



REGLEMENT

Pluimvee

Versie 5.0

01/01/2026

INHOUD

INHOUD	2
I. INLEIDING.....	1
II. BASISPRINCIPES.....	2
1. Algemeen	2
2. Koppeling Sanitel-Med	3
3. Dieraantallen	5
4. Deelnemersbijdrage	5
III. PRODUCENTEN.....	6
1. Inleiding.....	6
2. Inschrijving.....	6
2.3 Deelname als AB Register Light.....	7
3. Overzicht taken producent (niet van toepassing voor AB Register Light deelnemers).....	8
IV. VERSCHAFFERS.....	11
1. Inleiding.....	11
2. Overzicht taken verschafter.....	11
3. Procedure AB Register Light deelnemers.....	15
V. BROEIERIJEN.....	16
1. Inleiding.....	16
2. Overzicht taken broeier.....	16
VI. VERWERKING EN UITWISSELING VAN GEGEVENS.....	18
1. Algemeen	18
2. Specifiek voor pluimveeproducenten	19
3. Specifiek voor verschafters.....	21
VII. HELPDESK.....	23
VIII. BIJLAGE	25
1. Bijlage 1: Definities.....	26

I. INLEIDING

Om de werking rond antibioticareductie en verantwoord antibioticagebruik nog efficiënter te laten verlopen, werd beslist om het beheer van AB Register onder te brengen in een aparte organisatie: AB Register vzw. Deze organisatie is een overkoepelende structuur vanuit Belpork (varkenssector), Belplume (pluimveesector) en IKM-Vlaanderen (melkveesector). In het jaar 2021 heeft ook Belbeef (vleesveesector) zich aangesloten bij AB Register vzw.

AB Register vzw beheert voor de aangesloten pluimveeproducenten de registraties, bedrijfsrapporten en eventuele bijkomende rapporten die kaderen in het antibioticumbeleid van een kwaliteitssysteem waaraan de aangesloten producent deelneemt, en maakt deze beschikbaar in de AB Register databank in opdracht van en onder verantwoordelijkheid van Belplume vzw. Concreet staat AB Register vzw in voor de datacollectie, het datamanagement, de koppeling met Sanitel-Med, de controle op de datakwaliteit en de individuele rapportering van en naar de deelnemers van AB Register. AB Register vzw beheert daarnaast ook in opdracht van en onder verantwoordelijkheid van Belplume vzw de overeenkomsten met en de stamgegevens van de verschaffers die antibacteriële middelen toedienen, voorschrijven of verschaffen bij de bij AB Register aangesloten pluimveeproducenten. Belplume vzw beheert de bedrijfs- en beslaggegevens van de aangesloten pluimveeproducenten, zoals door henzelf aan Belplume vzw bezorgd via het daartoe bestemde aansluitingsformulier, en maakt deze voor de aangesloten pluimveeproducenten beschikbaar in de AB Register databank. AB Register vzw beheert de light deelnemers.

Sinds 27/02/2017 is er een wettelijke verplichting tot het registreren van antimicrobiële middelen in het datacollectiesysteem van de Belgische federale overheid, zijnde Sanitel-Med (zie definitielijst in bijlage 1), voor varkens, pluimvee (legkip en braadkip) en vleeskalveren [Deze wettelijke verplichting is uitgebreid op 10/08/2023 naar runderen en alle pluimvee van de soorten kip en kalkoen. Vanaf 01/01/2026 is er een uitbreiding voor vogels, konijnen, kleine herkauwers, kameelachtigen, hertachtigen, paarden \(zowel voedselproducerend als niet-voedselproducerend\) en vissen worden geregistreerd. In het AB Register is het mogelijk om voor varkens, pluimvee, rundvee, schapen en geiten te registreren.](#) Vanuit AB Register worden de wettelijk verplichte registraties voor AB Register-deelnemers geregistreerd in de federale databank Sanitel-Med. Om deze koppeling soepel te laten verlopen is de software van AB Register aangepast om compatibel te zijn met Sanitel-Med.

Dit reglement verduidelijkt de voorwaarden en regels voor gebruik van het AB Register. Dit reglement vernietigt en vervangt ieder vorig uitgebracht reglement bij het AB Register. Elke deelnemer dient de autoriteit

van het Bestuursorgaan van AB Register vzw te erkennen. Bij eventuele geschillen zijn enkel de rechtbanken van het arrondissement Brussel bevoegd. Daarenboven zijn alle geschillen zijn onderworpen aan het Belgisch recht.

II. BASISPRINCIPES

1. Algemeen

Het AB Register is een online softwareprogramma voor de registratie en monitoring van het antibioticagebruik in de varkens-, pluimvee-, [geiten-](#), [schapen-](#) en rundveehouderij.

Het AB Register voor pluimvee bestaat uit een broeierijportaal, een verschafferportaal en een producentenportaal. Elk hebben ze hun specifieke rechten en functionaliteiten. Via de leidraad voor broeierijen wordt het gebruik van het broeierijportaal toegelicht (zie 'Leidraad broeierijen'). Via de leidraad voor producenten en voor verschaffers wordt het gebruik van het producentenportaal en het verschafferportaal toegelicht (zie 'Leidraad producenten' en 'Leidraad verschaffers'). Deze leidraden kunnen geconsulteerd worden op de [website van AB Register bij de nuttige documenten](#) van de desbetreffende doelgroep.

Alle antibacteriële middelen (ABM) en met antibiotica gemedicineerde voormengsels moeten geregistreerd worden in het AB Register. Voor de eenvoud worden deze producten allemaal samen 'medicatie' genoemd.

De registratie van medicatie gebeurt door de verschaffers volgens de voorziene procedure (opgenomen in de leidraad voor pluimvee) en op vraag van de producent. Deze laatste draagt de eindverantwoordelijkheid inzake de antibioticaregistratie.

De producent controleert op regelmatige basis via het AB Register of alle aan zijn bedrijf verschaft medicatie volledig en correct werd ingebracht. Indien niet, dan doet hij hiervan melding aan de betrokken verschaffer(s).

[De koppeling met Sanitel-Med gebeurt op vaste tijdstippen, zogenaamde data lock points, steeds op 15 april, 15 juli, 15 oktober en 15 januari. Wijzigingen in deze registraties zijn beperkt in tijd. Een definitieve controle door de producent is daardoor noodzakelijk alvorens de registraties worden doorgestuurd.](#)

De registratie van loten gebeurt door de broeierij volgens de voorziene procedure (opgenomen in 'Leidraad broeierijen') op vraag van de producent. Als er gewerkt wordt met een buitenlandse broeierij die niet gekend is in AB Register moet de producent zijn loten zelf ingeven. Dit kan via het formulier '[Opgezet lot toevoegen](#)'

op de Belplume website. De eindverantwoordelijkheid voor de correcte registratie van de loten ligt bij de producent.

Op basis van de verzamelde gegevens wordt op frequente tijdstippen een individueel bedrijfsrapport opgemaakt. Dit rapport wordt online aangeboden aan de producent. Via de Nearly Real Time rapporterings tool (NRT) kan de producent via zijn portaal zelf dagelijks een individueel bedrijfsrapport opvragen.

De dierenartsenpraktijk (DAP) waartoe de bedrijfsdierenarts van een producent behoort, krijgt via een automatische volmacht van de producent (zie definitielijst bijlage 1) inzage in het dossier van deze producent. Op die manier kan de DAP én de bedrijfsdierenarts voor zijn producenten het bedrijfsrapport digitaal inkijken via het online softwareprogramma.

Bij wijziging van de bedrijfsdierenarts geeft de producent de nieuwe bedrijfsdierenarts een automatische volmacht en wordt de volmacht bij de vorige ingetrokken. De producent kan zelf zijn bedrijfsdierenarts wijzigen in zijn portaal. Daarnaast kan de producent ook aan andere verschaffers alsook aan een AB coach een volmacht verstrekken via zijn producentenportaal.

