

## Update medicated feed app 2022

1. [Welke zaken zijn aangepast aan het nieuwe format van het elektronisch voorschrift?](#)
2. [Wat is de geldigheidsduur van een \(elektronisch\) voorschrift vanaf 28/01/2022?](#)
3. [Wat is de behandelingsduur voor een gemedicineerd diervoeder?](#)
4. [Moet de veehouder het voorschrift nog verplicht handtekenen vanaf 28/01/2022?](#)
5. [Wat zegt de nieuwe Verordening in kader van metafylaxe?](#)
6. [Wat zegt de nieuwe Verordening in kader van profylaxe?](#)
7. [Waarom moet er aangeduid worden op het voorschrift voor gemedicineerd voeder of de ziekte gediagnosticeerd is of te voorkomen is?](#)
8. [Waarom moet ik als dierenarts een verklaring invullen als ik antimicrobiële middelen voor metafylaxe voorschrijf of cascade toepas?](#)
9. [Wat zegt de nieuwe wetgeving over de uitvoering en bewaring van het voorschrift voor gemedicineerd voeder?](#)
10. [Wat zijn de regels omtrent het voorschrijven van meerdere diergeneesmiddelen per gemedicineerd diervoeder?](#)
11. [Moet ik het gewicht van de dieren verplicht invullen op het voorschrift?](#)
12. [Waarom heb ik problemen bij het invullen van een dosering met cijfers achter de komma?](#)

## 1. Welke zaken zijn aangepast aan het nieuwe format van het elektronisch voorschrift?

Vanaf 28 januari 2022 gaat de [Verordening 2019/04](#) in voege. Deze verordening dekt alle belangrijke zaken omtrent productie, handel en gebruik van gemedicineerde voeders. Specifiek voor het nieuwe model van het voorschrift en de voorwaarden m.b.t. de dienstverlening voor het elektronisch voorschrift is een nieuw KB Gemedicineerde voeders opgemaakt dat ook op 28 januari 2022 in voege gaat. Hierdoor zijn een aantal zaken aangepast aan de inhoud van het voorschrift (zie onder):

- Geldigheidsduur: enkel datum invullen als die afwijkt van (=korter is dan) de maximale datum
- Toevoeging zin: 'Dit voorschrift mag slechts voor één enkele verstrekking worden gebruikt in het geval van voedselproducerende dieren en pelsdieren'
- Beslagnummer: enkel in te vullen indien van toepassing
- Bedrijfsbegeleidende dierenarts of niet hoeft niet meer aangeduid te worden
- Diersoort: toevoegen van gewicht als dat relevant is
- Aanduiden of aandoening gediagnosticeerd of te voorkomen is
- Aanpassing terminologie 'voormengsel' naar 'diergeneesmiddel'
- Benaming diergeneesmiddel: nu ook nummer vergunning en gehalte van het diergeneesmiddel per kg diervoeder toegevoegd
- Aantal dagen van behandeling toegevoegd
- Verplicht invullen van aantal dagen wachttijd (ook als dit 0 is)
- Aanduiden of het gaat om een antimicrobieel geneesmiddel voor metafylaxe gebruik of om een geneesmiddel in toepassing van cascade
- Toevoeging van gebruiksaanwijzing voor de veehouder
- Geen handtekening meer van de veehouder
- Productiedatum en houdbaarheidsdatum moeten niet meer toegevoegd worden

