

CHECKLIJST PRODUCTIE

Initiële audit /
 Verlengingsaudit /
 spotaudit

Controledatum		Rapportnummer	
Naam		Bedrijfstype: <input type="checkbox"/> Open bedrijf <input type="checkbox"/> Gesloten bedrijf	
Firmateller	P-		
Klopcode (verkort beslagnummer)			

		Controle
101. Algemene normen		
A. Beschikt het beslag over een autocontrole attest/certificaat G 040 (Module C: Algemeen deel en specifiek deel 'Varkens')? (B.II.1)	A	
B. Zijn de jaarlijks ingevulde checklijsten voor de sectorgids G 040 (Module C: Algemeen deel en specifiek deel 'Varkens') en voor Codiplan ^{plus} van de afgelopen drie jaar aanwezig op het bedrijf? (B.II.2)	A	
C. Voldoet het bedrijf aan de regionale mestwetgeving? (B.II.23)	B	
D. Blijven de vleesvarkens gedurende de laatste drie maanden vóór slachtdatum aanwezig op hetzelfde beslag? (B.II.32)	A	
102. Varkensvoeder		
A. Zijn alle aangekochte diervoeders (voor biggen, zeugen en vleesvarkens) afkomstig van FCA-erkende veevoederfabrikanten? (B.I.1)	A	
B. Zijn alle enkelvoudige diervoedermiddelen gecertificeerd volgens één van de toegelaten standaarden (G 040 of Vegaplan) of aangekocht bij een FCA-erkende leverancier? (B.I.6)	A	
C. Zijn de collega-landbouwers bij wie enkelvoudige diervoedermiddelen worden aangekocht, gecertificeerd volgens een van de toegelaten standaarden (G040 of Vegaplan)? (B.I.4)	B	
D. Wordt het verbod op vismeel in de voeders (bestemd voor vleesvarkens > 40kg) gerespecteerd? (B.I.2)	A	
E. Heeft de zelfmenger, die additieven of voormengsels gebruikt, een toelating van het FAVV? (B.I.5)	B	
F. Zijn de externe mobiele menginstallaties voor de productie van mengvoeders FCA-erkend? (B.I.7)	A	
G. Worden er mengvoeders gekocht van FCA-fabrikanten die gecertificeerd zijn volgens het Lastenboek 'mv-soja'? (B.I.8)	B	
H. Worden alle volledige diervoeders voor varkens in de afmestfase (> 23 kg) aangekocht bij een voederfirma die het Zn-convenant onderschreven heeft? (B.I.3)	B	
103. Huisvesting en dierenwelzijn		
A. Wordt bij volledig automatische verluchting het noodverluchtungs- en alarmsysteem minstens per opzet en min. 2x/jaar getest en worden deze tests en eventuele corrigerende acties geregistreerd? (B.II.4)	B	
B. Is er voldoende licht? (8u/dag in een dag- en nachtritme, min. 40 lux t.h.v. het varken) (.....lux) (B.II.5)	B	
C. Worden zieke of gewonde vleesvarkens afgezonderd in aangepaste lokalen/hokken en op een passende manier verzorgd of behandeld? Worden ongeneeslijk zieke varkens op een gepaste wijze geëuthanaseerd? (B.II.6)	B	
D. Is er afleidingsmateriaal voorzien? (autobanden & behandeld (hard) hout (planken/stokken) zijn verboden) (B.II.7)	B	
E. Wordt dit afleidingsmateriaal in de levensloop van het varken gewisseld en vervangen als het te bevuild is en is het goed te reinigen en ontsmetten (indien het opnieuw gebruikt wordt)? (B.II.7)	B	
F. Gerichte controle ammoniakgehalte ter hoogte van de vleesvarkens (max. 20 ppm):ppm (B.II.33)	B	
104. Gezondheidszorg en ziektepreventie		
A. Is er een contract voor bedrijfsbegeleiding afgesloten? (B.II.8)	A	
B. Gebeurt het rechtstreeks verschaffen van antibacteriële middelen voor de voorraad uitsluitend door de bedrijfsbegeleidende dierenarts? (B.II.9)	A	
C. Worden voorschriften voor met antibiotica gemedicineerde voormengsels, zinkoxide (ZnO) en antibacteriële middelen uitsluitend geschreven door de bedrijfsbegeleidende dierenarts? (B.II.9)	A	
D. Worden alle antibacteriële middelen (ABM), met antibiotica gemedicineerde voeders en (het gebruik van) zinkoxide als gemedicineerd voormengsel door de verschaffer geregistreerd in het 'AB Register' volgens de voorziene procedure in het Reglement 'AB Register' en dit vanaf de erkenning van de varkenshouder in het Certus-systeem? (B.II.10)	A	
E. Heeft de producent zijn account geactiveerd via de opstartprocedure van 'AB Register'? (B.II.11)	A	
F. Controleert de producent maandelijks of de geregistreerde gegevens in het 'AB-register' correct en volledig zijn? (B.II.12)	A	
G. Bespreekt de producent het bedrijfsrapport over het antibioticagebruik op zijn bedrijf met zijn dierenarts en bewaart hij de meest recente versie? (B.II.13)	A	