2. Koppeling Sanitel-Med

Gezien de wettelijke verplichting tot registratie in Sanitel-Med, wordt er een koppeling gemaakt met Sanitel-Med. Lotgegevens worden niet doorgegeven aan Sanitel-Med.

Werking?

Deze koppeling gebeurt telkens net vóór de volgende data lock points: 15 april, 15 juli, 15 oktober en 15 januari. Op elk data lock point worden de registraties van het voorgaande kwartaal afgesloten en doorgegeven aan Sanitel-Med.

De dierenarts kan vervolgens nog tot en met de 14^e dag van de tweede maand na het kwartaal nog registraties toevoegen, wijzigen en verwijderen. Wijzigingen aan afleverdatum, dierenarts, beslagnummer, documenttype en documentnummer dienen via de helpdesk van AB Register te gebeuren. Aanvragen tot correctie of aanpassing kunnen via de helpdesk worden ingediend en dienen tijdig te gebeuren, bij voorkeur minstens vijf werkdagen vóór de gewenste uitvoeringsdatum. Deze termijn geldt als richttermijn en laat toe om aanvragen in de mate van het mogelijke te behandelen.

De effectieve verwerking van aanvragen is afhankelijk van de beschikbare capaciteit.. Het indienen van een aanvraag binnen de richttermijn houdt geen garantie in op tijdige uitvoering tegen een specifieke datum.

Onverminderd deze mogelijkheid tot correctie, blijft het de uitsluitende verantwoordelijkheid van de producent om erop toe te zien dat de gegevens vanaf de eerste registratie correct, volledig en tijdig ingevoerd worden door de verschaffer.

Na deze periode kunnen aanpassingen niet meer rechtstreeks door de dierenarts gebeuren. Deze data worden dan als juist en finaal beschouwd en zullen worden gebruikt voor de benchmarkrapporteringen. Als er uitzonderlijk toch een toevoeging, wijziging of verwijdering nodig is, kan de dierenarts een gemotiveerde aanvraag tot toevoeging of verwijdering, met het originele toedienings- en verschaffingsdocument (TVD), indienen via het verschaffersportaal. Een maand na de datum van een benchmarkrapport worden geen toevoegingen of verwijderingen meer aanvaard aan de gegevens die in dit rapport opgenomen zijn. De gemotiveerde aanvraag tot wijziging zal vervolgens bezorgd worden aan het FAGG ter beoordeling.

Afhankelijk van de beslissing van het FAGG kunnen registraties in AB Register en Sanitel-Med nog worden toegevoegd, verwijderd of gewijzigd. AB Register is evenwel niet verantwoordelijk voor de doorlooptijd van de besluitvorming door het FAGG, noch voor het al dan niet opnemen van wijzigingen in het benchmarkrapport.

Alle antibioticaregistraties in AB Register met hetzelfde documentnummer (zijnde het nummer van het toedienings- en verschaffingsdocument, voorschrift, voorschrift gemedicineerd voeder of elektronisch voorschrift gemedicineerd voeder) worden in Sanitel-Med gegroepeerd onder één 'document' met een bepaald documentnummer als verschillende 'meldingen'.

Op basis van de uniciteit van het documentnummer wordt er gekeken of bepaalde registraties horende bij een bepaald document reeds in Sanitel-Med zitten of niet. Dit om dubbele registraties in Sanitel-Med te voorkomen. [In het geval dat een documentnummer reeds gekend is in Sanitel-Med is AB Register niet meer in de mogelijkheid om de registratie door te sturen.](#) De verschafte medicijnen die op één document voorgeschreven werden dienen gelijktijdig geregistreerd te worden.

Registraties worden doorgegeven aan Sanitel-Med in naam van de verschaffende of voorschrijvende dierenarts. Het identificatienummer dat hiervoor gebruikt wordt is het 'Sanitel operatornummer' van de dierenarts. Indien er geen 'Sanitel operatornummer' ter beschikking is in AB Register, kan er geen koppeling gemaakt worden.

Registraties die worden ingegeven in AB Register door de mengvoederfabrikant of apotheker op basis van een voorschrift, worden doorgegeven naar Sanitel-Med op basis van het 'Sanitel operatornummer' van de voorschrijvende dierenarts.

Er wordt enkel gekoppeld vanuit AB Register naar Sanitel-Med en niet andersom. Als er wijzigingen gebeuren aan registraties in Sanitel-Med, komen deze NIET automatisch ook in AB Register terecht. Het blijft dus zeer belangrijk om alles correct te registreren in AB Register. Elke verschaffer en producent geeft via dit reglement zijn toestemming om de wettelijk verplichte gegevens uit te wisselen met Sanitel-Med.

Om de concordantie tussen de databanken van AB Register en Sanitel-Med te optimaliseren kunnen de gegevens en wijzigingen in gegevens in beide richtingen uitgewisseld worden tussen AB Register en Sanitel-Med.

AB Register is niet verantwoordelijk voor de juistheid van de antibiotica registraties. De dierenartsenpraktijk is verantwoordelijk voor het tijdig registreren van de antibiotica registraties in AB Register. De eindverantwoordelijkheid blijft hiervoor steeds berusten bij de dierenartsen en de veehouders. AB Register vzw zorgt voor de doorkoppeling van de wettelijk verplichte, tijdig geregistreerde gegevens naar Sanitel-Med, voor rekening van de dierenartsenpraktijk

3. Dieraantallen

Voor de opmaak van de periodieke bedrijfsrapporten en de Nearly Real Time rapportering wordt bij de analyse gebruik gemaakt van de dieraantallen die via de loten werden geregistreerd in het AB Register. In dit kader is de correctheid en tijdige registratie van unieke loten zeer belangrijk.

4. Deelnemersbijdrage

De jaarlijkse bijdrage voor gebruik van het AB Register zit voor Belplume-deelnemers vervat in hun Belplume-deelnemersbijdrage en wordt geïnd door de controle- en certificatie-instelling bij de facturatie van de auditkosten. Aan deelnemers die niet via een kwaliteitssysteem deelnemen maar via vrijwillige deelname aansluiten bij AB Register, wordt een jaarlijkse bijdrage geïnd aan het begin van ieder kalenderjaar. Betaalde bijdragen kunnen niet teruggevorderd worden bij stopzetting van gebruik van het AB Register. Belplume vzw behoudt zich het recht voor om deelname aan het AB Register te annuleren bij het niet tijdig betalen van de jaarlijkse bijdrage. Het bedrag kan jaarlijks worden bijgesteld. De deelnemers worden hiervan in kennis gesteld.

III. PRODUCENTEN

1. Inleiding

Deelname aan het AB Register als pluimveeproducent kan via het deelnemende kwaliteitssysteem, **Belplume**. Producenten die niet over een erkenning voor dit lastenboek beschikken, kunnen op **vrijwillige basis inschrijven** (zie III.2. Inschrijving) of als AB Register Light deelnemer (zie III.3 AB Register Light).

De online registratie van alle verschaft medicatie moet gebeuren door de verschafter(s) van de producten. Er bestaan drie types verschafters, namelijk:

- de dierenartsenpraktijk (DAP)
- de mengvoederfabrikant (MVF)
- de apotheker (APO)

U bent als Belplume producent verplicht om alle verschafters te vragen de verschaft medicatie te registreren via het verschafterportaal. Enkel zo kan het antibioticagebruik volledig en correct in kaart worden gebracht.

Vanuit Belplume zal uw Belgische broeier verplicht worden om alle gegevens in AB Register te registreren over de dieren die hij heeft opgezet in uw bedrijf. Dit dient als identificatiebasis voor de registraties die uw verschafter doet voor uw bedrijf.

Via het producentenportaal kunt u alle geregistreerde gegevens raadplegen en controleren. In de leidraad voor producenten wordt stapsgewijs toegelicht op welke manier u op een vlotte manier toegang krijgt tot het producentenportaal, welke functionaliteiten het omvat en welke taken voor u zijn weggelegd.

