

## CPD–voorstel administratieve lastenverlichting BedrijfsBehandelPlan (BBP) versie 13 juni 2023

Ten behoeve van door LNV te plannen gesprek naar aanleiding van periodiek handhavingsoverleg NVWA–LNV–dierenartsen CPD & KNMvD d.d. 22 mei 2023 en LNV klankbordgroep diergeneesmiddelen FIDIN–Faculteit Diergeneeskunde–dierenartsen CPD & KNMvD d.d. 25 mei 2023.

### Aanleiding

Onduidelijkheid over noodzaak tot vastleggen van gegevens met betrekking tot aanvullende eisen BBP waarover de veehouder reeds beschikt.

### Doel

Het voorstel heeft ten doel te komen tot een administratieve lastenverlichting m.b.t. BBP door het laten vervallen van aanvullende eisen opgenomen in Regeling diergeneeskundigen artikel 5.18 t/m 5.21. De aanvullende eisen betreft overlap van bepalingen voorkomend uit de periode van de opheffing van de sectorale verordeningen vastgesteld onder de Productschappen en het in werking treden van de Verordening diergeneesmiddelen 2019/6, Besluit en Regeling diergeneesmiddelen 2022 per 28 januari 2022.

### Algemene motivatie voor het laten vervallen Regeling diergeneeskundigen artikel 5.18 t/m 5.21

- Regeling diergeneeskundigen art. 5.17 onderdeel e geeft aan dat het BBP een overzicht bevat van aandoeningen en ziektes waarvan de bepaling feitelijk wordt geregeld in Regeling diergeneeskundigen art. 5.14 lid 1 onderdeel g waarin per bedrijf afhankelijk van de omstandigheden het overzicht wordt vastgesteld. Hiermee is maatwerk per bedrijf mogelijk.

#### Artikel 5.17. Eisen bedrijfsbehandelplan



Het bedrijfsbehandelplan bevat:

- de naam van de dierenarts die het plan heeft opgesteld en het nummer waaronder hij is opgenomen in het register, bedoeld in [artikel 4.3. eerste lid. van de wet](#);
- de naam van de houder voor wie het plan wordt opgesteld;
- het unieke registratienummer, bedoeld in artikel 93, slot, van verordening (EU) nr. 2016/429, of het unieke erkenningsnummer, bedoeld in artikel 2, onderdeel 16, van verordening (EU) nr. 2019/2035 dat aan de inrichting waarop de dieren worden gehouden is toegekend;
- de datum van opstellen van het plan;
- een overzicht dat specifiek is voor een bedrijf, waarin aandoeningen en ziektes zijn opgenomen die voorkomen of waarvan het aannemelijk is dat deze voor kunnen komen bij de dieren en waarbij is weergegeven op welke wijze de aandoeningen en ziektes worden behandeld.

#### Artikel 5.14. Eisen bedrijfsgezondheidsplan



1 Het bedrijfsgezondheidsplan bevat:

- de naam van de dierenarts die het plan heeft opgesteld en het nummer waaronder hij is opgenomen in het register, bedoeld in [artikel 4.3. eerste lid. van de wet](#);
- de naam van de houder voor wie het plan wordt opgesteld;
- het unieke registratienummer, bedoeld in artikel 93, slot, van verordening (EU) nr. 2016/429, of het unieke erkenningsnummer, bedoeld in artikel 2, onderdeel 16, van verordening (EU) nr. 2019/2035 dat aan de inrichting waarop de dieren worden gehouden is toegekend;
- de datum van opstellen van het plan;
- de diersoort en diercategorie;
- een analyse van de diergezondheidssituatie van de dieren en de inzet van diergeneesmiddelen bij deze dieren;
- een overzicht van maatregelen die worden getroffen ter verbetering van de diergezondheidssituatie van de dieren, waaronder in ieder geval maatregelen gericht op vermindering van de toepassing van antimicrobiële middelen bij de dieren, aan welke maatregelen een uitvoeringstermijn wordt verbonden.

2 Het bedrijfsgezondheidsplan wordt door de dierenarts en de houder ondertekend.

- Regeling diergeneesmiddelen 2022 art. 3.13 Bedrijfsgezondheidsplan en bedrijfsbehandelplan regelt de omstandigheden voor aandoeningen of ziekten waarvoor antimicrobiële middelen aan de houder kunnen worden afgeleverd en dekt in algemene zin de aanvullende eisen opgenomen in Regeling diergeneeskundigen artikel 5.18 t/m 5.21.

