

AMRFV

Training



BELGIË

5 NOVEMBER 2025



Funded by
the European Union



Belangrijke elementen van de nieuwe EU-verordeningen voor gemedicineerde diervoeders (MF)

Les 3

Hands-on Training for Farmers and
Veterinarians: New measures to fight
antimicrobial resistance

BELGIË, 5 NOVEMBER 2025



Funded by
the European Union

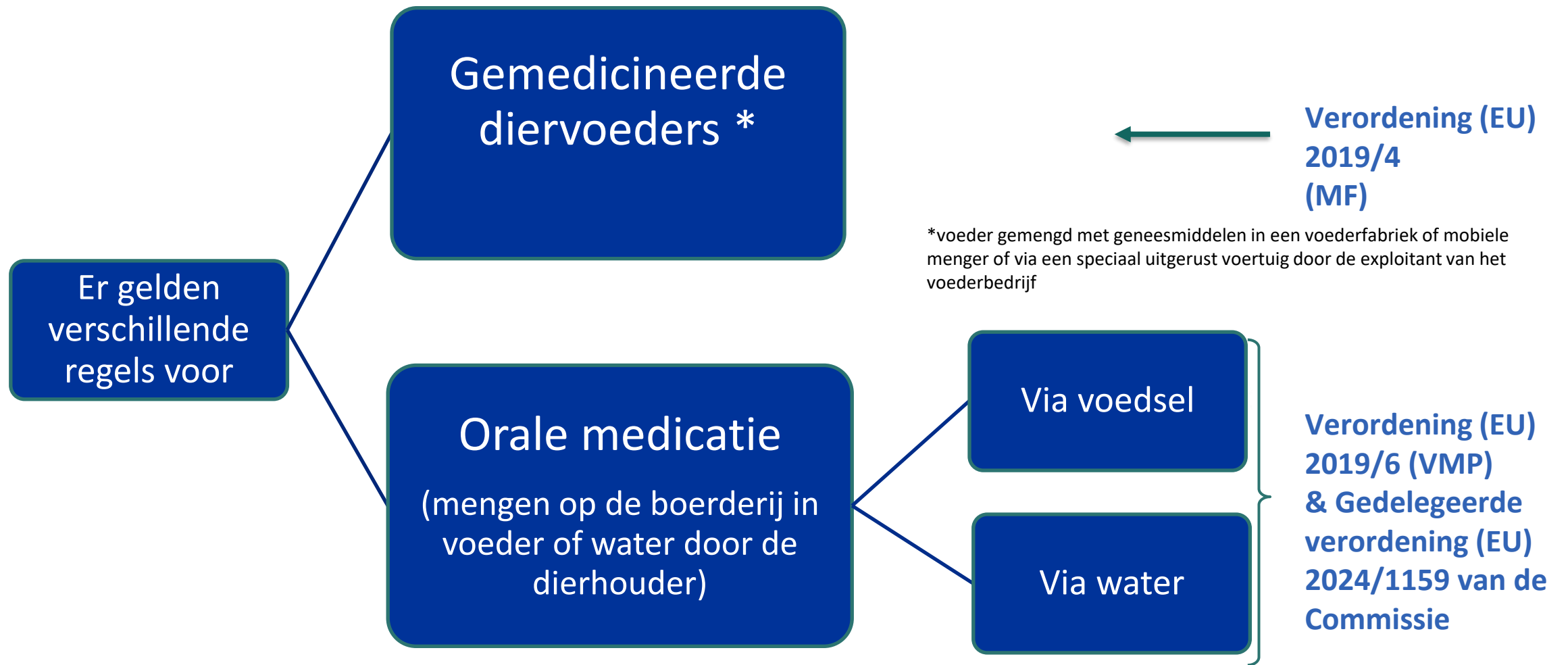


**Verordening (EU) 2019/6 betreffende
diergeneesmiddelen (VMP)**

**Verordening (EU) 2019/4 betreffende
gemedicineerde diervoeders (MF)**



MEDICATIE VIA VOEDSEL OF WATER





Wettelijk kader van de EU: Verordening (EU) 2019/4 betreffende gemedicineerde diervoeders (MF)

Principes voor het gebruik van gemedicineerde diervoeders

- Verbod op het gebruik van MF met antimicrobiële middelen voor profylaxe.
- Vereiste van diagnose van de ziekte voorafgaand aan het verplicht voorschrijven van MF.
- Beperking van de behandelingsduur en geldigheid van het voorschrift.
- Verminder de potentiële synergie tussen resten van meegevoerde geneesmiddelen en het ontstaan van antimicrobiële resistentie.
- Maatregelen om de kwaliteit van de productie van gemedicineerde diervoeders te verbeteren (nauwkeurigere dosering) en zo subtherapeutische blootstelling te voorkomen.
- Maximale niveaus van kruisbesmetting voor 24 antimicrobiële werkzame stoffen in niet-doeldiervoeder.



