

Formulier Voedselketeninformatie slachtrunderen

Vanaf 1 januari 2010 moet de informatie op dit formulier voor aankomst van de runderen bij de slachterij aanwezig zijn! De informatie mag het dier/de dieren vergezellen in de volgende gevallen:

- runderen die worden aangeleverd bij zelfslachtende slaggers (bedrijven die minder dan 10 GVE per week slachten); en
- runderen die via verzamelplaatsen bij de slachterij worden aangeleverd.

Zie voor correct invullen ook Toelichting Formulier Voedselketeninformatie op de volgende pagina.

Gegevens rundveehouder	Gegevens runderen
UBN:	Aantal te leveren runderen:
Naam:	Volledige levensnummers:
Adres:	
Postcode, woonplaats:	Datum levering:
Telefoonnr/mobiel:	

Aspecten voedselketeninformatie	Omcirkel juiste antwoord																				
Informatie over de af te leveren runderen																					
1. Bevinden de runderen zich nog in de wettelijke wachttermijn voor vlees van toegediende diergeneesmiddelen?	Nee/ja *																				
2. Zijn de runderen in de 35 dagen voorafgaande aan de slacht ziek geweest en/of behandeld geweest met diergeneesmiddelen? Zo ja, informatie invullen in onderstaande tabel.	Nee/ja																				
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Levensnummer</th> <th>diagnose en/of reden van behandeling</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>		Levensnummer	diagnose en/of reden van behandeling																		
Levensnummer	diagnose en/of reden van behandeling																				
3. Zijn de runderen behandeld met diergeneesmiddelen waarvan de wachttermijn voor vlees in de 7 dagen voorafgaande aan de slacht is verlopen? Zo, ja informatie invullen in onderstaande tabel.	Nee/ja																				
4. Zijn de runderen de afgelopen 60 dagen behandeld met een uierinjector (droogzetter of mastitisinjector)? Zo, ja informatie invullen in onderstaande tabel.	Nee/ja																				
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Levensnummer</th> <th>REG NL</th> <th>naam diergeneesmiddel</th> <th>Datum laatste behandeling</th> <th>Datum einde wachttermijn voor vlees</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>		Levensnummer	REG NL	naam diergeneesmiddel	Datum laatste behandeling	Datum einde wachttermijn voor vlees															
Levensnummer	REG NL	naam diergeneesmiddel	Datum laatste behandeling	Datum einde wachttermijn voor vlees																	
5. Is er nog andere relevante informatie te melden over de gezondheidsstatus van de af te leveren runderen, b.v. de aanwezigheid van een afgebroken injectienaald of het dragerschap (zonder ziekte) van bepaalde ziekteverwekkers?	Nee/ja *																				
Informatie over het herkomstbedrijf																					
6. Is er relevante informatie te melden over de status (zie toelichting) van het herkomstbedrijf, of de regionale gezondheidsstatus?	Nee/ja *																				
7. Zijn er aanwijzingen dat er ziekten aanwezig zijn die de veiligheid van het vlees in het gedrang zouden kunnen brengen?	Nee/ja *																				
8. Zijn er onderzoeksgegevens beschikbaar die relevant zijn voor de voedselveiligheid?	Nee/ja *																				
9. Is er relevante informatie bekend over eerdere keuringen vóór en na het slachten (slachtkeuringsinformatie) van runderen van hetzelfde bedrijf?	Nee/ja *																				
10. Is er relevante informatie bekend over productiegegevens (bijv. sterfte) die ziekten aan het licht kunnen brengen?	Nee/ja *																				
11. Naam en het adres van de dierenarts/dierenartsenpraktijk, die normaliter diensten verleent aan het bedrijf van herkomst: Naam: Adres: Postcode, woonplaats, tel:																					

* Waar 'ja' wordt geantwoord, moeten de afwijkingen hieronder vermeld worden.

Aldus verklaard te:

.....
(plaats)

.....
(datum)

.....
(naam ondertekenaar)

.....
(handtekening)

Toelichting Formulier Voedselketeninformatie

Vanaf 1 januari 2010 geldt de verplichting op "voedselketeninformatie" te leveren en te ontvangen als runderen worden geslacht; zie bijlage II, sectie III, van Verordening (EG) nr. 853/2004.