H.	Een bedrijf dat volgens het meest recente bedrijfsrapport in de rode zone viel voor één of meerdere diercategorieën: werd van de bespreking van dit bedrijfsrapport tussen veehouder en dierenarts een verslag opgemaakt volgens de template 'verslag AB-gebruik' en binnen de 2 maand na ontvangst van het rapport doorgestuurd naar Belpork vzw? (B.II.14)	A		
I.	Wordt het drinkwater t.h.v. de drinknippel minimaal 1x/3jaar onderzocht? (B.II.19)	A		
J.	Werd voor de niet-conforme parameters een actieplan opgesteld en een nieuwe analyse uitgevoerd om conformiteit van de parameter na het uitvoeren van het actieplan aan te tonen?(B.II.19)	A		
K.	Wordt (bij inmenging op het landbouwbedrijf van een geregistreerd gemedicineerd voormengsel aan het mengvoeder) gebruik gemaakt van een – binnen de FCA-gevalideerd – fijndoseertoestel gemonteerd op de vrachtwagen en onder verantwoordelijkheid van een daartoe door het FAVV erkende mengvoederfabrikant? (B.II.15)	A		
L.	Zijn er antibacteriële middelen met kleurcode rood, volgens de formularia opgesteld door AMCRA, aanwezig in de voorraad? Zo ja, kan de aanwezigheid ervan onderbouwd worden door middel van bewijs van diagnose en een antibiotica-gevoeligheidstest? (B.II.16)	B		
M.	Wordt het verbod op topdressing van antibacteriële middelen rechtstreeks in de voederbak gerespecteerd? (B.II.17)	A		
N.	Wordt het verbod op het gebruik van het 'inmengtoestel' voor de inmenging van antibacteriële middelen in het voeder op het landbouwbedrijf gerespecteerd? (B.II.17)	A		
O.	Wordt elk gebruik van diergeneesmiddelen en gemedicineerde diervoeders vanaf drie maanden voor slacht geregistreerd in het geneesmiddelenregister? (B.II.18)	A		
P.	Is bij een individuele behandeling het vleesvarken duidelijk gemarkeerd (tot zolang de wachttijd is verstreken)? (B.II.35)	A		
Q.	Wordt het toedienen van alle geneesmiddelen met wachttijd vanaf 30 dagen voor slacht vermeden? (B.II.34)	KO		
R.	Indien er zich tijdens de laatste 30 dagen voor slacht een ziekte voordoet die toch via geneesmiddelen met wachttijd moet behandeld worden, wordt dan de wachttijd van het geneesmiddel voor de behandelde groep dieren verdubbeld? (B.II.34)	KO		
S.	Is er een ongediertebestrijdingsplan aanwezig? (plattegrond met positie van de genummerde lokazen, productnaam en min. 2x/jaar registratie van de opvolgingsdata en status van de lokazen) Worden er enkel erkende ongediertebestrijdingsmiddelen gebruikt? (B.II.20)	B		
T.	Wordt in geval van een H, N1, N2- of M1- M2-, R-statuut, de residustatus onmiddellijk gemeld aan Belpork gevolgd door een schriftelijke bevestiging? (B.II.21 en 22)	KO		
U.	Vermeldt de Certus-producent de meest recente gegevens van de Salmonella monitoring op het VKI-document? (B.II.36)	A		
V.	Werd het dier gemarkeerd en het Sanitelnummer van het dier geregistreerd wanneer bij behandeling een naald afbrak en is deze info bij levering doorgegeven aan het slachthuis? (B.II.37)	A		
W.	Worden er metaaldetecteerbare naalden gebruikt? (B.II.38)	A		
X.	Werd er voor iedere levering van Certus-vleesvarkens een Certus-vertrekfiche opgemaakt? (B.II.42)	A		
Y.	Indien de vleesvarkens via een handelaar naar het slachthuis vermarkt worden, wordt de identiteit van de handelaar dan op de papieren vertrekfiche vermeld? (B.II.44)	B		
Z.	Werden de documenten met slacht- en keuringsgegevens en de slachtlijninformatie, of een motivatiedocument van het slachthuis bij afwezigheid van slachtlijninformatie, bezorgd aan de beslagverantwoordelijke? (B.II.39)	A		
AA.	Zijn alle slacht- en keuringsgegevens en alle vereiste slachtlijninformatie op de documenten vermeld? (B.II.40)	B		
	Aantal stuks		Pneumonieletsels (3 codes)	
	Warm geslacht gewicht		Pleuritis (2 codes)	
	Classificatie		Leverafwijkingen (3 codes)	
	Maagvullingtoestand	Aantal afkeuringen + reden		
BB.	Worden de slacht- en keuringsgegevens en de slachtlijninformatie gedurende minimum één jaar na levering op het beslag bewaard? (B.II.39)	A		
105. Module biggen en zeugenhouderij				
A.	Is er bewijs aanwezig dat de Belgische niet-Certus bedrijven die biggen aanleveren, beschikken over een Codiplan ^{plus} certificaat/attest? (B.II.27)	A		
B.	Vrije hokruimte per gespeende big: ≥ 0,15 m ² tot 10 kg / ≥ 0,20 m ² voor 10-20 kg / ≥ 0,30 m ² voor 20-30 kg / ≥ 0,40 m ² voor 30-50 kg. (B.II.24) Vrije hokruimte, aantal/hok en gewichtscategorie:.....	B		
C.	Worden de biggen pas na verdoving of toediening van een pijnstiller chirurgisch gecastreerd? (B.II.25)	A		
D.	Worden de hoektanden enkel indien absoluut nodig en uitsluitend d.m.v. slijpen, verkleind? (B.II.26)	B		
E.	Gebeurt het commercieel transport van levende dieren naar Certus-varkensbedrijven door erkende transporteurs die bij Belpork vzw geregistreerd zijn in het TRACY-systeem? (B.II.28)	A		
F.	Wordt hulp voorzien bij het laden zodat het betreden van de stallen door een erkend transporteur en zijn bijrijder wordt vermeden? (Aanbeveling) (B.II.29)	C		