2. Inschrijving

2.1 Deelname via een kwaliteitssysteem

Producenten die over een erkenning beschikken voor Belplume nemen automatisch deel aan het AB Register. U dient geen specifieke aansluitingsprocedure te volgen. U wordt automatisch opgenomen in het systeem zodra u zich aanmeldt bij het Belplume kwaliteitssysteem.

2.2 Vrijwillige deelname

Producenten die niet over een erkenning beschikken voor Belplume, kunnen op vrijwillige basis aansluiten bij het AB Register via het aansluitingsformulier (zie bijlage 2). Volg hierbij onderstaande proure:

- Vul het aansluitingsformulier volledig in en stuur het ondertekend terug naar het secretariaat van Belplume vzw. Dit kan zowel via e-mail als per post.
- Vervolgens zal er een factuur van €70 opgemaakt worden voor de toetredingskost.
- Zodra deze toetredingskost wordt betaald zal de pluimveehouder per e-mail de bevestiging van de activatie van zijn account in AB Register ontvangen. Slechts wanneer de pluimveehouder de opstartprocedure succesvol heeft doorlopen zoals omschreven in dit reglement kan hij beroep doen op de software en de daaraan gekoppelde diensten.

De pluimveehouder kan zijn deelname te allen tijde stopzetten via schriftelijke melding. De pluimveehouder ontvangt hiervan een schriftelijke bevestiging vanuit Belplume vzw. Betaalde bijdragen kunnen niet teruggevorderd worden bij stopzetting van gebruik van het AB Register.

2.3 Deelname als AB Register Light

- Om in te schrijven als AB Register Light deelnemer vult u het formulier 'AB Register Light' volledig in, ondertekent het en bezorgt het aan ons. Het aansluitingsformulier is terug te vinden op de website van AB Register vzw, www.abregister.be onder 'Nuttige documenten' bij 'Producent'.
- Op het aansluitingsformulier vult de kandidaatdeelnemer de gevraagde gegevens in en verklaart hij zich akkoord met de meest recente versie van het AB Register-reglement, waarin de gebruikersvoorwaarden voor het lidmaatschap worden beschreven, en eventuele wijzigingen hierin bij beslissing van het Bestuursorgaan van AB Register vzw. Zolang de kandidaat zich niet akkoord heeft verklaard, kan de kandidaat niet erkend worden. Iedere wijziging in het AB Register-reglement wordt via AB Register vzw gecommuniceerd aan de betrokken deelnemers en dit op het e-mailadres dat door het bedrijf via het aansluitingsformulier werd opgegeven. Elke kandidaat heeft het recht om zich niet akkoord te verklaren. Zolang de kandidaat zich niet akkoord heeft verklaard, kan de kandidaat niet erkend worden. Hij dient dit te doen binnen 10 werkdagen na de kennisgeving van deze e-mail. Bij het uitblijven van akkoord binnen deze termijn wordt de kandidaat geacht in te stemmen met het reglement.
- Daarnaast dient u een consultatief mandaat voor het AB Register toe te kennen via DGZ. Dit kan gebeuren via het veeportaal of door het formulier 'Consultatief mandaat' in te dienen. Dit formulier is terug te vinden op de website van AB Register vzw, www.abregister.be onder 'Nuttige documenten' bij 'Producent'.
- Als AB Register Light deelnemer ontvangt u geen persoonlijke logingegevens.

3. Overzicht taken producent (niet van toepassing voor AB Register Light deelnemers)

Opstartprocedure: Om toegang te krijgen tot de webapplicatie activeert de producent zijn account éénmalig via de opstartprocedure. Met behulp van de leidraad voor producenten, die terug te vinden is op de website van AB Register, activeert de producent zijn logingegevens. De producent kan later op elk moment zijn paswoord wijzigingen via het producentenportaal volgens de procedure beschreven in de leidraad voor producenten onder 'Instellingen'. Enkel het paswoord is aanpasbaar, de gebruikersnaam is steeds het inrichtingsnummer van het bedrijf. Het inrichtingsnummer van het bedrijf bestaat uit de eerste 8 cijfers van het beslagnummer zonder de 'BE' vooraan en zonder de '-030X¹' op het einde. Tijdens de opstartprocedure worden de bedrijfsgegevens gecontroleerd en worden eventuele ontbrekende gegevens aangevuld. De verschillende beslagnummers, met het daarbij horende doeldier, oppervlakte van het hok en maximale capaciteit worden door de producent geregistreerd tijdens de opstartprocedure.

Het e-mailadres dat wordt opgegeven tijdens de opstartprocedure wordt gebruikt voor verdere correspondentie en voor de verzending van uw bedrijfsrapporten. AB Register vzw is niet verantwoordelijk voor het verlies van berichtgeving indien geen correct e-mailadres werd opgegeven door de betrokken producent.

Registraties: De producent controleert op regelmatige basis of de geregistreeerde antibioticagegevens correct en volledig zijn.

Voor elk kwartaal geldt een vaste uiterste datum waarop de registraties gecontroleerd moeten zijn:

- **Eerste kwartaal: uiterlijk 29 april**
- **Tweede kwartaal: uiterlijk 30 juli**
- **Derde kwartaal: uiterlijk 30 oktober**
- **Vierde kwartaal: uiterlijk 30 januari**

Foutieve registraties worden gemeld aan de betrokken verschaffer(s). De producent kan zelf geen aanpassingen doen. Na het melden van de fout, controleert de producent of de rechtzetting goed werd doorgevoerd. Hoe u als producent uw geregistreeerde gegevens kan controleren en hoe u via de webapplicatie foutieve gegevens kan melden aan de verschaffer, wordt gedetailleerd beschreven in de leidraad voor producenten onder 'Registraties'.

¹ De 'X' staat voor het nummer van het hok, gezien Belplume pluimveehouders per hok een beslagnummer dienen te hebben.

Bij de koppeling met Sanitel-Med is het mogelijk dat bepaalde registraties worden tegengehouden (bv. omdat de voorschrijvende dierenarts niet gekend is in AB Register). Deze registraties worden in het producentenportaal aangeduid met een rood symbool. In het detail van deze registraties kan de producent bekijken wat de reden is dat de koppeling niet is kunnen doorgaan. De dierenarts wordt hiervan ook op de hoogte gebracht in zijn portaal. Het is belangrijk dat deze registraties aangepast worden door de dierenarts zodat ze later wel gekoppeld kunnen worden met Sanitel-Med.

Opgezette loten: De producent controleert op regelmatige basis dat alle opgezette loten correct zijn geregistreerd in het AB Register. Foutieve of ontbrekende loten worden gemeld aan de betrokken broeierij(en). De producent kan zelf geen aanpassingen doen aan de opgezette loten. Indien de producent beroep doet op een buitenlandse broeierij, dient de producent zelf de loten te registreren in het AB Register. Dit kan via de Belplume website <https://www.belplume.be/Opgezet-lot-toevoegen-1p57.php>.

Bedrijfsrapporten: Alle verzamelde registraties en loten worden door AB Register vzw op geanonimiseerde wijze overgemaakt aan de wetenschappelijke unit binnen AMCRA vzw. Per inrichtingsnummer worden de gegevens geanalyseerd en wordt er tweejaarlijks een periodiek rapport opgemaakt. Producenten met dieren met een langere rondeduur zullen slechts één maal per jaar een rapport krijgen.

Wanneer nieuwe bedrijfsrapporten ter beschikking worden gesteld, wordt de producent hier via mail van op de hoogte gebracht. Via het tabblad 'Bedrijfsrapporten' kan de producent de bedrijfsrapporten voor zijn/haar bedrijf altijd raadplegen. Per bedrijfsrapport wordt een rapportstatus (zie definitielijst in bijlage 1) en al dan niet een actiecode toegekend. Dit rapport heeft tot doel een ondersteuning te bieden bij de verdere bedrijfsbegeleiding. Afhankelijk van het lastenboek waaraan de producent deelneemt, kunnen maatregelen gekoppeld zijn aan een status en actiecode. Meer informatie hierover staat beschreven in het betreffende lastenboek.