De volgende verplichtingen gelden:

- De veehouder moet de voedselketeninformatie (VKI) voor levering van de runderen aan de slachterij ter beschikking stellen.
- De slachterij moet de VKI m.b.t. de te slachten runderen opvragen.
- De slachterij moet de informatie controleren en er actief gebruik van maken.
- De slachterij moet de informatie na beoordeling aan de VWA ter beschikking stellen.

Toelichting aspecten VKI

Informatie over de runderen	
1	Runderen die zich nog in de wachttermijn bevinden, mogen niet voor de slacht worden afgeleverd. LET OP: het gaat hier om de wachttermijnen voor vlees . Die zijn vaak anders dan die voor melk!
2	Vermeld hier welke runderen in de afgelopen 35 dagen ziek zijn geweest of behandeld zijn. Alleen de diagnose en/of reden van behandeling moet genoteerd worden.
3.	Het gaat in deze vraag om alle middelen (inclusief droogzetters met een wachttermijn voor vlees) waarvan de wachttermijn voor vlees in de laatste zeven dagen is verlopen, b.v.: <ul style="list-style-type: none">- een middel met een wachttermijn van 3 dagen dat 6 dagen geleden is toegediend;- een middel met een wachttermijn van 7 dagen dat 10 dagen geleden is toegediend;- een middel met een wachttermijn van 28 dagen dat 33 dagen geleden is gebruikt. LET OP: voor producten met een lange wachttermijn kunnen dit dus behandelingen zijn van méér dan 35 dagen geleden! "Cascademiddelen" hebben een wachttermijn van minimaal 28 dagen. Bij een wachttermijn van 28 dagen moeten ze dus vermeld worden als ze 35 of minder dagen geleden zijn gebruikt. Cascademiddelen zijn: <ul style="list-style-type: none">- middelen die alleen voor andere diersoorten zijn toegelaten;- middelen die voor andere aandoeningen zijn toegelaten; en- middelen met een registratie in een ander EU-land;- magistraal bereide middelen (dit zijn door de dierenarts/apotheek zelf gemaakte middelen).
4.	Deze vraag is van belang omdat de wachttermijn van sommige uierinjectoren niet is afgestemd op mogelijke residuen in de uier. Bij gebruik van die middelen in de laatste 60 dagen voor de slacht, is de uier mogelijk niet geschikt voor menselijke consumptie of voor petfood.
5.	Geef hier aan of er sprake is van een afgebroken injectienaald; geef de plaats van de naald aan. Vermeld hier verder of er andere bijzonderheden te vermelden over de gezondheid van de runderen, b.v. of het rund drager is van een ziekteverwekker zoals het BVD-virus.
Informatie over het herkomstbedrijf	
6.	Gelden er vervoersbeperkingen of andere voorwaarden als gevolg van mogelijke gevaren voor de voedselveiligheid, zoals de aanwezigheid van dioxine of dierziekten?
7.	Als er bij andere runderen op het bedrijf voor de consument gevaarlijke aandoeningen zijn geconstateerd, is dat belangrijke informatie bij het slachten van het dier. Denk hierbij b.v. aan salmonellose (aantoonbare infectie), miltvuur of botulisme.
8.	Zijn er positieve uitslagen beschikbaar die een belang hebben voor de voedselveiligheid? Het gaat b.v. om onderzoeken die zijn uitgevoerd: <ul style="list-style-type: none">- door ketenpartners of op eigen initiatief;- door de dierenarts;- van overheidswege. Niet alle uitslagen zijn van belang voor de voedselveiligheid; vraag bij twijfel na (bij bedrijfsdierenarts of leverancier van uitslag) of dit het geval is.
9.	Als er slachtkeuringsgegevens worden teruggekoppeld, moeten hier die gegevens vermeld worden die van belang zijn voor de volksgezondheid, zoals de aanwezigheid van vinnen (larven van de lintworm) of andere parasitaire aandoeningen of positieve uitslagen van onderzoek naar residuen van antibiotica. Het gaat om gegevens over de afgelopen drie maanden.
10.	De rundveehouder beoordeelt zelf of productiegegevens afwijkend zijn. In ieder geval wordt sterfte (excl. nuka's) in het afgelopen kwartaal van meer dan 2,5% als afwijkend beschouwd.

Ingangstermijn VKI-formulier

De aanlevering van de informatie op dit formulier is verplicht vanaf **1 januari 2010**.

De informatie moet vóór de aflevering van de dieren op de slachterij beschikbaar zijn, met uitzondering van de gevallen genoemd op de voorkant.