- 1 Het bedrijfsgezondheidsplan, bedoeld in [artikel 1.28, eerste lid, van het Besluit houders van dieren](#), bevat, in aanvulling op het bepaalde in [artikel 5.14, van de Regeling diergeeneeskundigen](#):
  - a. een reductiedoelstelling voor het gebruik van antimicrobiële middelen die gekoppeld is aan de maatregelen, bedoeld in [artikel 5.14, eerste lid, onderdeel g, van de Regeling diergeeneeskundigen](#);
  - b. een beschrijving van de voorziening voor noodzakelijke vervanging van de dierenarts.
- 2 In het bedrijfsbehandelplan, bedoeld in [artikel 1.28, eerste lid, van het Besluit houders van dieren](#), is, in aanvulling op het bepaalde in [artikel 5.17, van de Regeling diergeeneeskundigen](#), met betrekking tot antimicrobiële middelen in ieder geval opgenomen dat:
  - a. de dierenarts uitsluitend op basis van een klinische inspectie van de te behandelen dieren en de op grond daarvan gestelde diagnose antimicrobiële middelen aflevert waarmee deze dieren overeenkomstig de bijsluiter bij het diergeneesmiddel eenmaal behandeld kunnen worden;
  - b. de dierenarts antimicrobiële middelen aflevert en de houder en de dierenarts antimicrobiële middelen toepassen overeenkomstig de geldende goede veterinaire praktijken, waaronder gidsen voor goede praktijken als bedoeld in [artikel 8.44 van de wet](#);
  - c. de houder en de dierenarts afspraken maken over het volgen van de te behandelen dieren tijdens de behandeling.
- 3 In afwijking van het tweede lid, onderdeel a, kan in het bedrijfsbehandelplan worden opgenomen dat de dierenarts ter behandeling van in het bedrijfsbehandelplan genoemde aandoeningen of ziekten antimicrobiële middelen af kan leveren en dat de houder bij deze aandoeningen of ziekten zelf kan overgaan tot individuele behandeling van de dieren met deze middelen. Dit betreft slechts antimicrobiële middelen die ingevolge de goede veterinaire praktijken, waaronder gidsen voor goede praktijken als bedoeld in [artikel 8.44 van de wet](#),
  - a. als middel van eerste keuze zijn aangemerkt;
  - b. als middel van tweede keuze zijn aangemerkt en dienen ter behandeling van mastitis bij melkveerunderen;
  - c. als middel van tweede keuze zijn aangemerkt en dienen ter behandeling van één van maximaal drie aandoeningen of ziekten opgenomen in het bedrijfsbehandelplan, mits:
    - 1°. in het bedrijfsgezondheidsplan de noodzaak om middelen van tweede keuze voor die aandoeningen voorhanden te hebben is opgenomen;
    - 2°. in het bedrijfsgezondheidsplan maatregelen zijn opgenomen om de uitbraak voor die aandoeningen te bestrijden en herhaling te voorkomen.
- 4 Behoudens de gevallen, genoemd [artikel 3.12, zesde lid](#), vraagt de houder bij een individuele behandeling van dieren als bedoeld in het derde lid, onderdeel c, toestemming aan de dierenarts. De dierenarts stelt vervolgens een schriftelijke instructie inzake het gebruik van het middel op voor de houder, inclusief de datum en tijd van de toestemming voor de behandeling.
- 5 Op het bedrijf van de houder mogen niet meer antimicrobiële middelen aanwezig zijn dan de hoeveelheid:
  - a. afgeleverd overeenkomstig het tweede lid, onderdeel a, ten behoeve van het voltooien van een behandeling, tenzij de kleinste primaire verpakking die is toegelaten overeenkomstig [verordening \(EU\) nr. 2019/6](#) de hoeveelheid noodzakelijk om de dieren te behandelen, overschrijdt en het niet mogelijk is dat het diergeneesmiddel wordt verdeeld in een kleinere verpakking;
  - b. afgeleverd overeenkomstig het derde lid, onderdeel a of b, waarmee 15% van de op het bedrijf aanwezige en voor de aandoening of ziekte vatbare dieren waar de overeenkomst betrekking op heeft overeenkomstig de bijsluiter bij het diergeneesmiddel eenmaal behandeld kunnen worden, tenzij de kleinste primaire verpakking die is toegelaten overeenkomstig [verordening \(EU\) nr. 2019/6](#) de hoeveelheid noodzakelijk om de dieren te behandelen, overschrijdt en het niet mogelijk is dat het diergeneesmiddel wordt verdeeld in een kleinere verpakking;
  - c. afgeleverd overeenkomstig het derde lid, onderdeel c, waarmee 5% van de in de stal aanwezige vleeskalveren, 10% van de op het bedrijf aanwezige melkveerunderen of 10% van de in de afdeling aanwezige varkens die vatbaar zijn voor de aandoening of ziekte waar de overeenkomst betrekking op heeft overeenkomstig de bijsluiter bij het diergeneesmiddel eenmaal behandeld kunnen worden, tenzij de kleinste primaire verpakking die is toegelaten overeenkomstig [verordening \(EU\) nr. 2019/6](#) de hoeveelheid noodzakelijk om de dieren te behandelen, overschrijdt en het niet mogelijk is dat het diergeneesmiddel wordt verdeeld in een kleinere verpakking.
- 6 Op houders die minder dan 25 varkens, minder dan 25 vleeskalveren of minder dan 25 melkveerunderen houden is het derde lid van toepassing met dien verstande dat:
  - a. de verplichting in het eerste lid niet van toepassing is;
  - b. van de mogelijkheid van het derde lid gebruik gemaakt kan worden zonder opname daarvan in het bedrijfsgezondheidsplan en zonder dat er sprake is van behandeling van de in het bedrijfsgezondheidsplan genoemde aandoeningen of ziekten;

