

**Koninklijk besluit houdende bijzondere bepalingen inzake het verwerven, het in depot houden, het voorschrijven, het verschaffen en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de dierenarts en inzake het bezit en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de verantwoordelijke voor de dieren.**  
**23.05.2000 (B.S. 28.07.2000)**

**HOOFDSTUK I - Algemene bepalingen**

**Art. 1.** Voor de toepassing van dit besluit verstaat men onder:

- verantwoordelijke: de eigenaar of de houder bedoeld in artikel 1, 3°, van de wet van 28 augustus 1991 op de uitoefening van de diergeneeskunde;
- geneesmiddelen: de geneesmiddelen zoals bedoeld in artikel 1 van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen;
- apotheker: iedere persoon die de vergunning bezit de farmacie te beoefenen en die werkelijk een voor het publiek toegankelijke officina beheert.
- geneesmiddelendepot of depot: een ruimte waarin zich alle geneesmiddelen bevinden waarover een dierenarts kan beschikken om dieren te behandelen;
- primaire verpakking: het recipiënt of enige andere verpakkingsvorm die rechtstreeks met het geneesmiddel in aanraking komt, overeenkomstig artikel 1, § 3, 8°, van het koninklijk besluit van 3 juli 1969 betreffende de registratie van geneesmiddelen;
- geneesmiddelen verschaffen en toedienen: geneesmiddelen afleveren met het oog op hun toediening, hetzij door de dierenarts, hetzij door de verantwoordelijke;
- productieronde-document: document dat de toediening en de berekening van de nodige hoeveelheden van elk van de erin opgenomen geneesmiddelen verantwoordt en dit per productieronde;
- dierenarts belast met de bedrijfsbegeleiding: de dierenarts die een geschreven overeenkomst voor diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding afsluit met een verantwoordelijke overeenkomstig artikel 1, 2°, van het koninklijk besluit van 10 april 2002 houdende bepalingen betreffende de diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding.) <KB 19.12.2002>

**Art. 2.** Dit besluit is niet van toepassing op de gemedicineerde voormengsels en de gemedicineerde diervoeders als bedoeld in de wet van 21 juni 1983 betreffende de gemedicineerde diervoeders, met uitzondering van hetgeen ter zake bepaald is in artikel 18 van dit besluit.

**HOOFDSTUK II - Het verwerven, het in depot houden, het verschaffen en het toedienen van geneesmiddelen door de dierenarts**

**Art. 3.** (§ 1. De dierenarts die geneesmiddelen houdt, moet ze betrekken bij een apotheker.

§ 2. Elk depot wordt door een dierenarts-depouthouder beheerd. De dierenarts-depouthouder moet een natuurlijke persoon zijn.

De dierenarts-depouthouder is verantwoordelijk voor het naleven van de verplichtingen die voortvloeien uit de wet- en regelgevingen betreffende de bevoorrading en de inhoud van het depot, evenals, in voorkomend geval, betreffende de geneesmiddelen die hij toedient of verschaft.

De dierenarts-depouthouder beschikt slechts over één depot dat ondeelbaar is en zich bevindt op het adres dat betekend is per aangetekend schrijven aan de provinciale geneeskundige commissie en aan de Gewestelijke Raad van de Orde der dierenartsen bevoegd voor het gebied waar het depot gevestigd is.

§ 3. De provinciale geneeskundige commissie kent een identificatienummer toe aan elk depot. Dit nummer wordt door de dierenarts depothouder meegedeeld aan de Gewestelijke Raad van de Orde der dierenartsen.

§ 4. De bestelling van geneesmiddelen geschiedt bij middel van een door de dierenarts-depouthouder ondertekende en gedagtekende bestelbon die in twee exemplaren is opgesteld.

De bestelbon is een document waarop volgende gegevens voorgedrukt staan:

1° de naam en voornaam van de dierenarts-depouthouder en het adres van het depot;

2° een volgnummer achtereenvolgens samengesteld uit het identificatienummer van het depot en een volgnummer. Het volgnummer is voorafgegaan door de twee laatste cijfers van het jaar waarin het document wordt gedrukt.

§ 5. Alle geneesmiddelen die zich in het depot van de dierenarts bevinden, moeten verantwoord worden door een bestelbon waarvan de uitvoering door de apotheker tegengetekend en gedagtekend wordt.

