

Aanvullende informatie over “verplicht melden uitsluiting van slacht paard”

Vanaf 1 januari 2016 is er een wijziging van kracht in de Regeling identificatie en registratie van dieren. Met deze wijzigingsregeling wordt uitvoering gegeven aan uitvoeringsverordening (EU) nr. 262/2015 van de Commissie van 17 februari 2015.

De dierenarts was al verplicht om in het paspoort de aantekening te maken wanneer een paard niet meer bestemd was voor humane consumptie (art. 37, lid 3). Echter de verplichting om dit door te geven aan de officiële instanties is door deze wijziging van de houder van het dier verschoven naar de verantwoordelijke dierenarts.

Op grond van artikel 37, vierde lid, van Verordening (EU) nr. 262/2015 is in beginsel de *houder van een paardachtige* verplicht om melding te doen van een uitsluiting voor humane consumptie door een dierenarts. Artikel 37, vijfde lid, van Verordening (EU) nr. 262/2015 geeft lidstaten echter de mogelijkheid om de *verantwoordelijke dierenarts* te verplichten om de uitsluiting slacht van een paardachtige rechtstreeks te melden aan de centrale databank of aan de paspoortuitgevende instantie. Middels de wijziging van de Regeling identificatie en registratie van dieren wordt van deze mogelijkheid gebruik gemaakt en wordt de verantwoordelijk dierenarts de verplichting opgelegd om de uitsluiting van een paardachtige te melden aan de minister of aan de paspoortuitgevende instantie.

Verordening (EU) nr. 262/2015

Artikel 37

Voor de slacht voor menselijke consumptie bestemde paardachtigen en registratie van de toegediende medicatie

1. *Een paardachtige wordt geacht bestemd te zijn om voor menselijke consumptie te worden geslacht, tenzij overeenkomstig deze verordening in deel II van sectie II van het identificatiedocument onherroepelijk wordt verklaard dat de paardachtige hiervoor niet bestemd is door middel van:*
 - a) *de door de instantie van afgifte bekrachtigde handtekening van de eigenaar op basis van zijn/haar eigen beslissing; of*
 - b) *de handtekeningen van de houder en de verantwoordelijke dierenarts, die handelt overeenkomstig artikel 10, lid 2, van Richtlijn 2001/82/EG; of c) de registratie door de instantie van afgifte bij de afgifte van een duplicaat van het identificatiedocument overeenkomstig artikel 29 of 30 of een vervangend identificatiedocument overeenkomstig artikel 32.*
2. *Voorafgaand aan een behandeling overeenkomstig artikel 10, lid 2, van Richtlijn 2001/82/EG of een behandeling met een overeenkomstig artikel 6, lid 3, van die richtlijn toegestaan geneesmiddel verzekert de in artikel 10, lid 1, van Richtlijn 2001/82/EG bedoelde verantwoordelijke dierenarts zich van de status van de paardachtige als ofwel:*
 - a) *bestemd voor de slacht voor menselijke consumptie, wat normaliter het geval is; ofwel*
 - b) *niet bestemd voor de slacht voor menselijke consumptie, als aangegeven in deel II van sectie II van het identificatiedocument. 3.3.2015 L 59/26 Publicatieblad van de Europese Unie NL*
3. *Als de in lid 2 van dit artikel bedoelde behandeling niet is toegestaan voor een voor de slacht voor menselijke consumptie bestemde paardachtige, zorgt de in artikel 10, lid 1, van Richtlijn 2001/82/EG bedoelde verantwoordelijke dierenarts ervoor dat de betrokken paardachtige overeenkomstig de in artikel 10, lid 2, van Richtlijn 2001/82/EG bedoelde afwijking vóór de behandeling onherroepelijk als niet bestemd voor de slacht voor menselijke consumptie wordt verklaard door:*