Mijn gegevens: Elke producent kan zijn bedrijfsgegevens nakijken in het tabblad 'Bedrijfsgegevens' in het producentenportaal. De producent is verantwoordelijk voor het up-to-date houden van zijn bedrijfsgegevens en moet eventuele wijzigingen doorgeven aan Belplume vzw. Wijzigingen in de bedrijfsgegevens dienen doorgegeven te worden via e-mail (info@belplume.be) of telefonisch (02 616 05 79) aan het secretariaat aan Belplume vzw. In de leidraad van AB Register vindt u terug hoe u in het producentenportaal uw bedrijfsgegevens kan nakijken.

Volmachten: Via het producentenportaal hebben producenten de mogelijkheid om hun volmachten te beheren. De verschaffer of AB coach die een volmacht heeft voor een bedrijf, krijgt toegang tot alle registraties voor dit bedrijf, alsook tot de bedrijfsrapporten, actieplannen en NRT-tool.

De dierenarts waarmee de producent een contract heeft afgesloten en wiens naam de producent opgeeft tijdens de opstartprocedure krijgt automatisch inzage in het dossier van de producent. De dierenartsenpraktijk (DAP) waartoe de bedrijfsdierenarts behoort, krijgt inzage in het dossier van zijn producenten via de automatische volmacht toegekend aan de bedrijfsdierenarts. Indien de producent beslist een contract af te sluiten met een andere dierenarts, moet de producent dit wijzigen via zijn producentenportaal. De nieuwe bedrijfsdierenarts en zijn DAP krijgen zo automatisch een volmacht en de volmacht van de vorige bedrijfsbegeleidende dierenarts wordt ingetrokken.

De producent kan daarnaast nog inzage geven in zijn dossier aan andere verschaffer(s) of een AB coach via een verstrekte volmacht.

Hoe u uw volmachten kan beheren via het producentenportaal wordt gedetailleerd toegelicht in de leidraad voor producenten onder 'Volmachten'.

IV. VERSCHAFFERS

1. Inleiding

De online registratie van alle verschaft medicatie moet gebeuren door de verschafter(s) en op vraag van de producenten. Er bestaan drie types verschafters, namelijk:

- de dierenartsenpraktijk (DAP)
- de mengvoederfabrikant (MVF)
- de apotheker (APO)

De online registratie van alle verschaft medicatie gebeurt via het verschafterportaal. Ook dierenartsen die enkel voorschrijven moeten zich registreren in AB register.

In de afzonderlijke leidraad voor verschafters wordt stapsgewijs toegelicht op welke manier u op een vlotte manier toegang krijgt tot het verschafterportaal, welke functionaliteiten het omvat en hoe u hiervan gebruik kan maken.

2. Overzicht taken verschafter

Aanmeldprocedure:

Vooraleer een verschafter van start kan gaan, dient hij zich te identificeren in het AB Register via de aanmeldprocedure. De aanmeldprocedure voor verschafters verloopt in twee stappen. In de leidraad voor verschafters wordt de aanmeldprocedure stapsgewijs en gedetailleerd toegelicht.

- In eerste instantie dient de verschafter zich te registreren. Dierenartsen die actief zijn binnen een praktijk dienen zich niet individueel te registreren, maar vallen onder de koepel van die praktijk. Mengvoederfabrikanten en apothekers melden zich aan als bedrijf.
- Tijdens het doorlopen van de aanmeldprocedure ontvangt de verschafter een standaardovereenkomst tussen hem en AB Register vzw. De verschafter dient deze na te lezen en getekend terug te bezorgen aan AB Register vzw. Wanneer de verschafter de aanmeldprocedure correct en volledig heeft doorlopen worden zijn logingegevens voor het verschafterportaal geactiveerd en ontvangt hij een tegengetekend exemplaar van de standaardovereenkomst.
- Op niveau van de dierenartsenpraktijk moeten, na activatie van de logingegevens, bijkomend de aangesloten dierenartsen individueel aangemeld worden. De gegevens van de individuele dierenartsen dienen toegevoegd te worden vooraleer registraties kunnen worden ingegeven. Van elke individuele dierenarts moet het correcte Sanitel operatornummer worden ingegeven. Op basis van dit nummer gebeurt de koppeling met Sanitel-Med. Indien dit Sanitel operatornummer niet correct is

ingevuld, wordt er geen koppeling gemaakt met Sanitel-Med. De verantwoordelijke is verplicht de lijst van aangesloten dierenartsen en/of diergeneeskundige rechtspraktijk up-to-date te houden. Zoniet kan de verschaft medicatie niet correct worden geregistreerd.

Dierenartsen die medicatie voorschrijven zonder te verschaffen dienen zich ook te registreren in AB Register. Het zijn de mengvoederfabrikanten en de apothekers die deze voorgeschreven medicatie registreren in AB Register, maar deze registraties zijn slechts volledig correct als ook alle gegevens van de voorschrijvende dierenarts beschikbaar zijn in AB Register.

Het e-mailadres dat tijdens de aanmeldprocedure wordt opgegeven, dient als gebruikersnaam en wordt ook gebruikt voor elke verdere correspondentie vanuit AB Register vzw.

Registraties: Op verzoek van de producent registreert de verschaffer alle verschaft medicatie per bedrijf volgens de procedure beschreven in de leidraad voor verschaffers onder 'Registraties', 'Mapping' en 'Instellingen'. De registratie van verschaft medicatie in het AB Register kan op drie manieren, namelijk via het online registratieformulier, via het inlezen van een Excel-formulier of via webservices.

De verschaffer houdt hierbij volgende principes in acht:

- Alle medicatie wordt geregistreerd ten laatste op de **7^e van de maand** volgend op de verschaffing.
- Bij wettelijke verplichting: elk kwartaal worden de ingegeven registraties afgesloten. Dit gebeurt op vier vaste momenten, telkens 15 dagen na het einde van het kwartaal: 15 april, 15 juli, 15 oktober en 15 januari. [Daags nadien zal er aangegeven worden met een groen symbool als de koppeling succesvol was en met een rood symbool als dit niet lukte. In de foutmelding zal aangegeven worden wat het probleem was.](#)
- [Vanaf 01/01/2026 kan een dierenarts tot en met de 14de dag van de tweede maand na het kwartaal nog toevoegingen of verwijderingen aanbrengen in de registraties in AB register. Je kan de registratie steeds in het AB Register aanpassen. Vergewis er u wel van dat als er een foutmelding komt die aangeeft dat de koppeling met Sanitel-Med niet lukt dat de wijziging dan ook Sanitel-Med niet bereikt.](#)
- [Vanaf de 15^e dag van de tweede maand na het kwartaal kunnen aanpassingen niet meer rechtstreeks door de dierenarts gebeuren. Deze wijzigingsaanvragen zullen vanaf januari 2026 kunnen worden ingediend via het verschaffersportaal van het AB Register. Iedere aanvraag tot correctie moet gemotiveerd zijn met het TVD en zo snel mogelijk worden doorgegeven. AB Register dient dit dan op zijn beurt door te geven aan de inspectie van het FAGG.](#)

- De dierenarts wordt geacht om de foutmeldingen die hij krijgt in zijn verschaffersportaal op te volgen en hiervoor actie te ondernemen zodat deze foutmelding wordt opgelost.
- Verschaffing van medicatie voor de opzetdatum is niet toegestaan. De medicatie in kwestie zal niet gekoppeld kunnen worden aan een lot in het AB Register.
- Alle verschillende voorgeschreven medicijnen die op hetzelfde documentnummer staan, worden tegelijkertijd geregistreerd.
- Terugname van medicatie (= negatieve registratie) wordt niet aanvaard in AB Register omdat dit wettelijk bepaald is en tevens ingaat tegen de goede distributiepraktijken. Wel kan de verschaffer wijzigingen aanbrengen aan zijn registraties via zijn portaal.
- Dierenartsen en apothekers registreren het aantal verschaftte verpakkingen, mengvoederfabrikanten registreren het aantal kg gemedicineerd voormengsel.
- Aandachtspunt: één product kan meerdere keren op de lijst van medicijnen voorkomen met een andere verpakkingshoeveelheid. Zie erop toe dat u steeds de juiste verpakkingshoeveelheid selecteert.