De bestelbons kunnen vervangen worden door een elektronisch systeem dat dezelfde gegevens bevat en waarvan het aflezen eenvoudig en onmiddellijk kan gebeuren.) <KB 19.12.2002>

**Art. 3bis.** § 1. In het geval dat meerdere samenwerkende dierenartsen zich bevoorraden uit eenzelfde depot, houdt de dierenarts- dephouder een lijst bij van elke dierenarts die zich bevoorradt uit dit depot met vermelding van volgende gegevens : naam, voornaam, domicilië-adres en inschrijvingsnummer bij de Orde der Dierenartsen.

§ 2. In dit geval, is iedere dierenarts verantwoordelijk voor het naleven van de verplichtingen die voortvloeien uit de wet- en regelgevingen betreffende de geneesmiddelen die hij toedient of verschaft, inzonderheid op artikelen 5 tot 10 van huidig besluit.

§ 3. De dierenarts dephouder deelt deze lijst per aangetekend schrijven mee aan de provinciale geneeskundige commissie en aan de Gewestelijke Raad van de Orde der Dierenartsen bevoegd voor het gebied waar het depot gevestigd is, binnen dertig werkdagen vanaf het in werking treden van het huidig besluit.

**Art. 3ter.** De dierenarts-dephouder is verplicht om elke wijziging betreffende het houden van het depot, evenals, in voorkomend geval, elke wijziging van de lijst voorzien in artikel 3bis van het huidig besluit, per aangetekend schrijven en binnen vijftien werkdagen aan de provinciale geneeskundige commissie en aan de Gewestelijke Raad van de Orde der Dierenartsen bevoegd voor het gebied waar het depot gevestigd is, te melden.

**Art. 3quater.** Elke verschaffing van geneesmiddelen, hetzij tegen betaling, hetzij kosteloos, vanuit een depot naar een ander depot is verboden.<KB 19.12.2002>

**Art. 4.** De dierenarts-dephouder bewaart de exemplaren van de bestelbons, afgegeven door de apotheker, klasseert ze naar tijdsorde en bewaart ze gedurende 10 jaar te rekenen vanaf de datum van hun uitvoering. <KB 19.12.2002>

**Art. 5.** De dierenarts-dephouder houdt een register bij waarin hij dagelijks, leesbaar, juist en volledig voor ieder verwerven van geneesmiddelen, de volgende inlichtingen inschrijft of laat inschrijven:

1° de datum;

2° de nauwkeurige identificatie van het geneesmiddel;

3° het lotnummer van de fabricatie;

4° de ontvangen hoeveelheid;

5° de naam en het adres van de leverancier.

(Elke dierenarts houdt een register bij) waarin hij dagelijks leesbaar juist en volledig voor iedere verschaffing of toediening van geneesmiddelen de volgende inlichtingen inschrijft of laat inschrijven:

1° de datum;

2° de nauwkeurige identificatie van het geneesmiddel;

3° het lotnummer van de fabricatie;

4° de verschaft of toegediende hoeveelheid;

5° het nummer van het document bedoeld in artikel 6.

Elk van deze registers kan vervangen worden door een ander systeem dat dezelfde gegevens bevat en waarvan het aflezen eenvoudig is en onmiddellijk kan gebeuren. <KB 19.12.2002>

**Art. 6.** De dierenarts die een geneesmiddel, bedoeld in het artikel 5, zelf toedient of verschaft aan een verantwoordelijke, moet een document opstellen dat voldoet aan de bepalingen van de artikelen 7 tot 9 van dit besluit, ter verantwoording van de uitgaande geneesmiddelen die in het register, bedoeld in het artikel 5, tweede lid voorkomen.

Dit document, het toedienings- en verschaffingsdocument genoemd, wordt opgemaakt op het ogenblik van de toediening of van de verschaffing van het geneesmiddel.