voor zover geen van de door de houder gehouden dieren waarop de overeenkomst betrekking heeft afkomstige producten in de handel worden gebracht en, al dan niet na verwerking, voor humane consumptie worden gebruikt.

## Motivatatie laten vervallen per artikel:

- [Regeling diergeeneeskundigen art. 5.18 aanvullende eisen BBP kippen en kalkoenen](#)

- 1 Indien het bedrijfsbehandelplan wordt opgesteld voor een houder van kippen of kalkoenen, bevat het plan ook het unieke subregistratienummer, bedoeld in artikel 5a.1, derde lid, van de Regeling houders van dieren, dat aan de inrichting is toegekend voor het doel waarvoor het koppel wordt gehouden.
- 2 Indien het bedrijfsbehandelplan wordt opgesteld voor een houder van kippen of kalkoenen, omvat het overzicht, bedoeld in [artikel 5.17, onderdeel e](#), ten minste de volgende onderdelen:
  - a. vaccinatieschema's;
  - b. afspraken over het beoordelen van de effectiviteit van een behandeling.
- 3 Indien het bedrijfsbehandelplan wordt opgesteld voor een houder van kippen of kalkoenen, omvat het overzicht, bedoeld in [artikel 5.17, onderdeel e](#), per behandeling van een ziekte of aandoening ten minste de volgende onderdelen:
  - a. naam en registratienummer van het diergeneesmiddel;
  - b. de noodzaak tot het uitvoeren van een bacteriologisch onderzoek of gevoeligheidsbepaling.
- 4 In afwijking van het derde lid kunnen de gegevens, genoemd in het derde lid, onderdeel a, worden vervangen door de werkzame stof, mits de gegevens, bedoeld in het derde lid, onderdeel a, in een bijlage bij het plan, bedoeld in het derde lid, worden opgenomen.