Diergeneeskundig voorschriften met betrekking tot gemedicineerde diervoeders (1/2)

Verordening (EU)
2019/4

Artikel 16

Voor gemedicineerde diervoeders (diervoeders gemengd met geneesmiddelen door een exploitant van een diervoederbedrijf) is het volgende vereist:

- een diergeneeskundig voorschrift
- kan alleen worden afgegeven na klinisch onderzoek of een andere passende beoordeling van de gezondheidstoestand van de dieren
- alleen voor gediagnosticeerde ziekten (met uitzondering van vaccins en parasieten)





Diergeneeskundig voorschriften met betrekking tot gemedicineerde diervoeders (1/2)

Verordening (EU)
2019/4

Artikel 16

- **Administratie bijhouden:** Diergeneeskundige voorschriften moeten door de voederfabriek en de voorschrijvende dierenarts en de dierhouder gedurende 5 jaar worden bewaard
- 1 voorschrift = 1 veterinaire behandeling
- **Maximale behandelingsduur:** 2 weken voor antibiotica, 1 maand voor andere geneesmiddelen
- **Geldigheid voorschrift:** max. 5 dagen voor voeder met antimicrobiële middelen, max. 3 weken voor andere geneesmiddelen voor voedselproducerende dieren, rest 6 maanden



Nationale bepalingen

pebajin&en

natlonale



Wettelijk kader - België

- Wet van 21 juni 1983 betreffende medicinale levensmiddelen:
 - Te schrappen – bijna volledig vervangen door R 2019/4
- Wet van 28 augustus 1991 betreffende de uitoefening van de diergeneeskunde:
 - De voorschriften voor geneesmiddelen zijn van toepassing op AM
- Wet van 11 juli 1969 betreffende grondstoffen voor de landbouw, de tuinbouw, de bosbouw en de veeteelt:
 - Art. 2 – toepassingsgebied + Art. 8 sancties / besmette levensmiddelen

Uitvoeringsbesluit

Koninklijk besluit van 4 december 2022 Koninklijk besluit betreffende de veterinaire verordening inzake medicinale diervoeders

- Vaststelling van de regels voor het verkeer van voorschriften
- De toekenning van een uniek nummer
- De gekwalificeerde dienstverlener voor elektronische voorschriften