De registraties uit AB Register worden gekoppeld met Sanitel-Med. Deze registraties worden doorgegeven aan de hand van de verschaffende of voorschrijvende dierenarts.

Op de startpagina van het verschaffersportaal van elke DAP wordt er een overzicht geboden van alle registraties die niet konden worden gekoppeld met Sanitel-Med (zie leidraad voor verschaffers bij 'Registraties'). De DAP dient na te kijken of alle registraties konden worden gekoppeld met Sanitel-Med en dient de niet gekoppelde registraties te wijzigen volgens de procedure beschreven in de leidraad voor verschaffers onder 'Registraties' zodat deze registraties later toch kunnen gekoppeld worden met Sanitel-Med.

Mijn producenten: Het AB Register biedt via het producentenportaal aan elke producent de mogelijkheid om de verschaffers een volmacht te geven. Zo krijgt de verschaffer automatisch toegang tot het individueel dossier en de bedrijfsrapporten van zijn klanten. De producent kan daarnaast nog inzage geven in zijn dossier aan andere verschaffer(s) via een verstrekte volmacht.

. Het is belangrijk om te benadrukken dat een volmacht voor een dierenarts altijd op het niveau van de DAP (dierenartsenpraktijk) wordt toegekend. Wanneer een bedrijfsdierenarts automatisch een volmacht of een verstrekte volmacht ontvangt voor een producent, geldt deze volmacht altijd voor de gehele DAP.

Via het tabblad 'Mijn producenten' in het verschaaffersportaal kan elke verschaaffer een overzicht terugvinden van de producenten met automatische volmacht en met verstrekte volmacht (zie leidraad voor verschaaffers onder 'Mijn producenten').

Opgelet! Indien een producent niet in deze lijst is opgenomen, betekent dit niet dat u geen antibiotica-registraties kan invoeren. U kan op elk moment voor alle deelnemers in het AB Register medicatie registreren. Een volmacht dient louter voor inzage in de bedrijfsrapporten en registraties van uw klant.

Mijn voorschriften: Dit is enkel van toepassing voor een DAP. Verschaffingen die door de MVF of APO werden ingegeven in AB Register zijn op voorschrift van een dierenarts. Via het tabblad 'Mijn voorschriften' in het verschaaffersportaal krijgt de ingelogde DAP een overzicht van alle registraties die werden ingegeven door de MVF of APO op basis van een voorschrift gemaakt door één van de dierenartsen behorende tot de ingelogde DAP. Een DAP die enkel voorschrijft en nooit zelf verschaft, kan zo zijn voorgeschreven registraties consulteren.

Indien de DAP vaststelt dat een registratie niet correct is, dient hij dit te melden aan de MVF of APO volgens de procedure beschreven in de leidraad voor verschaaffers onder 'Mijn voorschriften'. Na het melden van de fout wordt best gecontroleerd of de rechtzetting goed werd doorgevoerd.

In het detail van elk voorschrift wordt ook de status van de koppeling met Sanitel-Med weergegeven. De DAP dient de niet gekoppelde registraties te wijzigen volgens de procedure beschreven in de leidraad voor verschaaffers onder 'Registraties' zodat deze registraties later toch kunnen gekoppeld worden met Sanitel-Med.

Mijn rapporten: Een verschaaffer kan via het verschaaffersportaal een overzicht van alle rapporten van alle producenten waarvoor hij een, automatische of verstrekte, volmacht heeft, inkijken (zie leidraad voor verschaaffers onder 'Mijn rapporten').

Per bedrijfsrapport wordt een rapportstatus (zie definitielijst in bijlage 1) toegekend. Afhankelijk van het lastenboek waaraan de producent deelneemt, kunnen maatregelen gekoppeld zijn aan een de status van het rapport. Meer informatie hierover is te vinden in het betreffende lastenboek.

Mijn praktijk/mijn firma: Verschaaffers kunnen hun praktijk-/bedrijfsgegevens raadplegen via het verschaaffersportaal (zie leidraad voor verschaaffers onder 'Mijn praktijk/mijn firma'). Iedere verschaaffer houdt

de gegevens van zijn bedrijf of praktijk up-to-date. De verantwoordelijke van de DAP beheert de gegevens van de aangesloten dierenartsen.

3. Procedure AB Register Light deelnemers

Producenten die niet over een erkenning beschikken bij één van de deelnemende kwaliteitssystemen, maar wel de mogelijkheid wensen te geven aan hun verschaffer om de toegediende en verschaft antibiotica te registreren in AB Register, kunnen gebruik maken van de module 'AB Register Light deelnemer'.

Door gebruik te maken van de specifieke module voor AB Register Light deelnemers en de daaraan gerelateerde diensten en specifieke procedures, stemmen zij uitdrukkelijk in met het verzamelen, gebruiken, bekendmaken en bewaren door AB Register vzw van de hiernavolgende persoonsgegevens, op de hiernavolgende wijze:

- de verschaffers mogen de toegediende en verschaft antibiotica m.b.t. de onderneming registreren in AB Register;
- AB Register vzw mag voormelde voorschriftgegevens zichtbaar maken voor de dierenartsenpraktijk die er de voorschrijver van is;
- AB Register vzw mag voormelde voorschrift- en verschaffingsgegevens en eventuele wijzigingen hierin koppelen voor automatische doorgifte naar het wettelijk Sanitel-Med registratiesysteem. Alle gegevens en wijzigingen in gegevens mogen rechtstreeks in beide richtingen uitgewisseld worden.

Om zich te registreren als AB Register Light deelnemer volgen producenten de volgende procedure:

- Zij vullen twee formulieren in, namelijk '[consultatief mandaat](#)' en het '[inschrijvingsformulier](#)'. Het consultatief mandaat is noodzakelijk zodoende dat AB Register vzw op de hoogte is indien er een stopzetting of overname van het desbetreffende bedrijf heeft plaatsgevonden.
- Na ontvangst van deze formulieren zal de producent opgenomen worden in AB Register als 'AB Register Light deelnemer'
- Na bevestiging per e-mail zal de verschaffer de voorgeschreven, verschaft en toegediende antibiotica in AB Register kunnen registreren.

V. BROEIERIJEN

1. Inleiding

Om alle gegevens van een opgezet uniek lot te verzamelen, werd er specifiek voor broeierijen een extra portaal gecreëerd. Via dit broeierij portaal dient u als broeierij elke opzet van een uniek lot in te geven met de bijhorende gegevens.

In de afzonderlijke leidraad voor broeierijen wordt stapsgewijs toegelicht op welke manier u op een vlotte manier toegang krijgt tot het broeierportaal, welke functionaliteiten het omvat en hoe u hiervan gebruik kan maken. In wat volgt, wordt toegelicht welke taken voor u zijn weggelegd.

2. Overzicht taken broeier

Aanmeldprocedure:

Elke broeierij zal via AB Register een aanmeldformulier krijgen. Dit formulier dient ingevuld bezorgd te worden aan de helpdesk van AB Register.

Aan de hand van deze gegevens zal er een samenwerkingsovereenkomst tussen AB Register vzw en elke broeierij opgemaakt worden omtrent het gebruik van de antibioticadatabank. Deze overeenkomst dient ondertekend terugbezorgd te worden aan het secretariaat van AB Register vzw. Bij ontvangst van de tegengetekende overeenkomst zal er een account worden aangemaakt. De broeierij zal zijn inloggegevens ontvangen via mail. Vanaf dan kan men aan de slag met het AB Register.

Registratie van unieke loten:

Elke broeierij registreert de gegevens van de opgezette loten in AB Register. Dit kan op drie manieren, namelijk via het online registratieformulier, via het inlezen van een Excel-formulier of via webservices.