<b>UNIEK VOORSCHRIFTNUMMER</b>		<b>DIERGEENEESKUNDIG VOORSCHRIFT VOOR GEMEDICINEERD DIERVOEDER</b>										
Volledige naam en contactgegevens dierenarts		Datum afgifte: ..... / ..... / 20 .....      Geldig tot: ..... / ..... / 20 ..... <i>(Indien korter dan wettelijk maximum)</i>										
Dit voorschrift mag slechts voor één enkele verstrekking worden gebruikt in het geval van voedselproducerende dieren en pelsdieren.		BESLAGNR.: <table border="1" style="display: inline-table; vertical-align: middle;"><tr><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td></tr></table>										
Indien van toep. <table border="1" style="display: inline-table; vertical-align: middle;"><tr><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td><td style="width: 20px; height: 20px;"></td></tr></table>												
Identificatie: Diersoort: Categorie: Leeftijd: ..... Dagen/Weken/Maanden ( <i>schrapen wat niet past</i> ) Aantal: Gewicht ( <i>indien van belang</i> ):		Gediagnosticeerde / te voorkomen ( <i>schrapen wat niet past</i> ) ziekte of aandoening:										
Benaming van het (de) DIERGENEESMIDDEL(EN) / werkzame stof(fen) / nummer vergunning(en):	Totale hoeveelheid gemedicineerd DIERVOEDER (kg):	Gehalte DIERGENEESMIDDEL per kg diervoeder:  Gehalte WERKZAME STOF(FEN) in mg/kg diervoeder:	Duur van de behandeling Aantal dagen: Van (datum): Tot (datum):	Wachttijd voedselproducerende dieren ( <i>aantal dagen of 0</i> ) Vlees: Eieren: Melk:								
Antimicrobieel geneesmiddel voor <b>metafylaxe gebruik</b> (bedoeld in artikel 107, lid 4, van Verordening (EU) 2019/6)? <input type="checkbox"/> ( <i>aankruisen indien van toepassing</i> )												
Geneesmiddel in toepassing van de <b>cascade</b> (artikel 112, artikel 113 of artikel 114 van Verordening (EU) 2019/6)? <input type="checkbox"/>												
<b>Gebruiksaanwijzing</b> voor de houder voor de dieren (percentage in het dagrantsoen of hoeveelheid per dier en per dag, frequentie, eventuele waarschuwingen om een juist gebruik te waarborgen, ...):												
Handtekening <b>dierenarts</b>	Lotnummer van het gemedicineerd voeder: Datum levering voeder: Naam of firmanaam en adres van de <b>leverancier</b> of de mengvoederbereider op de boerderij:		Handtekening van de <b>leverancier</b> of de mengvoederbereider op de boerderij									

Origineel exemplaar voor de fabrikant of de leverancier van het gemedicineerd diervoeder. Kopie voor de houder van de dieren. Kopie voor de dierenarts.

## 2. Wat is de geldigheidsduur van een (elektronisch) voorschrift vanaf 28/01/2022?

Het diergeneeskundig voorschrift voor gemedicineerde diervoeders is geldig (met ingang van de datum van afgifte) voor een periode van :

- maximaal drie weken voor voedselproducerende dieren en pelsdieren
- maximaal zes maanden voor andere niet-voedselproducerende dieren dan pelsdieren
- maximaal vijf dagen bij gemedicineerde diervoeders die antimicrobiële diergeneesmiddelen bevatten

## 3. Wat is de behandelingsduur voor een gemedicineerd diervoeder?

De duur van de behandeling komt overeen met de samenvatting van de productkenmerken van het in het diervoeder verwerkte diergeneesmiddel. Wanneer die duur niet is gespecificeerd, bedraagt deze niet meer dan een maand, of twee weken voor een gemedicineerd diervoeder dat antibiotische diergeneesmiddelen bevat.

In de Medicated Feed app wordt achterliggend de behandelingsduur ingegeven per diergeneesmiddel aan de hand van de productkenmerken in de bijsluiters.

#### **4. Moet de veehouder het voorschrift nog verplicht handtekenen vanaf 28/01/2022?**

In de nieuwe wetgeving is het niet meer verplicht dat de veehouder het voorschrift ondertekent. De dierenarts stuurt het elektronisch ondertekende voorschrift via de app naar de door de veehouder aangeduide fabrikant. De veehouder ondertekent bijgevolg dit voorschrift niet meer.