**Art. 7.** De dierenarts gebruikt een door een onvervalsbaar vignet gevalideerd document met daarop volgende gegevens:

1° de naam, de voornaam van de dierenarts en het adres van het depot;

2° een volgnummer, samengesteld uit:

- het cijfer 0 voor de dierenarts die onder de rechtsmacht valt van de Raad der Orde die het Nederlands als voertaal heeft en het cijfer 1 voor de dierenarts die onder de rechtsmacht valt van de Raad der Orde die het Frans als voertaal heeft;

- het inschrijvingsnummer bij de Orde der Dierenartsen;

- een doorlopende nummering bestaande uit zes cijfers.<KB 19.12.2002>

**Art. 8.** De dierenarts vermeldt op het document volgende inlichtingen:

1° De datum van het opmaken van het document;

2° De naam en adres van de verantwoordelijke en, in voorkomend geval, het adres van het beslag waar het dier of de groep dieren gehouden worden waarvoor de geneesmiddelen bestemd zijn;

3° De identificatie van het dier of, in voorkomend geval, van de groep en het aantal dieren waarvoor de geneesmiddelen bestemd zijn;

4° De behandelde aandoening of aandoeningen;

5° De precieze benaming van ieder geneesmiddel met het lotnummer van de fabricatie, alsook de verschaft of toegediende hoeveelheid;

6° De aanwijzingen voor het gebruik van ieder geneesmiddel met vermelding van de posologie, de duur van de behandeling en, in voorkomend geval, de wachttijd of de wachttijden die moeten in acht genomen worden alvorens de producten van het behandelde dier of in voorkomend geval, de groep dieren voor consumptie mogen geleverd worden;

7° De handtekening van de dierenarts.

De verantwoordelijke van het dier of de dieren tekent het document voor ontvangst.

**Art. 9.** Het document wordt in twee exemplaren opgesteld:

1° het ene is bestemd voor de verantwoordelijke voor de dieren,

2° het andere wordt door de dierenarts bewaard op het depotadres.

Elk exemplaar wordt gevalideerd door een vignet met daarop hetzelfde nummer. <KB 19.12.2002>

**Art. 9bis.** § 1. Voor wat betreft de toediening en verschaffing van geneesmiddelen aan niet-voedselproducerende dieren, zijn de verplichtingen voorzien in het laatste lid van artikel 8 van huidig besluit en punt 1° van artikel 9 van hetzelfde besluit facultatief.

§ 2. In het geval dat het exemplaar bestemd voor de verantwoordelijke krachtens voorgaande paragraaf niet aan hem overhandigd wordt, moet het door de dierenarts te archiveren exemplaar onmiddellijk opgemaakt en gevalideerd worden door middel van de twee vignetten die hetzelfde nummer dragen. <KB 19.12.2002>

**Art. 10.** Wanneer de dierenarts rechtstreeks geneesmiddelen verschaft voor toediening door de verantwoordelijke aan zijn dieren, vermeldt hij zijn identiteit en het volgnummer van het document van toediening en verschaffing op de primaire verpakking van ieder geneesmiddel.

**Art. 11.** Ten minste éénmaal per jaar houdt de dierenarts dephouder een gedetailleerde controle waarbij de registers van de inkomende en uitgaande geneesmiddelen worden vergeleken met de voorraden, verschillen moeten worden gesignaleerd in een verslag. Deze gegevens worden voor inspectie ter beschikking gehouden van de overheidsagenten bedoeld in artikel 34 van de voornoemde wet van 28 augustus 1991 en dit gedurende een periode van tenminste vijf jaar. <KB 19.12.2002>

**Art. 12.** De bepalingen van artikel 5, tweede lid, 5°, en van artikelen 6 tot en met 9, alsook de verplichting om het volgnummer van het toedienings- en verschaffingsdocument te vermelden op de primaire verpakking van elk geneesmiddel zoals bedoeld in artikel 10, zijn niet van toepassing voor de geneesmiddelen die niet aan het geneeskundig voorschrift onderworpen zijn en die uitsluitend geregistreerd zijn voor de niet-voedselproducerende dieren. <KB 19.12.2002>

### HOOFDSTUK III - Het voorschrijven van geneesmiddelen door de dierenarts

**Art. 13.** De dierenarts die één of meerdere geneesmiddelen voorschrijft moet een voorschrift opmaken dat voldoet aan de artikelen 14 tot 17bis van dit besluit. <KB 19.12.2002>

**Art. 14.** De dierenarts gebruikt een document waarop vooraf volgende gegevens gedrukt staan:

1° de naam, voornaam en het adres van de dierenarts;

2° een volgnummer samengesteld uit :

- het cijfer 0 voor de dierenarts die onder de rechtsmacht valt van de Raad der Orde die het Nederlands als voertaal heeft en het cijfer 1 voor de dierenarts die onder de rechtsmacht valt van de Raad der Orde die het Frans als voertaal heeft;