De broeierij houdt hierbij volgende principes in acht:

- Elk uniek lot wordt ingegeven **max. 7 dagen** na opzetdatum.
- Wijzigen van deze lotgegevens kan enkel binnen deze periode van 7 dagen na opzet. Indien er daarna nog zaken gewijzigd moeten worden, kan dit enkel gebeuren via de helpdesk.
- Indien een lot verspreid over meerdere dagen (max. 72u) wordt opgezet, geldt de eerste dag als opzetdatum.

- Indien broedeieren uitkippen in de stal dan is de opzetdatum eveneens de dag waarop de eieren in de stal worden gelegd. Gebeurt dit verspreid over meerdere dagen dan wordt de hierboven beschreven definitie gevolgd.
- Indien een lot wordt opgezet in een hok met meerdere compartimenten, wordt er één lotnummer toegekend aan alle dieren opgezet in dit hok.
- Een ruitoom wordt als een nieuw lot geregistreerd. De opzetdatum is de startdatum van de 2e (of 3e ,...) productieronde en het aantal dieren is het resterend aantal dieren bij start van de volgende productieronde. De overige lotgegevens worden overgenomen van het voorgaande lot.

Mijn bedrijf:

De broeierij houdt de bedrijfsgegevens up-to-date via zijn portaal. De verantwoordelijke van de broeierij beheert deze gegevens.

VI. VERWERKING EN UITWISSELING VAN GEGEVENS

1. Algemeen

Belplume vzw beheert de bedrijfs- en beslaggegevens van de aangesloten pluimveeproducenten, zoals door henzelf aan Belplume vzw bezorgd via het daartoe bestemde aansluitingsformulier, en maakt deze voor de aangesloten pluimveeproducenten beschikbaar in de AB Register databank. AB Register vzw beheert voor de aangesloten pluimveeproducenten de registraties, bedrijfsrapporten en eventuele bijkomende rapporten die kaderen in het antibioticumbeleid van een kwaliteitssysteem waaraan de aangesloten producent deelneemt, en maakt deze beschikbaar in de AB Register databank in opdracht van en onder verantwoordelijkheid van Belplume vzw. Concreet staat AB Register vzw in voor de datacollectie, het datamanagement, de koppeling met Sanitel-Med, de controle op de datakwaliteit en de individuele rapportering van en naar de deelnemers van AB Register. AB Register vzw beheert daarnaast ook in opdracht van en onder verantwoordelijkheid van Belplume vzw de overeenkomsten met en de stamgegevens van de verschaffers die antibacteriële middelen toedienen, voorschrijven of verschaffen bij de bij AB Register aangesloten pluimveeproducenten.

Belplume vzw en zijn onderaannemer AB Register vzw verzamelen persoonsgegevens om u toegang te geven tot onze diensten gerelateerd aan het gebruik van de AB Register databank en (leden-)ondersteuning te leveren door middel van post, e-mail of per telefoon.

Belplume vzw en zijn onderaannemer AB Register vzw sturen u geen e-mails of post met commerciële belangen, maar enkel de info waarover u ons contacteert via de website of via e-mail of waarvoor u zich inschrijft zoals de nieuwsbrief of via het aansluitingsformulier wanneer u wenst gebruik te maken van de AB Register databank. Wij verzekeren u dat uw naam en e-mailadres door onze dienst niet voor commerciële doeleinden zullen worden gebruikt noch doorgegeven worden aan andere instanties zonder uw uitdrukkelijke toestemming tenzij dit noodzakelijk is voor de uitvoering van uw lidmaatschap.

Persoonsgegevens worden door Belplume vzw en zijn verwerkers, waar van toepassing, gebruikt om facturatie van gelden mogelijk te maken (o.a. ledenbijdrage).

In het kader van de meldingsplicht kan Belplume vzw de opgeslagen informatie verstrekken aan FAVV of gerecht indien bij wet vereist.

Meer informatie over welke gegevens wij van de gebruikers van de AB Register databank verzamelen, waarom we dat doen, hoelang wij ze bewaren, wat uw privacyrechten zijn en hoe u deze kan uitoefenen kan u nalezen

in het privacyverklaring van Belplume vzw. De meest recente versie kan u steeds terugvinden op de website van Belplume.

2. Specifiek voor pluimveeproducenten

Voor pluimveeproducenten die gebruik maken van AB Register, op vrijwillige basis, als light deelnemer of via hun deelname aan een of meerdere kwaliteitssystemen, worden de antibioticumregistraties die met betrekking tot hun beslag(en) in het AB Register werden geregistreerd, gebruikt om de periodieke bedrijfsrapporten en de rapporten via de Nearly Real Time rapporteringstool op te maken.

Ter uitvoering van de diensten verbonden aan uw lidmaatschap bij de AB Register databank, worden er door de pluimveeproducent of met betrekking tot de pluimveeproducent ingevoerde gegevens tussen AB Register en Sanitel-Med, de officiële databank van de overheid, uitgewisseld. Meer bepaald worden de registraties die bij wet verplicht moeten verzameld worden voor alle aangesloten pluimveehouders doorgestuurd vanuit de AB Register databank naar de officiële databank van de overheid (Sanitel-Med) door AB Register vzw in opdracht van en onder verantwoordelijkheid van Belplume vzw.

Alle gegevens die door de pluimveeproducent zelf of met betrekking tot de pluimveeproducent ingevoerd werden in de AB Register databank, [hetzij rechtstreeks hetzij onrechtstreeks via Sanitel-Med databank](#), kunnen geraadpleegd en geëxporteerd worden door Belplume vzw en daarenboven gewijzigd worden door zijn onderaannemer AB Register vzw teneinde de diensten (advies en ondersteuning) naar de bij AB Register aangesloten pluimveeproducent optimaal te kunnen uitvoeren en de kwaliteitswerking te optimaliseren. Wij verzekeren u dat deze gegevens noch door Belplume vzw noch zijn verwerker AB Register vzw, zullen gebruikt of doorgegeven worden aan andere instanties zonder uw uitdrukkelijke toestemming, tenzij onder gepseudonimiseerde of geanonimiseerde vorm.

AB Register vzw stelt de benchmarkrapporten en de NRT-tool ter beschikking aan de producent. AB Register is niet verantwoordelijk voor de juistheid van de inhoud van deze benchmarkrapporten en NRT-tool. Het is de verantwoordelijkheid van de producent om ervoor te zorgen dat het antibioticagebruik correct wordt geregistreerd. De benchmarkrapporten en de NRT-tool worden opgemaakt door AMCRA vzw.

Pluimveehouders die deelnemen aan AB Register kunnen een verschaffer een volmacht verlenen zodat deze inzage krijgt in de registraties, bedrijfsrapporten en de NRT-tool van de pluimveehouder die hem de volmacht heeft verleend. Uitsluitend de verschaffers met een volmacht hebben inzage in de gegevens van de pluimveehouder die deelneemt aan AB Register. De bedrijfsdierenarts(praktijk) die een contract voor bedrijfsbegeleiding heeft, heeft automatisch een volmacht voor de bedrijven waarmee zij een contract hebben afgesloten. Een verschaffer met automatische volmacht heeft naast de inzage in de registraties, bedrijfsrapporten en de NRT-tool ook zicht op de actieplannen en, indien van toepassing, op de

bedrijfsgezondheidsplannen van de pluimveehouder voor wie hij/zij automatische volmacht heeft verkregen. De veehouder kan de naam van de contractuele bedrijfsbegeleidende dierenarts(praktijk) zelf wijzigen wanneer hij zijn contract wijzigt. Uitsluitend op schriftelijk verzoek van de pluimveehouder kan deze wijziging ook gebeuren door Belplume vzw of zijn verwerker AB Register vzw.

Voor pluimveehouders die deelnemen aan AB Register in het kader van hun lidmaatschap bij één of meerdere kwaliteitssystemen, heeft ook de controle- en certificatie- instelling (OCI), die erkend is voor de controle en certificatie van deze kwaliteitssystemen, inzage in de door de pluimveeproducent of met betrekking tot de pluimveeproducent ingevoerde gegevens in AB Register. Een OCI heeft uitsluitend inzage in de gegevens van de pluimveebedrijven waar zij bevoegd is voor de controle en certificatie. Om die reden wordt ook de OCI die bevoegd is voor de controle- en certificatie voor deze kwaliteitssystemen bij een pluimveeproducent bijgehouden in AB Register.

