



EUROPESE COMMISSIE

Directoraat-Generaal voor Landbouw en Plattelandsontwikkeling

Directoraat H. Duurzaamheid en Kwaliteit van Landbouw en
Plattelandsontwikkeling
H.3. Biologische landbouw

Richtlijn voor Europese antibioticavrije biologische zuivelproductie, met betrekking tot export naar de VS, onderhevig aan biologische gelijkwaardigheid regelingen tussen de VS en de EU.

Volgens eerder vastgestelde gebruiken voor het hebben van een NOP (National Organic Platform, VS) gecertificeerde melkinrichting én een Europese biologische melkinrichting, kunnen beide eenheden vallen onder hetzelfde moederbedrijf, op voorwaarde dat de scheiding en herkenbaarheid van de productie is vastgelegd in het zogenaamde “handling plan”, ofwel werkplan.

Zoals afgesproken in de gelijkwaardigheid regeling (VS-EU), zijn alle biologische dieren onderworpen aan Europees biologisch management en is de gehele productie gecertificeerd als EU biologisch. De biologische zuivelproductie is gelijkgesteld met de biologische NOP (VS) productie, met uitzondering van de vereiste die het gebruik van antibiotica verbiedt.

“Handling plan” met beschrijving van de specifieke eigenschappen van de antibioticavrije productiemethode

Als de verantwoordelijken bij de zuivelverwerker bewijsdocumentatie opstellen voor de productiemethode waarbij geen antibiotica gebruikt worden, dan moeten ze een “handling plan”, werkplan, opstellen dat beschrijft: De specifieke eigenschappen van de gebruikte productiemethode (Artikel 63(1) (d) van Verordening (EG) Nr. 889/2008), met daarin details over het implementeren van antibioticavrije productiemethoden. Dit werkplan moet worden voorgelegd aan de controle instantie.

Het werkplan moet van alle productiestadia alle nodige informatie bevatten die certificering mogelijk maakt. Het gaat om informatie over herkenbaarheid, afzonderlijke verwerking en onvermengdheid van de antibioticavrije Europese biologische zuivelproductie. Dit Werkplan zal voornamelijk zijn opgebouwd uit informatie en documentatie die nodig is volgens de EU wetgeving (Verordening (EG) Nr. 889/2008).

Het werkplan moet, overal waar het relevant is, aan veehouders voorschrijven dat het vee dat wordt ingezet voor antibioticavrije productie duidelijk afgezonderd moet worden. Dit door gebruik van het hulpmiddel voor dierherkenning zoals verplicht door Artikel 75 van de Verordening (EG) Nr. 889/2008. Afzondering moet niet alleen tijdens diergeneeskundige behandelingen, maar bijvoorbeeld ook bij het melken. Er moet afzonderlijke melkopslag zijn op de boerderij, afzonderlijk transport door de melkverwerker, afzonderlijke vracht verwerking op de melkverwerkingslocatie, en duidelijke identificatie van het antibioticavrije biologische product gedurende alle stadia van het productieproces (inclusief verwerking, verpakking, opslag en transport). Ook in deze latere productiestadia dient dezelfde afzondering en herkenbaarheid in acht genomen te worden.

Overgang naar antibioticavrije melkveekudde

Normaal gesproken mag een dier alleen overgaan naar een veestapel als zijn/haar moeder niet behandeld is met antibiotica gedurende het laatste deel(1/3) van de zwangerschap.

Verder zijn melkproducten toegestaan als dieren voorafgaand aan de melkproductie 12 maanden of langer niet behandeld zijn met antibiotica. Dit maakt de overgang mogelijk van normaal melkvee naar antibioticavrije melkproductie.

Als een dier binnen de antibioticavrije melkvee kudde toch behandeld wordt met antibiotica, dan kan het niet blijven in/terugkeren naar de antibioticavrije categorie.

Alle dieren vallen onder Europese biologische productie. Voorafgaand aan de Europees geautoriseerde uitgave van het NOP import certificaat moeten de controle instanties garanderen dat de productie van de kudde minstens 1 jaar antibioticavrij is.

Diergeneeskundige documentatie zoals vastgelegd volgens Artikel 76 en 77 van de Verordening (EG) Nr. 889/2008 stelt de verantwoordelijken in staat om vast te leggen:

- Welke dieren de overgangperiode van 1 jaar hebben doorstaan volgens de EU regelgeving, en
- Welke dieren 12 maanden of langer vrij zijn van behandeling met antibiotica.

Het identificatiesysteem zoals beschreven in Artikel 75 van de Verordening (EG) Nr. 889/2008, zorgt voor de permanente identificatie van alle biologisch producerende dieren en dus voor de duidelijke identificatie van de dieren die behoren tot de antibioticavrije kudde.

Toetsing van overgang naar antibioticavrije kudde en van productiemethodes door controle instantie

Het controleorgaan zal de specifieke eigenschappen van het werkplan voor antibioticavrije productie controleren en beoordelen.

In de zuivelsector is het logisch om te bekijken of wordt voldaan aan de specifieke vereisten voor de specifieke groep antibioticavrij producerende dieren. Dieren mogen alleen aan zo'n kudde worden toegevoegd als ze 'biologisch geboren' zijn (moederdier heeft geen antibiotica gehad gedurende het laatste deel(1/3) van de zwangerschap), of als ze minimaal 12 maanden de antibioticavrije overgangperiode in biologisch beheer hebben volbracht.

Als dieren antibioticabehandeling nodig hebben, dan moet volgens Artikel 76 van de Verordening (EG) Nr. 889/2008 de verklaring van deze diergeneeskundige behandeling worden doorgegeven aan de controle instantie. Het dier zal dientengevolge permanent uitgesloten worden van de antibioticavrij producerende kudde. Het dier zou in dat geval wel kunnen blijven in een aparte groep vee die biologisch produceert voor EU markt, mits wordt voldaan aan de richtlijnen in Artikel 24 van de Verordening (EG) Nr. 889/2008.