Laten vervallen van Regeling diergeneeskundigen art. 5.18 aanvullende eisen BBP kippen en kalkoenen wordt de informatie vastgelegd wat betreft:

- naam en registratienummer / vaccinatieschema's in:
  - Verordening diergeneesmiddelen EU 2019/6 art. 105 diergeneeskundig voorschrift lid 5
    5. Het diergeneeskundig voorschrift bevat ten minste de volgende elementen:
      - a) de identificatie van het te behandelen dier of de te behandelen groepen dieren;
      - b) de volledige naam en contactgegevens van de houder of de eigenaar van het dier;
      - c) de datum van afgifte;
      - d) de volledige naam en contactgegevens van de dierenarts, voor zover beschikbaar met inbegrip van het beroepsnummer;
      - e) de handtekening of een soortgelijke elektronische vorm van identificatie van de dierenarts;
      - f) de benaming van het voorgeschreven geneesmiddel, met inbegrip van de werkzame stoffen ervan;
      - g) de farmaceutische vorm en sterkte;
      - h) de voorgeschreven hoeveelheid, of het aantal verpakkingen, met inbegrip van de grootte van de verpakking;
      - i) het doseringsschema;
      - j) voor voedselproducerende diersoorten, de wachttijd, zelfs als die nul is;
      - k) de waarschuwingen die nodig zijn om een juist gebruik en, in voorkomend geval, een verstandig gebruik van antimicrobiële stoffen te waarborgen;
      - l) indien een diergeneesmiddel wordt voorgeschreven overeenkomstig de artikelen 112, 113 en 114, een verklaring daarover;
      - m) indien een diergeneesmiddel wordt voorgeschreven overeenkomstig artikel 107, leden 3 en 4, een verklaring daarover.
  - Verordening diergeneesmiddelen EU 2019/6 art. 108 registratie door eigenaars en houders van voedselproducerende dieren

#### Artikel 108

##### Registratie door eigenaars en houders van voedselproducerende dieren

1. De eigenaars of — wanneer de dieren niet worden gehouden door de eigenaars — de houders van voedselproducerende dieren houden registers bij van de geneesmiddelen die zij gebruiken en, indien van toepassing, een kopie van het diergeneeskundig voorschrift.
2. De in lid 1 bedoelde registers omvatten:
  - a) de datum waarop het geneesmiddel voor het eerst aan de dieren is toegediend;
  - b) de benaming van het geneesmiddel;
  - c) de hoeveelheid van het toegediende geneesmiddel;
  - d) de naam of handelsnaam en de woonplaats of maatschappelijke zetel van de leverancier;
  - e) de aankoopbewijzen van de geneesmiddelen die zij gebruiken;
  - f) de identificatie van het behandelde dier of de behandelde groep dieren;
  - g) de naam en de contactgegevens van de dierenarts die het geneesmiddel heeft voorgeschreven, indien van toepassing;
  - h) de wachttijd, zelfs als die nul is;
  - i) de duur van de behandeling.
3. Indien de gegevens die overeenkomstig lid 2 van dit artikel moeten worden opgeslagen, al terug te vinden zijn op de kopie van het diergeneeskundig voorschrift, in een op het bedrijf bijgehouden register of voor paardachtigen in het unieke, levenslang geldige identificatiedocument bedoeld in artikel 8, lid 4, hoeven zij niet apart te worden opgeslagen.
4. De lidstaten kunnen aanvullende vereisten vaststellen inzake registratie door eigenaars en houders van voedselproducerende dieren.
5. De gegevens in die registers worden overeenkomstig artikel 123 gedurende minstens vijf jaar ter beschikking gehouden voor inspectie door de bevoegde autoriteiten.

- Regeling houders van dieren art. 3.3 bij de melding te verstrekken gegevens

### Artikel 3.3. Bij de melding te verstrekken gegevens



- 1 Bij de melding, bedoeld in [artikel 1.27, eerste lid, van het besluit](#), worden de volgende gegevens verstrekt:
  - a. de naam, het adres en de woonplaats van de houder;
  - b. het unieke registratienummer of het unieke erkenningsnummer;
  - c. de diersoort, diercategorie, subcategorie en leeftijdscategorie van de gehouden dieren;
  - d. het gemiddeld aantal dieren per diersoort, diercategorie, subcategorie en leeftijdscategorie dat per dag werd gehouden.
- 2 Het gemiddeld aantal dieren, bedoeld in het eerste lid, onderdeel d, wordt:
  - a. indien het een houder van kippen, kalkoenen of kalveren, en de houder van kalveren een systeem toepast waarbij de kalveren tegelijk worden aangevoerd, opgefokt en afgevoerd, betreft, berekend over de periode vanaf het moment van aanvoer van een koppel dieren tot het moment van afvoer daarvan;
  - b. indien het een houder van runderen, varkens, konijnen, geiten of kalveren, en de houder van kalveren een systeem toepast waarbij kalveren van verschillende leeftijden worden gehouden die niet op hetzelfde moment worden afgevoerd, betreft, berekend over de periode van twaalf maanden voorafgaand aan het moment waarop de melding wordt gedaan.
- 3 Indien de melding wordt gedaan ten aanzien van een diergeneesmiddel dat bij kippen of kalkoenen wordt toegepast, worden tevens de volgende gegevens verstrekt:
  - a. het unieke subregistratienummer, bedoeld in [artikel 5a.1, derde lid](#), van de Regeling houders van dieren;
  - b. de geboortedatum van het koppel waarbij het diergeneesmiddel is toegepast;
  - c. het nummer van de stal waarin het koppel wordt gehouden;
  - d. het aantal kuikens dat is opgezet in de stal waarin het koppel wordt gehouden.