Verordening

Uniek nummer

- 0[Nr. DGZ]XXXXXX
- 1[Nr. ARSIA]XXXXXX
- E[Nr. VET]XXXXXX

Papier: 3 exemplaren

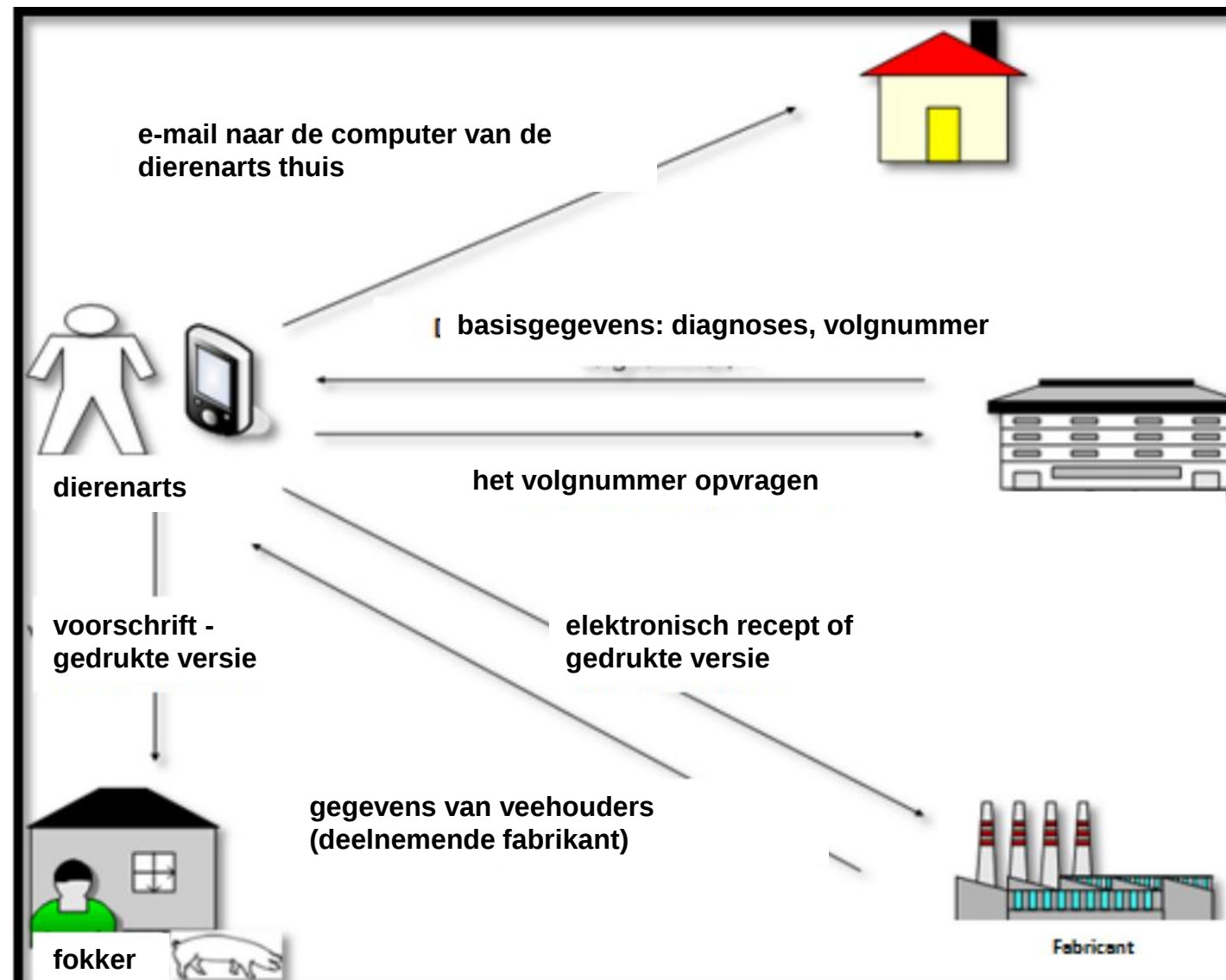
- Dierenarts
- Fokker
- Fabrikant

NUMERO UNIQUE DE L'ORDONNANCE		ORDONNANCE VETERINAIRE D'ALIMENT MEDICAMENTEUX POUR ANIMAUX										
Nom, prénom et coordonnées du vétérinaire		Date de délivrance: / ... / 20 Valable jusqu'à: / / 20 (si inférieur au maximum légal)										
La présente ordonnance ne peut être réutilisée en cas d'animaux producteurs de denrées alimentaires et d'animaux à fourrure.		N° D'IDENTIFICATION : <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>										
Identification : Espèce animale : Catégorie : Age : Jours/Semaines/Mois (biffer l'inutile) Nombre : Poids (si d'importance) :		NOM + PRÉNOM DU DÉTENTEUR D'ANIMAUX : ADRESSE (DU TROUPEAU) :										
Dénomination du (des) MEDICAMENT(S) VETERINAIRE(S) / substance(s) active(s) / n° de l'autorisation :		Quantité totale de l'ALIMENT médicamenteux (kg) :	Teneur en MEDICAMENT VETERINAIRE par kg d'aliment : Teneur en SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)/kg d'aliment :	Durée du traitement Nombre de jours : Du (date) : Au (date) :								
				Temps d'attente pour animaux producteurs de denrées alimentaires (nombre de jours ou l) Viande : Œufs : Lait :								
Médicament antimicrobien à des fins métaphylactiques (visé par l'article 107, du règlement (UE) 2019/6) ? ☐ (cocher si d'application + déclaration) Médicament en application du principe de la cascade (l'article 112, à l'article 113 ou à l'article 114 du règlement (UE) 2019/6) ? ☐												
Mode d'emploi destiné au détenteur d'animaux (pourcentage de la ration journalière ou quantité par animal et par jour, fréquence, précautions d'emploi nécessaires pour garantir une utilisation correcte, et, s'il y a lieu, pour assurer une utilisation prudente d'antimicrobiens, ...) :												
Signature du vétérinaire		N° de lot de l'aliment médicamenteux : Date de délivrance de l'aliment (ou de mélange à la ferme) : Nom ou raison sociale et adresse du fournisseur ou du mélangeur à la ferme :		Signature du fournisseur ou du mélangeur à la ferme								

Original pour le fabricant ou le fournisseur de l'aliment médicamenteux. Copie pour le détenteur des animaux. Copie pour le médecin vétérinaire.

Elektronisch voorschrift

BFA – gekwalificeerde dienstverlener
R 910/2014



Mobiele mengers



VO 2024/1159 – Oraal gebruik

Presentatie op 22/02/2024 aan de FEED-sector

- In toepassing van 2019/6
 - Gebruik van geneesmiddelen:
 - In water
 - In voedingsmiddelen
- Andere dan medicinale voedingsmiddelen.
- Toepassing 9/11/2025**
- Voorschrift
 - Gelijktijdig gebruik
 - Verwijdering
 - Antimicrobiële middelen/parasitaire middelen
 - Hantering
 - Apparatuur
 - Bijsluiters

Federaal onderzoek – gebruik in water

- GROUPMEDIPIG (2017-2019)
 - Enquête onder veehouders
 - MF (11) en Water (13)
 - 80% onjuiste doseringen
 - Residuen op 1 op de 10 boerderijen
 - MF vs Water
- GROUPMEDIPOUL(2021-24)
 - 32 kippenhouders
 - Alleen drinkwater
 - 1/3 gescheiden circuits
 - Interactie met ontsmettingsmiddelen en additieven
 - Dosering in plasma - → werkzaamheid van de behandeling

AMRFV
Training



Bedankt



AENOR **FVE**

FEDERATION OF
VETERINARIANS
OF EUROPE

m agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

www.amrfvtraining.eu



**Funded by
the European Union**