



Nieuwsbrief 6 – De administratie van het diergeneesmiddelengebruik door de bijenhouder/imker

Diergeneesmiddelenverordening EU 2019/6

Op 28 januari 2022 is de nieuwe [Diergeneesmiddelenverordening \(Verordening \(EU\) 2019/6\)](#) ingegaan. De bepalingen uit de Verordening zijn rechtstreeks van toepassing op betrokkenen en worden niet omgezet in nationale wetten of regels. In nationale regelgeving worden alleen nog bepalingen opgenomen die ter uitvoering van de Europese regels noodzakelijk zijn. Hiervoor is de Wet Dieren aangepast en zijn het Besluit diergeneesmiddelen 2022 en de Regeling diergeneesmiddelen 2022 opgesteld.

In deze nieuwsbrief gaan we dieper in op de eisen die gesteld worden aan de administratie van het diergeneesmiddelengebruik door de houders van voedselproducerende dieren, zoals bijen; het zogenaamde diergeneesmiddelenlogboek. Dit wordt niet verder uitgewerkt in de nationale regelgeving en is te vinden in de diergeneesmiddelenverordening, artikel 108.

Wie moeten het gebruik van diergeneesmiddelen registreren?

De eigenaren of houders van dieren die voedsel produceren, zijn verplicht een registratie bij te houden van alle diergeneesmiddelen die zij gebruiken bij hun dieren. Dit geldt ook voor vrije diergeneesmiddelen, hetgeen een uitbreiding betekent van de verplichte diergeneesmiddelenregistratie van vóór 28 januari 2022. Voor voorschriftplichtige diergeneesmiddelen moeten zij ook de kopie bewaren van de informatie uit het diergeneeskundig voorschrift van de dierenarts. Dit kan in een zogenaamd diergeneesmiddelenlogboek, elektronisch of op papier.

Welke diergeneesmiddelen zijn beschikbaar voor bijen?

Er zijn een aantal diergeneesmiddelen toegelaten voor bijen. Deze zijn te vinden in de [diergeneesmiddelen databank](#) van het CBG-MEB. Toegelaten diergeneesmiddelen gaan altijd voor op magistrale of zelf bereide middelen en moeten volgens de bijgevoegde bijsluiter toegediend worden. De toegelaten diergeneesmiddelen voor bijen zijn over het algemeen vrije middelen, d.w.z. dat ze niet voorschriftplichtig zijn en dat ze niet hoeven te worden voorgeschreven door een dierenarts. De bijenhouder kan deze middelen aanschaffen bij een daartoe vergunde kleinhandelaar. De bijenhouder moet wel bepaalde gegevens bijhouden van de behandeling van de ziekte en toediening van deze middelen.

Welke gegevens moeten worden bijgehouden bij gebruik van vrije diergeneesmiddelen?

- De datum waarop de behandeling met het diergeneesmiddel is gestart;
- De naam van het diergeneesmiddel;
- De hoeveelheid van het diergeneesmiddel dat is toegediend aan de dieren; hiermee wordt bedoeld, de hoeveelheid die *daadwerkelijk* is toegediend aan het dier.
- De (handels)naam en het adres van de leverancier waar diergeneesmiddelen gekocht zijn.
- De aankoopbewijzen van de diergeneesmiddelen; hiermee wordt bedoeld, de facturen van de diergeneesmiddelen.
- De identificatie van het behandelde dier of de behandelde groep dieren;
- De wachttijd (ook een wachttijd van 0 dagen)
- De duur van de behandeling.

Hoe lang moet het diergeneesmiddelenlogboek bewaard worden?

De gegevens in het register moeten *minstens vijf jaar* bewaard worden, gerekend vanaf de dagtekening van de registratie van de gegevens.

Voorgeschreven diergeneesmiddelen

Het kan voorkomen dat een dierenarts diergeneesmiddelen voorschrijft voor de behandeling van bijen. Ook dan moeten er gegevens over de behandeling worden bijgehouden in het diergeneesmiddelenlogboek. Hiervoor kan nieuwsbrief 5 De administratie van het diergeneesmiddelengebruik door de houder van voedselproducerende dieren, geraadpleegd worden.