- het inschrijvingsnummer bij de Orde der Dierenartsen;

- een doorlopende nummering bestaande uit zes cijfers. <KB 19.12.2002>

**Art. 15.** De dierenarts vermeldt op het document volgende inlichtingen:

1° de datum van het opmaken van het voorschrift;

2° De naam en adres van de verantwoordelijke en, in voorkomend geval, het adres van het beslag waar het dier of de groep dieren gehouden worden waarvoor de geneesmiddelen bestemd zijn;

3° de identificatie van het dier of, in voorkomend geval, van de groep en het aantal dieren waarvoor de geneesmiddelen worden voorgeschreven;

4° de precieze benaming en de hoeveelheid van ieder geneesmiddel;

5° de behandelde aandoening of aandoeningen;

6° De aanwijzingen voor het gebruik van ieder geneesmiddel met vermelding van de dosering en de posologie, de duur van de behandeling en, in voorkomend geval, de wachttijd of de wachttijden die moeten in acht genomen worden alvorens de producten van het behandelde dier of, in voorkomend geval, van de groep dieren voor consumptie mogen geleverd worden;

7° de geldigheidsduur van het voorschrift;

8° de handtekening van de dierenarts.

**Art. 15bis.** De verplichtingen voor wat betreft het voorschrijven van geneesmiddelen voor niet-voedselproducerende dieren bedoeld in artikel 15, 3° en 5°, zijn facultatief. <KB 19.12.2002>

**Art. 16.** De geldigheidsduur van het voorschrift mag de vijftien dagen niet overschrijden.

**Art. 17.** Het voorgedrukt document wordt minstens in drie luiken met verschillende kleur opgemaakt.

1° Het eerste luik, met witte kleur, is het origineel en is bestemd voor de apotheker die het voorschrift uitvoert.

2° Het tweede luik, met gele kleur, is bestemd voor de verantwoordelijke voor de dieren.

3° Het derde luik, met roze kleur, wordt bewaard door de dierenarts.

De verantwoordelijke overhandigt het eerste en tweede luik aan de apotheker en neemt het door de apotheker ondertekende en gedagtekende tweede luik in ontvangst.

**Art. 17bis.** Voor wat betreft het voorschrijven van geneesmiddelen voor niet-voedselproducerende dieren kan het document voorzien in artikel 17 van het huidig besluit vervangen worden door een voorgedrukt document in twee luiken waarvan het eerste met groene kleur het origineel vormt en bestemd is voor de apotheker die het voorschrift uitvoert en waarvan het tweede met blauwe kleur bewaard wordt door de dierenarts. <KB 19.12.2002>

#### **HOOFDSTUK IV - Het bezit en het toedienen van geneesmiddelen door de verantwoordelijke voor de dieren**

**Art. 18. § 1.** De verantwoordelijke moet op ieder ogenblik, het verwerven, het bezitten en het toedienen van geneesmiddelen, die voorschriftplichtig zijn, kunnen verantwoorden.

Daartoe, bewaart hij gedurende vijf jaar, in chronologische volgorde en doorlopend genummerd, de documenten bedoeld in de hoofdstukken II en III die hem respectievelijk door de dierenarts of de apotheker overhandigd worden.

§ 2. De verantwoordelijke die, in toepassing van artikel 6, § 3, van het koninklijk besluit van 10 april 2000 houdende bepalingen betreffende de diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding, beschikt over een geneesmiddelenvoorraad is verplicht om het gebruik ervan, per diersoort, te verantwoorden.

Dagelijks verantwoordt hij in een register het gebruik van al de geneesmiddelen en de gemedicineerde voeders bij:

- varkens en runderen gedurende de twee laatste maanden voor de slachting;
- pluimvee, konijnen, schapen, geiten, hertachtigen, paarden en vissen gedurende de maand voor de slachting;
- vleeskalveren vanaf de leeftijd van 16 weken;
- pluimvee dat eieren produceert voor de consumptie;
- bijen waarvan de honing bestemd is voor de consumptie.