106. Herkomstgarantie en invoervoorwaarden biggen		
A. Zijn de ingevoerde biggen enkel afkomstig van bedrijven die erkend zijn door een kwaliteitssysteem dat aanvaard is door Q&S? (B.II.31)	A	
B. Verliep het transport rechtstreeks van één enkel buitenlands herkomstbedrijf naar één enkel Belgisch bedrijf zonder te passeren via een handelaar en/of een verzamelplaats? (B.II.30)	B	
C. Hebben Belgische opfokbedrijven die buitenlandse biggen aankopen een een-op-eenrelatie met een buitenlands zeugenbedrijf? (B.II.30)	B	
D. Zijn de ingevoerde dieren afkomstig van maximaal 2 niet-Belgische bedrijven? (B.II.30)	B	
107. Klachtenprocedure		
A. Zijn er klachten? Zo ja, worden deze geregistreerd en zijn er corrigerende acties ondernomen en geregistreerd? (A5)	B	

Legende : C = Conform DP = DiscussiePunt NCB = Niet ControleerBaar
NC = Niet Conform NVT = Niet Van Toepassing
KO = Knock Out (bij initiële audit: weigering – bij verlengingsaudit/onaangekondigde audit: uitsluiting)

Naam (drukletters) en handtekening inspecteur

Naam (drukletters) en handtekening producent