#### ○ **subregistratienummer in Regeling diergeneeskundigen:**

##### – art. 5.11 lid 2 bij de melding te verstrekken gegevens

- 2 Indien de melding wordt gedaan ten aanzien van een diergeneesmiddel dat bij kippen of kalkoenen wordt toegepast, worden per koppel tevens de volgende gegevens verstrekt:
  - a. het unieke subregistratienummer, bedoeld in [artikel 5a.1, derde lid](#), van de Regeling houders van dieren, dat aan de inrichting is toegekend voor het doel waarvoor het koppel wordt gehouden;
  - b. de aanduiding van de stal waarin het koppel wordt gehouden;
  - c. de indruk van de gezondheidssituatie van de dieren;
  - d. de klinische diagnose.

##### – art. 5.15 lid 1 aanvullende eisen bedrijfsgezondheidsplan kippen en kalkoenen

### Artikel 5.15. Aanvullende eisen bedrijfsgezondheidsplan kippen en kalkoenen



- 1 Indien het bedrijfsgezondheidsplan wordt opgesteld voor een houder van kippen of kalkoenen, bevat het plan tevens het uniek subregistratienummer, bedoeld in [artikel 5a.1, derde lid, van de Regeling houders van dieren](#).

#### ○ **noodzaak uitvoeren BO en gevoeligheidsbepaling in:**

##### – Besluit houders van dieren art. 1.26 dierhouder gevoeligheidsbepaling aangewezen diergeneesmiddelen

### Artikel 1.26. Gevoeligheidsbepaling bij toepassing aangewezen diergeneesmiddelen



Het is degen die een dier houdt verboden de diergeneesmiddelen, bedoeld in [artikel 5.7, het eerste lid, van het Besluit diergeneeskundigen](#) toe te passen, indien uit de in dat lid bedoelde gevoeligheidsbepaling blijkt dat andere diergeneesmiddelen toepasbaar zijn.

##### – Besluit diergeneeskundigen art. 5.7 gevoeligheidsbepaling bij toepassing aangewezen diergeneesmiddelen

### Artikel 5.7. Gevoeligheidsbepaling bij toepassing aangewezen diergeneesmiddelen



- 1 Bij ministeriële regeling kunnen diergeneesmiddelen aangewezen worden die niet zonder voorafgaande kiemisotatie en gevoeligheidsbepaling door een dierenarts of andere persoon als bedoeld in [artikel 4.1, eerste lid, van de wet](#) mogen worden toegepast.
- 2 Bij ministeriële regeling kunnen regels gesteld worden ten aanzien van de kwaliteit, betrouwbaarheid en controleerbaarheid met betrekking tot de uitvoering van de kiemisotatie en gevoeligheidsbepaling.
- 3 Het is dierenartsen en andere personen als bedoeld in [artikel 4.1, eerste lid, van de wet](#) verboden de diergeneesmiddelen, bedoeld in het eerste lid, toe te passen, indien uit de gevoeligheidsbepaling blijkt dat andere diergeneesmiddelen toepasbaar zijn.
- 4 Een dierenarts of andere persoon als bedoeld in [artikel 4.1, eerste lid, van de wet](#), kan van het eerste tot en met het derde lid afwijken indien vanwege diergeneeskundige noodzaak een gevoeligheidsbepaling onmogelijk is of onmiddellijke toepassing van het diergeneesmiddel noodzakelijk is.
- 5 Bij onmiddellijke toepassing van het diergeneesmiddel wordt een gevoeligheidsbepaling zo snel mogelijk alsnog uitgevoerd.