#### **5. Wat zegt de nieuwe Verordening in het kader van metafylaxe?**

In de [diergeneesmiddelen Verordening 2019/6](#) is het volgende opgenomen in het kader van metafylaxe:

“Metafylaxe is de toediening van een geneesmiddel aan een groep dieren, nadat een klinische ziekte bij een aantal dieren in de groep is vastgesteld, met het doel de klinisch zieke dieren te behandelen en de verspreiding tegen te gaan van de ziekte naar dieren die daarmee in nauw contact staan, een risico lopen en mogelijk al subklinisch geïnfecteerd zijn, tegen te gaan.

Antimicrobiële geneesmiddelen worden alleen voor metafylaxe gebruikt wanneer het risico op verspreiding van een infectie of een besmettelijke ziekte bij de groep dieren hoog is en wanneer er geen andere passende alternatieven beschikbaar zijn.”

Daarnaast moet een dierenarts o.a. aan volgende voorwaarden voldoen als hij een diergeneeskundig voorschrift maakt:

1. Een diergeneeskundig voorschrift voor een antimicrobieel geneesmiddel voor metafylaxe wordt slechts afgegeven na een diagnose van de infectieziekte door een dierenarts.
2. De dierenarts is in staat een diergeneeskundig voorschrift voor antimicrobiële geneesmiddelen te verantwoorden, met name voor metafylaxe en voor profylaxe.
3. Een diergeneeskundig voorschrift wordt slechts afgegeven na een klinisch onderzoek of een andere behoorlijke beoordeling van de gezondheidstoestand van het dier of de groep dieren door een dierenarts.

Het is vanaf 28/01/2022 verplicht om aan te duiden op het (elektronisch) voorschrift of er antimicrobiële middelen voor metafylaxe zijn gebruikt.

#### **6. Wat zegt de nieuwe Verordening in het kader van profylaxe?**

In de [diergeneesmiddelen Verordening 2019/6](#) is het volgende opgenomen in het kader van profylaxe:

“Profylaxe is de toediening van een geneesmiddel aan een dier of groep dieren voordat er klinische ziektesymptomen optreden, om te voorkomen dat een ziekte of infectie zich voordoet.

Antimicrobiële geneesmiddelen mogen niet worden gebruikt voor profylaxe, behalve in duidelijk omschreven gevallen voor de toediening aan één dier of een beperkt aantal dieren wanneer het risico op infectie erg hoog is of de gevolgen ervan waarschijnlijk ernstig zullen zijn. Antibiotische geneesmiddelen mogen alleen in uitzonderlijke gevallen voor profylaxe worden gebruikt, en enkel voor toediening aan één afzonderlijk dier.”

#### **7. Waarom moet er aangeduid worden op het voorschrift voor gemedicineerd voeder of de ziekte gediagnosticeerd is of te voorkomen is?**

In de [Verordening 2019/4](#) staat opgenomen dat op het voorschrift voor gemedicineerd voeder vermeld moet worden wat de te behandelen gediagnosticeerde ziekte is. Bij

immunologische diergeneesmiddelen of antiparasitica zonder antimicrobiële werking is het echter ook mogelijk dat het gaat om een te voorkomen ziekte.

## **8. Waarom moet ik als dierenarts een verklaring invullen als ik antimicrobiële middelen voor metafylaxe voorschrijf of cascade toepas?**

De [diergeneesmiddelen Verordening 2019/6](#) beschrijft specifieke regels omtrent metafylaxe (zie hoger) of toepassing van cascade. Meer info hierover kan ook gevonden worden in de [infosessies](#) die in 2021 door het FAGG werden georganiseerd.

De wetgeving verplicht om een verklaring te geven indien het diergeneesmiddel is voorgeschreven in kader van metafylaxe (artikel 107, lid 4) of met toepassing van cascade (artikel 112, artikel 113 of artikel 114).