- a) *deel II van sectie II van het identificatiedocument in te vullen en te ondertekenen; en*
 - b) *deel III van sectie II van het identificatiedocument overeenkomstig de instructies in deel III van sectie II ongeldig te maken.*
4. *Nadat de in lid 3 bedoelde maatregelen zijn genomen, dient de houder van de paardachtige het identificatiedocument in bij een instantie van afgifte in de lidstaat waar het bedrijf waar de paardachtige wordt gehouden zich bevindt, of verstrekt hij de informatie online wanneer hij toegang tot de database heeft, en dit uiterlijk 14 dagen na de ondertekening in deel II van sectie II van het identificatiedocument.*
5. *In afwijking van lid 4 mogen de lidstaten maatregelen nemen om ervoor te zorgen dat de verantwoordelijke dierenarts de overeenkomstig lid 3 uitgevoerde maatregelen uiterlijk 14 dagen na de ondertekening in deel II van sectie II van het identificatiedocument:*
- a) *ofwel rechtstreeks meedeelt aan de in lid 4 bedoelde instantie van afgifte en de instantie van afgifte de nodige informatie verstrekt om de overeenkomstig artikel 39 opgezette database te actualiseren; ofwel*
 - b) *rechtstreeks meedeelt aan de overeenkomstig artikel 39 opgezette centrale database, waarbij wordt gewaarborgd dat de in lid 4 bedoelde instantie van afgifte de informatie opneemt in de overeenkomstig artikel 38 opgezette database.*
6. *Als een paardachtige moet worden behandeld onder de in artikel 10, lid 2, van Richtlijn 2001/82/EG bedoelde omstandigheden, vermeldt de verantwoordelijke dierenarts in deel III van sectie II van het identificatiedocument de vereiste gegevens over het geneesmiddel dat de in Verordening (EG) nr. 1950/2006 vermelde stoffen bevat die essentieel zijn of een klinische meerwaarde hebben bij de behandeling van paardachtigen. De verantwoordelijke dierenarts vermeldt de datum van de laatste voorgeschreven toediening van dat geneesmiddel en deelt de houder overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 2001/82/EG de datum mee waarop de overeenkomstig artikel 10, lid 2, van die richtlijn vastgestelde wachttijd verstrijkt.*

Art. 37, lid 5 geeft aan dat lidstaten zelf mogen besluiten of de houder of de verantwoordelijk dierenarts verantwoordelijk is voor het melden van de maatregel aan instanties.

Dit is in de Nederlandse wetgeving uitgewerkt in art. 38bba van de Regeling identificatie en registratie dieren, deze luidt als volgt:

Regeling identificatie en registratie dieren

Art. 38bba

1. *De verantwoordelijke dierenarts meldt een uitgevoerde maatregel als bedoeld in artikel 37, derde lid, van Verordening (EU) nr. 262/2015, uiterlijk 14 dagen na de ondertekening in deel II van sectie II van het identificatiedocument aan de minister.*
2. *In afwijking van het eerste lid kan de melding worden gedaan bij een organisatie als bedoeld in artikel 38v, tweede of derde lid.*
3. *De melding, bedoeld in het eerste lid, bevat de volgende gegevens:*
 - a. *het unieke nummer van de transponder, bedoeld in artikel 38aa, eerste lid, of het uniek levensnummer, bedoeld in artikel 38, eerste lid, onderdeel a, van Verordening (EU) nr. 262/2015, van de paardachtige waarbij de verantwoordelijke dierenarts de maatregel, bedoeld in artikel 37, derde lid, van Verordening (EU) nr. 262/2015, heeft uitgevoerd;*
 - b. *de datum van de uitgevoerde maatregel, bedoeld in artikel 37, derde lid, van Verordening (EU) nr. 262/2015.*
4. *De melding aan de minister, bedoeld in het eerste lid, geschiedt met gebruikmaking van een middel dat daartoe door de minister beschikbaar is gesteld.*

Officiële toelichting bij art. 38bba Regeling identificatie en registratie dieren:

“De verantwoordelijke dierenarts meldt een uitsluiting binnen 14 dagen nadat deze de onherroepelijke verklaring daartoe in het identificatiedocument heeft ondertekend. Bij de melding verstrekt de verantwoordelijke dierenarts het unieke nummer van de transponder van de paardachtige of, indien bij de paardachtige geen transponder is geïmplanteerd, het uniek levensnummer, en de datum van de uitsluiting. De verantwoordelijke dierenarts maakt daarbij gebruik van een door de minister beschikbaar gesteld middel. Indien de melding bij de paspoortuitgevende instantie wordt gedaan, is de verantwoordelijke dierenarts daarvoor ingevolge artikel 43jba een vergoeding verschuldigd van ten hoogste de werkelijk gemaakte kosten verbonden aan de verwerking van die melding.¹”

¹ Zie voor het besluit en de toelichting bij de wijziging Regeling identificatie en registratie dieren: <https://zoek.officielebekendmakingen.nl/stcrt-2015-44795.html>