



Beste collega,

velen onder jullie ontvingen waarschijnlijk reeds meerdere nieuwsbrieven van het FAGG/FAVV met info over het de inwerking treding van het KB van 21 juli 2016. In [bijlage](#) de laatste nieuwsbrief van gisteren.

Hierin staan nog steeds zaken die absoluut niet stroken met de standpunten van VeDa.

Wij hebben er altijd voor gepleit dat de noodzakelijke antibiogrammen, die vereist zijn om het gebruik van kritische antibiotica te verantwoorden, door onze dierenartsenpraktijken zelf of door een laboratorium kunnen worden uitgevoerd. Helaas is dit niet weerhouden in de nieuwe regelgeving. Moderne praktijken bieden al dagelijks diensten aan zoals bloedonderzoeken, bacteriologie, histologie en cytologie. Het is dan ook onbegrijpelijk dat deze praktijken volgens de nieuwe wetgeving niet bekwaam zouden zijn om een degelijk en controleerbaar antibiogram op te maken.

VeDa kan hiermee uiteraard niet akkoord gaan.

Daarnaast is er een ander punt van zorg: “de voorgeschreven of verschaft hoeveelheid geneesmiddelen moet altijd beperkt worden tot de hoeveelheid die voor de behandeling noodzakelijk is. Dat geldt voor ALLE diersoorten, met of zonder begeleidingsovereenkomst.”

Dit is een heikel punt in de nieuwe Europese verordening waarover VeDa al meermaals overleg gevraagd heeft en voorstellen op tafel heeft gelegd, echter voorlopig zonder respons. Het FAGG werd vermoedelijk vanuit verschillende hoeken hierop aangesproken want kort daarna volgde een verduidelijking door het FAGG die stelt dat “Voor bedrijven met een begeleidingsovereenkomst nog steeds geldt dat het volume van geneesmiddelen dat voorgeschreven of verschaft wordt, moet overeenstemmen met de behandelingsduur en het aantal te behandelen dieren dat mogelijk behandeld zal worden gedurende maximaal een periode van twee maanden of een productiecyclus”.

Veel voer voor discussie dus!

We blijven deze kwesties nauwlettend opvolgen en zullen jullie op de hoogte houden van verdere ontwikkelingen.

Het bestuur van VeDa