Bij de opmaak van een elektronisch voorschrift zal u als dierenarts de mogelijkheid hebben om in één van de laatste stappen aan te duiden of u één van beide scenario's hebt toegepast. Indien wel, zal u een korte verklaring hiervoor moeten geven. Deze verklaring zal in het uiteindelijke voorschrift zichtbaar zijn onder het luik 'Gebruiksaanwijzing'.

## **9. Wat zegt de nieuwe wetgeving over de uitvoering en bewaring van het voorschrift voor gemedicineerd voeder?**

De dierenarts stuurt het elektronisch ondertekende voorschrift via de app naar de door de veehouder aangeduide fabrikant. De veehouder ondertekent dit voorschrift niet meer. De dierenarts bewaart een kopie.

Het origineel elektronisch ondertekend voorschrift is het enig rechtsgeldig exemplaar dat kan worden uitgevoerd door een fabrikant of verdeler van gemedicineerde voeders. Van een geprint exemplaar is de elektronische handtekening niet meer geldig. Een geprint exemplaar wordt een papieren exemplaar dat bijkomend manueel moet worden ondertekend. De elektronische (rechtsgeldig ondertekende) versies van de voorschriften moeten bewaard worden.

De elektronische voorschriften worden door de fabrikant aangevuld met de extra nodige gegevens (o.a. datum levering bij veehouder, lotnummer,...). Hiervan bewaart de fabrikant zelf een versie en daarnaast bezorgt hij een ondertekende versie aan de veehouder (voor bewaring in het Register IN). De fabrikant mag het document digitaal aanvullen en ook digitaal ondertekenen. Hij kan het exemplaar voor de veehouder ook digitaal bezorgen (de verordening vermeldt niet expliciet dat het voorschrift de zending moet vergezellen).

## **10. Wat zijn de regels omtrent het voorschrijven van meerdere diergeneesmiddelen per gemedicineerd diervoeder?**

De [Verordening 2019/4](#) zegt dat de dierenarts geen gemedicineerde diervoeders voorschrijft met meer dan één diergeneesmiddel dat antimicrobiële stoffen bevat. Een gemedicineerd voeder met meer dan één antimicrobiële stof voorschrijven is dus niet toegestaan (behalve indien het zou gaan om één vergund geneesmiddel dat bestaat uit een combinatie van antimicrobiële middelen). Enkel in zeer uitzonderlijke gevallen van cascade kan een combinatie mogelijk zijn.

Combinaties met andere (niet-antimicrobiële) middelen kunnen wel nog mits de toediening van het betrokken diergeneesmiddel niet onverenigbaar is met een andere behandeling of een ander gebruik en er geen contra-indicatie of wisselwerking bestaat indien verscheidene geneesmiddelen worden gebruikt.

## **11. Moet ik het gewicht van de dieren verplicht invullen op het voorschrift?**

De Verordening 2019/4 zegt dat de dieren op het voorschrift geïdentificeerd moeten worden door de categorie, soort en leeftijd en het aantal dieren mee te geven of, in voorkomend

geval, het gewicht van de dieren. Specifiek voor het gewicht van de dieren, kan de dierenarts dus het gewicht vermelden als dat relevant(er) is voor het voorgeschreven gehalte (bv. indien de bijsluiters het gehalte geneesmiddel per kg lichaamsgewicht vermelden). Het kan ook een indicator zijn om het juiste standaardvoeder te bepalen (in de plaats van de leeftijd).

In de Medicated Feed app is het bijgevolg geen verplicht veld maar elke dierenarts krijgt wel de mogelijkheid om het gewicht in te vullen bij opmaak van een elektronisch voorschrift indien gewenst.

## **12. Waarom heb ik problemen bij het invullen van een dosering met cijfers achter de komma?**

In de Medicated Feed app kan er een dosis uit de lijst gekozen worden of kan u zelf een dosis invullen. Als u zelf een dosis invult met cijfers achter de komma, is het belangrijk dat u een komma (,) gebruikt i.p.v. een punt (.). Indien u een punt gebruikt, wordt het getal foutief weergegeven (bv. 1.5 wordt 15).