- Besluit diergeneeskundigen art. 5.8 melding aangewezen diergeneesmiddelen in register

**Artikel 5.8. Voorwaarden gevoeligheidsbepaling** 4 ◀ 🔗 📄 ↻ 🔄 ⬇

- 1 Diergeneesmiddelen die werkzame stoffen bevatten behorende tot de groep van derde en vierde generatie cefalosporinen en fluoroquinolonen en geneesmiddelen waarvoor een handelsvergunning als bedoeld in [artikel 40, eerste lid, van de Geneesmiddelenwet](#) is verleend en welke een antimicrobiële werking bezitten, worden aangewezen als diergeneesmiddelen, bedoeld in [artikel 5.7, eerste lid, van het besluit](#).
- 2 De gevoeligheidsbepaling wordt uitgevoerd in overeenstemming met de eisen die ingevolge de geldende goede veterinaire praktijken, waaronder gidsen voor goede praktijken als bedoeld in [artikel 8.44 van de wet](#), aan een betrouwbare gevoeligheidsbepaling worden gesteld.

- o **evaluatie** in Regeling diergeneeskundigen art. 5.22 evaluatie BGP en BBP

**Artikel 5.22. Evaluatie bedrijfsgezondheidsplan en bedrijfsbehandelplan** 4 ◀ 🔗 📄 ↻ 🔄 ⬇

- 1 De dierenarts die het bedrijfsgezondheidsplan en het bedrijfsbehandelplan heeft opgesteld, evalueert deze plannen jaarlijks in overleg met de houder, bedoeld in [artikel 1.28, eerste lid, van het Besluit houders van dieren](#), en past de plannen, indien nodig, aan.
- 2 De dierenarts maakt een verslag van de evaluatie.

#### ▪ Regeling diergeneeskundigen art. 5.19 aanvullende eisen BBP runderen

**Artikel 5.19. Aanvullende eisen bedrijfsbehandelplan runderen** 1 ◀ 🔗 📄 ↻ 🔄 ⬇

Indien het bedrijfsbehandelplan wordt opgesteld voor een houder van runderen, omvat het overzicht, bedoeld in [artikel 5.17, onderdeel g](#), per behandeling van een ziekte of aandoening ten minste de volgende onderdelen:

- a. naam en registratienummer van het diergeneesmiddel;
- b. dosering;
- c. toedieningswijze;
- d. toedieningsfrequentie;
- e. behandelduur;
- f. wachttijden.

Laten vervallen van Regeling diergeneeskundigen art. 5.19 aanvullende eisen BBP runderen wordt de informatie vastgelegd wat betreft a tot en met f in:

- o Verordening diergeneesmiddelen EU 2019/6 art. 105 diergeneeskundig voorschrift lid 5
- o Verordening diergeneesmiddelen EU 2019/6 art. 108 registratie door eigenaars en houders van voedselproducerende dieren
- o Regeling houders van dieren art. 3.3 bij de melding te verstrekken gegevens

#### ▪ Regeling diergeneeskundigen art. 5.20 aanvullende eisen BBP kalveren

**Artikel 5.20. Aanvullende eisen bedrijfsbehandelplan kalveren** 1 ◀ 🔗 📄 ↻ 🔄 ⬇

Indien het bedrijfsbehandelplan wordt opgesteld voor een houder van kalveren, omvat het overzicht, bedoeld in [artikel 5.17, onderdeel g](#), een behandeling met maximaal vier in voorkeursvolgorde weergegeven werkzame stoffen van ten minste de volgende ziektes of aandoeningen:

- a. diarree;
- b. luchtweginfectie;
- c. gewrichtsontsteking;
- d. navelontsteking;
- e. oorontsteking;
- f. ectoparasieten.

Laten vervallen van Regeling diergeneeskundigen art. 5.20 aanvullende eisen BBP kalveren wordt de informatie vastgelegd wat betreft a en b in:

- o Regeling diergeneeskundigen 5.16 aanvullende eisen bedrijfsgezondheidsplan kalveren

