

Nieuwsbrief

nummer 4 – juni 2008



Vleeskalveren

Registreren van diergeneesmiddelen

Eén van de speerpunten van de nieuwe regeling IKB Vleeskalveren is de registratie van diergeneesmiddelen-gebruik. In het kader van IKB Vleeskalveren dienen de volgende zaken te worden vastgelegd:

- naam van het diergeneesmiddel (of het REG NL nummer);
- startdatum en behandeldagen (of registratie van toediening per dag);
- gebruikte hoeveelheid diergeneesmiddel (dosering per dier);
- de identificatie van de behandelde dieren (bij individuele behandeling zie schema);
- einde van de wachttermijn of aantal wachtdagen.

Dit is overigens ook volgens de wet verplicht. Voor koppelingen dient ook de reden van behandeling te worden vastgelegd.

Zowel voor koppelbehandelingen als voor individuele behandelingen zijn vernieuwde voorbeeldformulieren beschikbaar op de website www.ikbkalveren.nl onder hetzij IKB Vleeskalveren blank, hetzij IKB Vleeskalveren rosé (kies voor 'formulieren').

Voor registratie van diergeneesmiddelen bij individuele behandelingen zijn drie opties. Deze opties kunt u terug vinden in het IKB werkboek 2008 en ze zijn in een schema in deze nieuwsbrief uitgewerkt. Tot en met maximaal 56 dagen na opzet van de vleeskalveren kan uit 3 opties gekozen worden. Na 56 dagen dient altijd volgens optie 1 te worden geregistreerd.

Bedrijfsbehandelplan

Uit de eerste erkenningcontroles op vleeskalverbedrijven blijkt dat nog niet alle kalverhouders in overleg met hun dierenarts een bedrijfsbehandelplan hebben gemaakt. Voor de ingangscontrolle dient u samen met de dierenarts zo'n plan te maken. Voor de IKB-erkenning dient u uiterlijk 1 augustus a.s. over zo'n plan te beschikken. U kunt hierover contact opnemen met uw dierenarts.

In het bedrijfsbehandelplan worden de afspraken voor de behandeling van zieke kalveren door de kalverhouder en de dierenarts opgeschreven. Het bedrijfsbehandelplan dient jaarlijks te worden geëvalueerd. Voor de behandeling van zieke koppels kalveren wordt in het bedrijfsbehandelplan verwezen naar het Verkort Formularium, dat als bijlage onderdeel uit maakt van de overeenkomst tussen kalverhouder en dierenarts¹.

¹ indien van toepassing tevens door een vertegenwoordiger van de integratie

Folder nieuwe Kalfsvleesdefinitie

Na jaren van onderhandelen is in de Europese Unie overeenstemming bereikt over een nieuwe verkoopdefinitie voor kalfsvlees oftewel de kalfsvleesdefinitie. Daarmee staat vast hoe vlees van runderen jonger dan twaalf maanden vanaf 1 juli 2008 genoemd moet worden. Het PVV heeft hierover een folder gemaakt die u kunt raadplegen via internet, of in papieren vorm kunt bestellen (via info@ikbkalveren.nl onder vermelding van uw adres en het aantal folders dat u wilt ontvangen). De folder wordt ook meegezonden met de eerstvolgende uitgave van het blad 'De Kalverhouder'.



Aanmelden bij de SKV (CI)

Nog niet alle kalverhouders hebben de getekende overeenkomst voor IKB Vleeskalveren ingestuurd. Is dit bij u het geval, dan is het belangrijk om dit zo snel mogelijk te regelen. Alleen kalverhouders die zich tijdig voor de regeling IKB Vleeskalveren hebben aangemeld, kunnen worden ingepland voor een erkenningscontrole in de loop van 2008. Iedereen die zich voor 1 mei 2008 bij de Certificerende Instantie (CI) SKV heeft aangemeld is verzekerd van een ingangscontrolle voor beëindiging van de oude IKB kalf regeling.*

Naast SKV is ook PROduCERT door het PVV erkend als CI voor IKB Vleeskalveren.

* De IKB-erkenning is een voorwaarde voor SKV-certificering.

Colofon

De nieuwsbrief IKB Vleeskalveren is een uitgave van de Productschappen Vee, Vlees en Eieren.

IKB Vleeskalveren
p/a Postbus 460, 2700 AL Zoetermeer
Telefoon 079 368 75 27 Fax 079 368 75 91
E-mail info@ikbkalveren.nl
www.ikbkalveren.nl



Vleeskalveren

Toelichting registratie individuele behandelingen (voorschrift LA4)

Er zijn drie opties om individuele behandelingen met diergeneesmiddelen te registreren in de periode tot en met 56 dagen na opzet van de eerste kalveren. Na 56 dagen is alleen optie 1 toegestaan.

OPTIE 1:

Registratie in logboek per kalf: vanaf dag 1 van de behandeling (LA4a).

Per kalf wordt in het logboek geregistreerd:

1. Werknummer (of ID-code) van elk behandeld dier
2. Datum van toediening per dag of startdatum + aantal behandelingsdagen
3. Naam diergeneesmiddel of REG NL nr.
4. Gebruikte hoeveelheid diergeneesmiddel/ dosering per dier
5. Einde wachtermijn of aantal wachtdagen

OPTIE 2:

Registratie in logboek per (deel)koppel: vanaf dag 1 van de behandeling tot max 56 dagen na opzet (LA4b).

Per (deel)koppel wordt in het logboek geregistreerd:

1. Datum van toediening per dag of startdatum + aantal behandelingsdagen
2. Naam diergeneesmiddel of REG NL nr.
3. Gebruikte hoeveelheid diergeneesmiddel/ dosering per dier
4. Aantal behandelde dieren en omschrijving van (deel)koppel waartoe de individueel behandelde dieren behoren
5. Einde wachtermijn of aantal wachtdagen

LET OP!

Geen (nood)slacht tot en met 21 weken na opzet

Als 56 dagen na opzet is bereikt

overgaan op optie 1

OPTIE 3:

Alleen bij all-in, all-out. Tijdens individuele huisvesting, registratie op hokniveau: van dag 1 van de behandeling tot max. 56 dagen na opzet (LA4c)

Start: voorraadregistratie diergeneesmiddelen.

Per kalf wordt op het hok geregistreerd:

1. Datum van toediening per dag of startdatum + aantal behandelingsdagen
2. Naam diergeneesmiddel of REG NL nr.
3. Gebruikte hoeveelheid diergeneesmiddel/ dosering per dier

mogelijkheid A of mogelijkheid B

Samenvoeging met groep en minder dan 56 dagen na opzet: voorraadregistratie diergeneesmiddelen + overgaan op optie 2.

overgaan op optie 2

Als 56 dagen na opzet is bereikt

overgaan op optie 1

Samenvoeging met groep en minder dan 56 dagen na opzet: voorraadregistratie diergeneesmiddelen + overgaan op optie 1.

LET OP!

Geen (nood)slacht tot en met 13 weken na start optie 1

overgaan op optie 1

LET OP! BIJ OPTIE 2 & 3 GEEN diergeneesmiddelen gebruiken met een wachtermijn langer dan 90 dagen!