Dit register bevat de volgende gegevens:

1° de individuele identificatie van het(de) dier(en) of in voorkomend geval de identificatie van het lot dieren;

2° de exacte benaming van het geneesmiddel;

3° de nummer van het voorschrift of van het toedienings- en verschaffingsdocument;

4° de gebruikte hoeveelheden per geneesmiddel;

5° de datum van de behandeling;

6° het aantal gestorven dieren, tenzij deze gegevens beschikbaar zijn in andere registers of in de erkende nationale gegevensbank.

Wekelijks verantwoordt hij in hetzelfde register het gebruik van al de geneesmiddelen en de gemedicineerde voeders toegediend aan de dieren vermeld in paragraaf 2, tweede lid, van dit artikel en buiten de vermelde perioden.

De verantwoordelijke moet een register per diersoort bijhouden.

De verantwoordelijke respecteert de wachttijden vermeld door de dierenarts op het voorschrift en/of het toedienings- en verschaffingsdocument.

De verantwoordelijke kan, met uitzondering van de geneesmiddelen die stoffen met anti-infectieuze, hormonale, anti-hormonale, bèta-adrenergische of productiestimulerende werking bevatten, met behulp van een productieronde-document opgesteld door de dierenarts belast met de bedrijfsbegeleiding het gebruik van de geneesmiddelen en de gemedicineerde voeders en toegediend aan de dieren vermeld in paragraaf 2, tweede lid, van dit artikel en buiten de periode die in voorkomend geval voor zulk dier is bepaald, verantwoorden. In voorkomend geval moet de dierenarts belast met de bedrijfsbegeleiding een document opstellen per diersoort.

Op het einde van elke productieronde en enkel voor de geneesmiddelen opgenomen in het overeenkomstige productieronde-document, moet de verantwoordelijke de totale hoeveelheid van elk geneesmiddel gedurende deze ronde gebruikt, inschrijven in het register vermeld in dit artikel. <KB 19.12.2002>

**Art. 19.** De geneesmiddelen moeten door de verantwoordelijke voor de dieren bewaard worden in hun primaire verpakking, waarop, naargelang het geval, de vermeldingen bedoeld in artikel 10 van dit besluit of, van artikel 4, tweede lid van het koninklijk besluit van 16 maart 1984, houdende bijzondere bepalingen inzake geneesmiddelen, zijn aangebracht.

**Art. 20.** De uitbreiding van de lijst van geneesmiddelen die enkel door de dierenarts mogen toegediend worden in toepassing van artikel 12, § 2, van de wet op de uitoefening van de diergeneeskunde, is als bijlage I bij dit besluit gevoegd;

De lijst van de geneesmiddelen die de verantwoordelijke aan zijn dieren mag toedienen in toepassing van artikel 12, § 3, van de wet op de uitoefening van de diergeneeskunde, is als bijlage II bij dit besluit gevoegd.

De lijst van voorschriftplichtige geneesmiddelen die de verantwoordelijke in zijn voorraad mag hebben in toepassing van artikel 11, § 3, van de wet op de uitoefening van de diergeneeskunde, is als bijlage III bij dit besluit gevoegd.

**Art. 21.** De bepalingen van artikel 18 zijn niet van toepassing op geneesmiddelen die uitsluitend toegediend worden aan niet-voedselproducerende dieren. <KB 19.12.2002>

## HOOFDSTUK V - Slotbepalingen

**Art. 22.** De Minister bevoegd voor Landbouw bepaalt het model en de gebruiksvoorwaarden van de documenten bedoeld in de artikelen 6 en 13 en van het register bedoeld in het artikel 18. Hij kan het model van het register aanpassen in functie van de diersoort en van het bedrijfstype.

In afwijking van de bepalingen van artikelen 6, 13 en 18 van dit besluit kan de Minister een andere wijze toelaten voor de registratie van het verwerven, het verschaffen, het toedienen, het voorschrijven of het bezitten van de geneesmiddelen aan te wenden voor de ziekten zoals bepaald in hoofdstuk III van de dierengezondheidswet van 24 maart 1987.

