

Regeling Geborgde Vleeskalverdierenarts

Aanvulling op de SGD-nieuwsbrief van december 2024

Aangepast beoordelingsprotocol Regeling Geborgde Vleeskalverdierenarts ([versie 11-12-24](#))
Tekstuele aanpassing beslissingsprotocol Geborgde Vleeskalverdierenarts ([versie 3.1, 11-12-24](#))
De wijzigingen gaan in per 1 januari 2025

Opmerkingen naar aanleiding van de audits

Op basis van de rapportage van de certificerende instelling Kiwa VERIN worden de auditresultaten besproken binnen het College van belanghebbenden. Dit leidt tot de volgende opmerkingen:

- Vrijwel de meeste geborgde kalverdierenartsen konden hun scholingsoverzicht tonen en zij hadden ook voldoende scholing gevolgd. Dit is zeer positief.
- Geborgde kalverdierenartsen zijn door SKV geïnformeerd over de aanpassingen in het aanleveren van medicijnen in de aangewezen databank InfoKalf. Het is belangrijk dat de medicijnen, binnen 14 dagen, geregistreerd worden bij InfoKalf. Wij adviseren u om in deze implementatiefase goed te controleren of de medicijnen ook werkelijk ‘doorgezet’ worden naar de databank. Het inregelen van ICT-systemen kost tijd, maar dit draagt uiteindelijk bij aan beter inzicht van antibiotica en medicijngebruik op koppelniveau. En een DDD op koppelniveau past beter bij de kalvesector.
- Geborgde kalverdierenartsen zijn goed op de hoogte van de administratieve verplichtingen bij het inzetten van diergeneesmiddelen volgens de cascade. Bij het vaststellen van de advieswachtijd voor vlees is het belangrijk om de veehouder goed te informeren, zeker als de wachtijd ‘afwijkt’ van wat de veehouder verwacht. De nieuwe diergeneesmiddelenverordening maakt het mogelijk om bij het inzetten van de cascade een meer passende behandeling voor te schrijven en dus ook een meer passende wachtijd.
 - o Geborgde dierenartsen dienen zich ten alle tijden ervan bewust te zijn van hun poortwachtersfunctie betreffende voedselveiligheid. Voor middelen, die niet volgens de SPC /bijsluiter worden gebruikt, moet de wachtijd aangepast worden. Hoe u dit als geborgde dierenarts moet doen, staat expliciet aangegeven in de [RVO nieuwsbrief](#). Deze stappen moet u documenteren bij de “diergeneeskundige onderbouwing”. Hieronder vindt u de vastgelegde stappen volgens de Cascade:

1. Gebruik van een diergeneesmiddel bij dezelfde diersoort voor dezelfde indicatie of voor een andere indicatie.

Dezelfde wachtijd als is aangegeven op de SPC/bijsluiter. Wachtijden uit andere lidstaten mogen worden overgenomen.

2. Vlees en slachtafval

Als er geen wachttijd is aangegeven voor vlees van de betreffende diersoort die behandeld wordt:

- *vermenigvuldigt u de langste wachttijd voor vlees uit de SPC/bijsluiter van het diergeneesmiddel dat u gebruikt met een factor 1,5;*
- *houdt u een wachttijd aan van ten minste 1 dag als in de SPC/bijsluiter van het diergeneesmiddel een wachttijd van nul dagen is aangegeven en het diergeneesmiddel voor een andere taxonomische familie is toegelaten. (taxonomische families zijn bijv. paardachtigen, runderen, varkens etc.);*
- *is de wachttijd ten minste 28 dagen, wanneer een (dier)geneesmiddel is gebruikt waarvoor geen vergunning is verleend voor voedselproducerende dieren.*

(bron [RVO nieuwsbrief 3b](#))