><b>•Wat dient gemeld te worden?</b></p> <p>Niets.</p>	/