**Art. 23.** De vignetten, de documenten en de registers bedoeld in de artikelen 7, 13 en 18 worden geleverd door de door de Minister bevoegd voor Landbouw erkende Verbonden voor de bestrijding van dierenziekten bedoeld in het artikel 3 van de bovengenoemde wet van 24 maart 1987, na akkoord van de Veterinaire Diensten van het Ministerie van Landbouw. De bestelbon voor de vignetten bedoeld in artikel 7 en voor de voorschriften bedoeld in artikel 13 van het besluit vermeldt het aantal gevraagde documenten en de toe te kennen volgnummers op dusdanige wijze dat zij rechtstreeks volgen op het laatst reeds toegekende nummer

De Minister die Volksgezondheid onder zijn bevoegdheid heeft, kan de modaliteiten vastleggen waaraan andere systemen moeten voldoen voor het bijhouden van deze documenten en de registers en die dezelfde gegevens bevatten en waarvan het aflezen eenvoudig en onmiddellijk kan gebeuren. <KB 19.12.2002>

**Art. 24.** De registers bedoeld in artikel 5 en 18 en de documenten bedoeld in artikel 6 en 13 worden gedurende een periode van vijf jaar ter beschikking gehouden van de overheidsagenten bedoeld in artikel 34 van de voornoemde wet van 28 augustus 1991.

De productieronde-documenten maken wezenlijk deel uit van de registers bedoeld in artikel 18 en worden gedurende dezelfde periode ter beschikking gehouden van de overheidsagenten.<KB 19.12.2002>

**Art. 25.** De inbreuken op de bepalingen van dit besluit worden opgespoord, vastgesteld en gestraft overeenkomstig de voornoemde wet van 28 augustus 1991.

**Art. 26.** <KB 12.12.2000; Inwerkingtreding: 01.10.2000> Dit besluit treedt in werking op 1 april 2001.

**Art. 27.** Onze Minister van Landbouw en Middenstand en Onze Minister van Consumentenzaken, Volksgezondheid en Leefmilieu zijn, ieder volgens hun bevoegdheid, belast met de uitvoering van dit besluit.

### Wijziging:

Koninklijk besluit van 12.12.2000 (B.S. 10.01.2001)

Koninklijk besluit van 19.12.2002 (B.S. 16.01.2003)

## Bijlage I

Lijst ter aanvulling van de groepen geneesmiddelen die slechts door de dierenarts mogen toegediend worden:

- stoffen met beta-adrenergische werking met uitzondering van die in bijlage II;
- stoffen met productiestimulerende werking bij dieren;
- stoffen uitsluitend geregistreerd voor intraveneuze toediening bij dieren.

## Bijlage II

Lijst van geneesmiddelen die door de verantwoordelijke aan zijn dieren mogen toegediend worden in het kader van een diergeneeskundige bedrijfsbegeleidingsovereenkomst en/of in het kader van een schriftelijk akkoord:

Hormonen en stoffen met hormonale werking en stoffen met ss-adrenergische werking\* oxytocine

\* gonadotropines met FSH en/of LH werking, enkelvoudig of in combinatie

\* gonadorelines (GnRH)

Voor toediening bij paardachtigen

\* bèta-agonisten voor peroraal gebruik: clenbuterol

Voor toediening bij het varken

\* bèta-blokker: carazolol

Geneesmiddelen met actieve substanties opgenomen in bijlage I, II en III van de Verordening 2377/90

\* Prostaglandines met luteolytische werking

\* Niet-steroïdale anti-inflammatoire geneesmiddelen

\* tranquilantia

Immunologische geneesmiddelen in het kader van lopende preventieprogramma's. Evenwel, indien het immunologische geneesmiddelen betreft te gebruiken tegen een ziekte als bedoeld in Hoofdstuk III van de dierengezondheidswet van 24 maart 1987, mogen ze slechts door de verantwoordelijke worden toegediend indien zulks uitdrukkelijk is toegestaan bij het desbetreffende besluit genomen in uitvoering van de bepalingen van het voornoemde hoofdstuk III. <KB 19.12.2002>

## Bijlage III

Lijst van de voorschriftplichtige geneesmiddelen die een verantwoordelijke in zijn bezit mag hebben:

- alle geneesmiddelen genoemd in bijlage II;

- anti-infectieuze geneesmiddelen met uitsluiting van de substanties vermeld in artikel 5 van Verordening 2377/90/EEG van de Raad van 26 juni 1990 houdende een communautaire procedure tot vaststelling van maximumwaarden voor residuen van geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik in levensmiddelen van dierlijke oorsprong en opgesomd in bijlage IV van voornoemde Verordening 2377/90/EEG;- anti-parasitaire middelen (antiprotozoaire middelen, anthelmintica en anti-ectoparasitaire middelen).