

Formulier Voedselketeninformatie slachtkalveren (SKV)

Dit formulier moet tot nader order met de dieren meegaan naar de slachterij.

Vanaf 1 januari 2010 moet de informatie uiterlijk om 12.00 uur op de dag voorafgaande de eerste levering naar slacht van de kalveren bij de slachterij aanwezig zijn!!

Gegevens kalverhouder	Gegevens dieren
UBN:	Koppelnummer(s) (SKV AM-91) NB: dit/deze nummer(s) staat/n op SKV-certifica(a)t(en) vermeld.
Naam:	
Adres:	
Postcode, woonplaats:	

Aspecten voedselketeninformatie	Omcirkel wat van toepassing is																												
1. Is er relevante informatie te melden over de status van het herkomstbedrijf, of de regionale gezondheidsstatus van de kalveren? **	Nee/ja *																												
2. Is er relevante informatie te melden over de gezondheidsstatus van de kalveren, b.v. de aanwezigheid van een afgebroken injectienaald? **	Nee/ja *																												
3a. Bevinden één of meerdere kalveren zich nog in de wettelijke wachttermijn van toegediende diergeneesmiddelen op de datum van slacht?	Nee/ja *																												
3b. Is de af te leveren (deel)koppel 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>Koppel/oormerknummers</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>	Koppel/oormerknummers	Diagnose en/of reden van behandeling																											
Koppel/oormerknummers	Diagnose en/of reden van behandeling																												
3c. Zijn er kalveren behandeld met diergeneesmiddelen waarvan de wachttermijn in de 7 dagen voorafgaande aan de dag van slachten is verlopen? Zo ja, informatie invullen in onderstaande tabel.	Nee/ja *																												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Koppelbeh. / Oormerknrs.</th> <th>Reg. NL middel en productnaam</th> <th>Datum begin behandeling</th> <th>Datum eind behandeling</th> <th>Wachttermijn in dagen</th> <th>Einde wachttermijn</th> <th>Datum eerste levering</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>	Koppelbeh. / Oormerknrs.	Reg. NL middel en productnaam	Datum begin behandeling	Datum eind behandeling	Wachttermijn in dagen	Einde wachttermijn	Datum eerste levering																						
Koppelbeh. / Oormerknrs.	Reg. NL middel en productnaam	Datum begin behandeling	Datum eind behandeling	Wachttermijn in dagen	Einde wachttermijn	Datum eerste levering																							
4. Zijn er aanwijzingen dat er ziekten aanwezig zijn die de veiligheid van het vlees in het gedrang zouden kunnen brengen? **	Nee/ja *																												
5. Zijn er onderzoeksgegevens beschikbaar die relevant zijn voor de bescherming van de volksgezondheid? **	Nee/ja *																												
6. Is er relevante informatie bekend over eerdere keuringen vóór en na het slachten (slachtkeuringsinformatie) van dieren van hetzelfde bedrijf? **	Nee/ja *																												
7. Is er relevante informatie bekend over productiegegevens die ziekten aan het licht kunnen brengen? **	Nee/ja *																												
8. De naam en het adres van de dierenarts, die normaliter diensten verleent aan het bedrijf van herkomst: Naam: Adres: Postcode, woonplaats, tel:	Nee/ja *																												

* Omcirkel wat van toepassing is. ** Waar 'ja' wordt geantwoord, moeten de afwijkingen hieronder vermeld worden.

Aldus verklaard te:

.....
(plaats)

.....
(datum)

.....
(handtekening)

Toelichting Formulier Voedselketeninformatie

Vanaf 1 januari 2009 geldt de verplichting om "voedselketeninformatie" te leveren en te ontvangen als kalveren worden geslacht; zie bijlage II, sectie III, van Verordening (EG) nr. 853/2004.

- De veehouder zendt de voedselketeninformatie (VKI) met de dieren mee; vanaf een nader te bepalen tijdstip wordt de informatie voorafgaande de levering van de dieren toegezonden aan de slachterij.
- De slachterij moet de VKI m.b.t. de te slachten dieren opvragen.
- De slachterij moet de informatie controleren en er actief gebruik van maken.
- De slachterij moet de informatie na beoordeling (en voor de slacht) aan de VWA ter beschikking stellen.

Toelichting aspecten VKI

1.	Gelden er vervoersbepalingen of andere voorwaarden als gevolg van calamiteiten voor de voedselveiligheid, zoals de aanwezigheid van dioxine of dierziekten?
2.	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 dieren.
3.	<p>a. De veehouder verklaart hiermee dat het kalf/de kalveren behorende tot het AM-nummer op het SKV-certificaat niet binnen de geldende wachttermijnen wordt/worden afgeleverd.</p> <p>b. Vermeld moet worden of de af te leveren dieren in de afgelopen 35 dagen zijn behandeld en waarvoor dat was. Als meer dan 5% van de dieren behorend tot de af te leveren dieren door middel van een koppelkuur wordt behandeld, dient deze vraag met 'ja' te worden beantwoord en dient de reden van behandeling te worden vermeld op het formulier.</p> <p>c. Alle middelen moeten worden vermeld waarvan de wachttermijn voor organen en vlees in de laatste zeven dagen voorafgaande aan de SKV-certificering is verlopen, b.v.:</p> <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. <p>LET OP: voor producten met een lange wachttermijn kunnen dit dus behandelingen zijn van méér dan 35 dagen geleden!</p> <p>"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.</p> <p>Cascademiddelen zijn:</p> <ul style="list-style-type: none">- magistraal bereide middelen;- 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. <p>Zowel de duur van de wachttermijn als de datum van het einde van de wachttermijn dient te worden genoteerd.</p>
4.	Zijn er voor de consument gevaarlijke aandoeningen bij dieren van het bedrijf geconstateerd, b.v. ziekten zoals salmonellose (aantoonbare infectie), ziekte door zoönotische E. Coli?
5.	Zijn er positieve uitslagen beschikbaar die een belang hebben voor de volksgezondheid? Het gaat b.v. om onderzoeken die zijn uitgevoerd:
6.	Het gaat hierbij om keuringsgegevens die van belang zijn voor de volksgezondheid. Vooral nog betreft dit informatie over AB-positieven, afgekeurde nieren, levers en spuitplekken.
7.	De kalverhouder beoordeelt zelf of productiegegevens afwijkend zijn. In ieder geval wordt een uitval > 7% als afwijkend beschouwd.