Producenten die in het kader van hun lidmaatschap bij een kwaliteitssysteem gevraagd worden een AB coach in te roepen, kunnen een AB coach een volmacht verlenen zodat deze inzage krijgt in de registraties, bedrijfsrapporten, de eventuele actieplannen en de NRT tool van de producent die hem/haar de volmacht heeft verleend. Uitsluitend de AB coach met een volmacht heeft inzage in deze gegevens van de producent.

Belplume vzw, evenals de verschaffers en de AB coach met een volmacht door de producent, alsook de controle- en certificatie-instelling die bevoegd is voor de controle en certificatie volgens de kwaliteitssystemen waarbij de producent lid is, hebben inzage in de dieren aantallen die vermeld worden in de periodieke individuele bedrijfsrapporten en de rapportering via de NRT-tool. Dit recht op inzage heeft tot doel de dienstverlening, ondersteuning, controle en certificatie vanuit deze partijen voor de producent mogelijk te maken. [Bovendien hebben Belplume en zijn onderaannemer, AB Register vzw, inzage in de benchmarkrapporten van Sanitel-Med \(basisrapporten\), inclusief alle inhoudelijke data, en het AB-bedrijfsstatuut dat hieraan gekoppeld is. De benchmarkrapporten van de overheid kunnen uitgewisseld worden tussen Sanitel-Med en AB Register.](#)

3. Specifiek voor verschaffers

Alle dierenartspraktijken en de aangesloten dierenartsen, alle mengvoederfabrikanten en apothekers die betrokken zijn bij de verschaffing van antibiotica en met antibiotica gemedicineerde voormengsels op pluimveebedrijven die deelnemen aan AB Register moeten zich registreren in AB Register. Het verzamelen en verwerken van de (persoons)gegevens van de in AB Register geregistreerde verschaffers dient uitsluitend om registratie in de AB Register databank voor de deelnemende pluimveebedrijven mogelijk te maken, om de koppeling van correcte gegevens tussen de Sanitel-Med databank en de AB Register databank te verzekeren en in het kader van de controle op correct gebruik van de AB Register databank door controle- en inspectie-instellingen voor de pluimveebedrijven die deelnemen aan AB Register via een of meerdere kwaliteitssystemen. Onder “de registratie in de AB Register databank” zoals in de zin hiervoor vermeld, wordt verstaan: zowel de registratie van alle door de verschaffer toegediende, voorgeschreven of verschaft antimicrobiële middelen als ook de opmaak van documenten via het AB Register in het kader van deelname van aangesloten producenten bij één of meerdere kwaliteitssystemen.

Het beheer van de in AB Register geregistreerde verschaffers voor pluimveebedrijven, inclusief het sluiten van de overeenkomsten met de verschaffers, gebeurt door AB Register vzw in opdracht van en onder verantwoordelijkheid van Belplume vzw. Zowel Belplume vzw als zijn onderaannemer AB Register vzw hebben inzage in de gegevens die verzameld worden tijdens de registratieprocedure van een verschaffer (inclusief de gegevens van individuele dierenartsen aangesloten bij dierenartspraktijken) en de gegevens die verzameld worden van de verschaffers bij elke registratie in de AB Register databank. AB Register vzw kan deze gegevens in het kader van de taak als beheerder bovendien exporteren en wijzigen. De pluimveehouder heeft enkel zicht op de bedrijfsdierenarts waarmee hij een contract voor bedrijfsbegeleiding heeft afgesloten, op de verschaffer die antibiotica op zijn bedrijf heeft voorgeschreven of verschaft en de verschaffer aan wie de pluimveehouder actief een volmacht heeft verstrekt. Wanneer hij zijn contract wijzigt, kan de pluimveehouder de naam van de dierenarts(praktijk) waarmee hij een contract voor bedrijfsbegeleiding heeft, wijzigen. Uitsluitend wanneer de pluimveehouder hiertoe schriftelijk de vraag stelt, kan ook Belplume vzw in het kader van het ledenbeheer in AB Register, of zijn verwerker AB Register vzw, de contractuele bedrijfsbegeleidende dierenarts(praktijk) voor een pluimveehouder wijzigen.

In het kader van hun opdracht tot controle en certificatie van pluimveeproducenten die lid zijn bij één of meerdere kwaliteitssystemen die deelname aan AB Register verplichten of toestaan en hierop controle laten uitvoeren via OCI, hebben ook de OCI inzage in de gegevens van de in AB register geregistreerde verschaffers. Uitsluitend de OCI die erkend zijn door deze kwaliteitssystemen beschikken over dit inzagerecht. Dit inzagerecht dient uitsluitend om de controle en certificatie bij de pluimveeproducent mogelijk te maken voor het kwaliteitssysteem waarbij de pluimveeproducent lid is.

Pluimveehouders die in het kader van hun lidmaatschap bij een kwaliteitssysteem een AB coach inroepen, kunnen een AB coach een volmacht verlenen zodat deze inzage krijgt in de registraties, bedrijfsrapporten, en de NRT tool in AB Register van de producent die hem/haar de volmacht heeft verleend. Uitsluitend de AB coach met een volmacht heeft inzage in de verschaffers die antimicrobiële middelen hebben toegediend, verschaft of voorgeschreven op het bedrijf van deze producent.

Alle gegevens die door de verschaffer met betrekking tot de pluimveeproducent ingevoerd werden in de AB Register databank kunnen worden geraadpleegd en geëxporteerd door Belplume vzw en daarenboven gewijzigd door zijn onderaannemer AB Register vzw ten einde de diensten (rapportering, advies en ondersteuning) naar de in de AB Register databank aangesloten pluimveeproducent en verschaffer optimaal te kunnen uitvoeren en de kwaliteitswerking te optimaliseren. Wij verzekeren u dat deze gegevens noch door Belplume vzw noch zijn verwerker AB Register vzw, zullen gebruikt of doorgegeven worden aan andere instanties zonder uw uitdrukkelijke toestemming, tenzij onder gepseudonimiseerde of geanonimiseerde vorm.

AB Register vzw zorgt voor de doorkoppeling van de wettelijk verplichte, geregistreerde gegevens over de toegediende, voorgeschreven of verschaft antimicrobiële middelen naar Sanitel-Med, voor rekening van de verschaffer. Om deze doorkoppeling mogelijk te maken wordt het Sanitel operatornummer van de voorschrijvende of verschaffende dierenarts gebruikt. [Alle gegevens en wijzigingen in gegevens die rechtstreeks ingevoerd werden in Sanitel-Med met betrekking tot de producent, kunnen geraadpleegd en geëxporteerd worden door AB Register vzw in opdracht van en onder verantwoordelijkheid van AB Register vzw.](#) Om de extractie vanuit de Sanitel-Med databank door AB Register vzw mogelijk te maken wordt het Sanitel operatornummer van de voorschrijvende of verschaffende dierenarts gebruikt. Het raadplegen en exporteren van deze gegevens en de wijzigingen hierin hebben tot doel de periodieke bedrijfsrapporten evenals de nearly real time rapporteringstool (indien van toepassing) zo correct mogelijk op te maken door de analyses ervoor te baseren op de meest volledige en recente data voor het bedrijf.

Bovendien heeft Belplume vzw en zijn onderaannemer, AB Register vzw, inzage in de benchmarkrapporten van Sanitel-Med (basisrapporten) voor de veehouders, inclusief alle inhoudelijke data, en het bedrijfsstatuut dat hieraan gekoppeld is. [De benchmarkrapporten van de overheid kunnen uitgewisseld worden tussen Sanitel-Med en AB Register.](#)

VII. HELPDESK

Heeft u nog vragen waarop u bij het lezen van deze leidraad geen antwoord hebt gevonden, neem dan contact op met de helpdesk van het AB Register of Belplume.

Aanvragen tot correctie of aanpassing kunnen via de helpdesk worden ingediend en dienen tijdig te gebeuren, bij voorkeur minstens vijf werkdagen vóór de gewenste uitvoeringsdatum. Deze termijn geldt als richttermijn en laat toe om aanvragen in de mate van het mogelijke te behandelen.

De effectieve verwerking van aanvragen is afhankelijk van de beschikbare capaciteit.. Het indienen van een aanvraag binnen de richttermijn houdt geen garantie in op tijdige uitvoering tegen een specifieke datum.

Onverminderd deze mogelijkheid tot correctie, blijft het de uitsluitende verantwoordelijkheid van de producent om erop toe te zien dat de gegevens vanaf de eerste registratie correct, volledig en tijdig ingevoerd worden door de verschaffer.

Contacteer AB REGISTER VZW voor uw vragen over:

- Uw registraties in AB Register (fouten/aanpassingen)
- Uw opgezette loten in AB Register (fouten/aanpassingen)
- Uw ontvangen bedrijfsrapporten
- Inschrijving & beheer van light deelnemers
- Koppeling met Sanitel-med
- Verschaffers en volmachten van verschaffers
- Aanpassingen van medicijnen, nieuwe medicijnen
- Alle vragen over de werking van de AB Register toepassing

Contacteer BELPLUME VZW voor vragen over:

- Aanpassingen van uw bedrijfsgegevens
- Aanpassingen van labelgegevens (Belplume/vrijwillige deelname)
- Een nieuwe toetreding of stopzetting
- Uw Belplume certificaat en alles wat er in het Belplume-kwaliteitshandboek vereist wordt

AB REGISTER VZW

**Simon Bolivarlaan 17 bus 411
1000 Brussel
Tel. : 02 808 50 93**

BELPLUME VZW

**Simon Bolivarlaan 17 bus 411
1000 Brussel
Tel.: 02 616 05 79**

E-mail : helpdesk@abregister.be

Website : www.abregister.be

E-mail : info@belplume.be

Website : www.belplume.be

VIII. BIJLAGE

Bijlage 1: Definities

1. Bijlage 1: Definities

Deelnemer: Een gebruiker van het AB Register. Dit kan zowel een verschaffer als een producent zijn.

AB Register: Een online softwareprogramma voor de registratie en monitoring van het antibioticagebruik in de Belgische pluimveehouderij en bij uitbreiding ook voor andere diersoorten.

AB Register vzw: Vereniging zonder winstoogmerk met als doel het verminderen van het gebruik van geneesmiddelen en in het bijzonder van antibiotica in de veeteelt in het kader van een duurzame aanpak van diergezondheid en dierenwelzijn alsook het leveren van een bijdrage aan het verminderen van antimicrobiële resistentie.

Maatschappelijke zetel en secretariaat gelegen te:

Simon Bolivarlaan 17 bus 411

1000 Brussel

BTW-nummer: BE 0689.903.689

ON: 0689903689

helpdesk@abregister.be

www.abregister.be

Belplume vzw: Belgisch kwaliteitssysteem voor de braadkippen- en legkippen-kolom.

Simon Bolivarlaan 17 bus 411

1000 Brussel

info@belplume.be

www.belplume.be

Producent: Verantwoordelijke: natuurlijke persoon, rechtspersoon of groepering van natuurlijke personen, rechtspersonen of van beide, die verantwoordelijk is voor het beheer en de uitvoering van de landbouwactiviteiten op een of meer productie-eenheden.

Verschaffer: De dierenartsenpraktijk, de mengvoederfabrikant of de apotheker die medicatie verschaft op een beslag.

Broeier:	Bedrijf dat zich toelegt op het inleggen en uitbroeden van broedeieren en de productie van ééndagskuikens.
Bedrijfsdierenarts:	De natuurlijk persoon, erkend overeenkomstig artikel 4 van de wet van 28 augustus 1991 op de uitoefening van de diergeneeskunde, of de erkende diergeneeskundige rechtspersoon, erkend overeenkomstig hetzelfde artikel, met wie de verantwoordelijke een overeenkomst is aangegaan, overeenkomstig artikel 37 van het KB van 17 juni 2013 tot vaststelling van veterinaire rechtelijke voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer uit derde landen van pluimvee en broedeieren en tot vaststelling van de toelatingsvoorwaarden voor inrichtingen voor pluimvee.
Bedrijfsrapport:	Een gepersonaliseerd analyserapport zoals het door Belplume via het AB Register ter beschikking wordt gesteld van de begunstigden. Het analyserapport geeft een overzicht van het antibioticagebruik per beslag. Het antibioticagebruik werd berekend op basis van de registraties die in de voorbije registratieperiode voor het desbetreffende bedrijf werden ingegeven via het AB Register.
Verschafferportaal:	Webapplicatie voor de dierenartsenpraktijk, de mengvoederfirma of de apotheker. Via deze applicatie kan de verschaffer input leveren en gegevens raadplegen.
Producentenportaal:	Webapplicatie voor de producent. Via deze applicatie kan de producent zijn registraties en gegevens raadplegen alsook de bedrijfsrapporten inkijken.
Broeierijportaal:	Webapplicatie voor de broeierij. Via deze applicatie kan de broeier unieke loten opzetten en gegevens van loten raadplegen.
Volmacht:	Een volmacht geeft een verschaffer toegang tot alle rapporten en alle registraties van een producent, ook de registraties van andere verschaffers dan hijzelf. Voor de bedrijfsdierenarts is er automatisch een volmacht. Daarnaast is er nog de machtiging die de producent aan elke andere verschaffer kan geven waardoor deze toegang krijgt tot alle geregistreerde gegevens van het bedrijf en tot de bedrijfsrapporten, NRT-tool en actieplannen.

Medicatie:	Verzamelnaam voor antibacteriële middelen (ABM), met antibiotica gemedicineerde voormengsels en (het gebruik van) zinkoxide (ZnO).
Data lock points:	Elk jaar zijn er vier data lock points: 15 april, 15 juli, 15 oktober en 15 januari. Als deze data voorbij zijn, is het niet meer mogelijk voor de verschaffers om wijzigingen aan te brengen aan de registraties van het voorafgaande kwartaal.
Rapportstatus:	Een bedrijfsrapport krijgt een rapportstatus toegekend naargelang het medicatie verbruik op het bedrijf. Een rode rapportstatus wordt toegekend aan bedrijven die met 1 of meerdere diercategorieën in de rode zone zitten, een gele status bij bedrijven die met 1 of meerdere diercategorieën in de gele zone zitten. Bedrijven die voor geen enkele diercategorie in de gele of rode zone zitten, krijgen een groene rapportstatus. Bedrijven waar voor de periode van het rapport geen verschaffingen geregistreerd zijn in AB Register, krijgen de status “nulgebruik”. Indien er voor de betrokken periode in het bedrijfsrapport registraties zijn die mogelijk foutief zijn of er geen (up-to-date) dieraantallen beschikbaar zijn, wordt de status van “foutenrapport” toegekend. Meer informatie over het bedrijfsrapport vindt u terug in de Handleiding ‘Periodiek rapport’. Dit document kunt u downloaden via de website www.abregister.be .
Sanitel-Med	In Sanitel-Med worden alle voorgeschreven, verschaft en toegediende antibiotica voor diergeneeskundig gebruik bijgehouden. Sinds 27 februari 2017 is de registratie in Sanitel-Med bij wet verplicht voor pluimvee (leg- en braadkippen), varkens en vleeskalveren. Deze wettelijke verplichting is op 10/08/2023 uitgebreid naar runderen en alle pluimvee van de soorten kip en kalkoen. Vanaf 01/01/2026 moeten ook alle antibiotica die worden toegediend, verschaft of voorgeschreven voor vogels, konijnen, kleine herkauwers, kameelachtigen, hertachtigen, paarden (zowel voedselproducerend als niet-voedselproducerend) en vissen worden geregistreerd.