

Samenvatting over het gebruik van geneesmiddelen bij paarden. FOD - FAGG- FAVV

Vanuit het standpunt van de identificatie van het paard.

Er bestaan 2 categorieën paarden:

- paarden die definitief uit de voedselketen zijn **uitgesloten** (hierna NVPD¹* genoemd);
- paarden die **niet** uit de voedselketen zijn **uitgesloten** (hierna VPD²* genoemd).

Een paard wordt steeds geboren als VPD. De keuze voor de uitsluiting naar NVPD kan op elk moment genomen worden door een van de opeenvolgende houders en is onomkeerbaar. Deze beslissing kan genomen worden wanneer voor het paard een geneesmiddel noodzakelijk is dat in geen geval mag toegediend worden aan VPD. In alle gevallen moet de keuze van deze uitsluiting onmiddellijk ingeschreven worden in hoofdstuk IX, deel II, van het paspoort³ en door de houder⁴ meegedeeld worden aan de centrale databank. Wanneer ter gelegenheid van een behandeling de uitsluiting noodzakelijk is en het paspoort niet beschikbaar is, informeert de dierenarts via mail aan de BCP de uitsluiting van het paard uit de voedselketen.

Vanuit het standpunt van het gebruik van geneesmiddelen.

De mogelijkheden voor behandeling staan in functie van hoger vermelde categorieën (VPD of NVPD).

Herinnering: Indien de geneesmiddelen verschaft worden aan de verantwoordelijke om een behandeling voort te zetten bij een VPD of een NVPD, is de hoeveelheid daarvan beperkt tot een volume dat nodig is voor 5 dagen (behalve uitzondering onder punt 2.2.2.).

Twee documenten die beschikbaar zijn voor elke practicus in geval van twijfel over het gebruik van een geneesmiddel:

- 1) het gecomentarieerd geneesmiddelenrepertorium voor diergeneeskundig gebruik, opgesteld door het Belgisch Centrum voor Farmacotherapeutische Informatie (afgekort BCFI) waarvan jaarlijks een nieuwe editie gratis wordt verzonden aan elke dierenarts die is ingeschreven bij de Orde. Alle informatie is ook beschikbaar op de website van het BCFI: <http://www.cbip-vet.be>.
De laatst goedgekeurde bijsluiters en samenvattingen van productkenmerken van alle in België in de handel zijn geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik kunnen ook teruggevonden worden via de website van het FAGG: <http://www.fagg-afmps.be/nl/>
Op deze website kan men tevens een lijst terugvinden met alle in België vergunde geneesmiddelen (ook deze die niet gecommmercialiseerd zijn) voor diergeneeskundig gebruik: <http://www.fagg-afmps.be/nl/items-VET/gegevensbanken/>
Opmerking: Het betreft de geneesmiddelen die over een Belgische of Europese vergunning voor het in de handel brengen (VHB) beschikken.
- 2) een bijgewerkte geconsolideerde versie van de Europese Verordening (EU) 37/2010. De farmacologisch actieve substanties zijn onderverdeeld in 2 tabellen.

Deze versie is raadpleegbaar op de website:

<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=CONSLEG:2010R0037:20120409:NL:PDF>

NB:

- 1) Aangezien het een Europese regelgeving betreft, dient gezocht te worden op basis van de actieve substantie en niet op basis van de commerciële naam van het geneesmiddel.
- 2) Dit document dient ook geraadpleegd te worden in geval van toepassing van de cascade voor VPD (zie punt 1.2.1 e) hieronder).

¹ NVPD : niet voedselproducerende dieren

² VPD : voedselproducerende dieren

³ in sectie II van het nieuw model van paspoort afgeleverd vanaf 01/01/2016

⁴ Vanaf 01/01/2016 zal de uitsluiting uit de voedselketen na een behandeling meegedeeld moeten worden aan de centrale databank door de dierenarts

1. VPD²:

1.1. Algemene regel:

enkel de geneesmiddelen met een Belgische vergunning voor het in de handel brengen (VHB) voor paarden en die substanties bevatten die opgenomen zijn in tabel 1 van de Europese Verordening (EU) 37/2010.

1.2. Afwijkingen:

1.2.1. Cascadesysteem

- a. Wettelijk te vervullen voorwaarden:
 - i. Bij wijze van uitzondering
 - ii. Het noodzakelijke geneesmiddel is niet beschikbaar via de "algemene regel" (punt 1.1)
 - iii. Teneinde onaanvaardbaar lijden van de dieren te vermijden.
- b. Verantwoordelijkheid van het gebruik: de behandelende dierenarts omdat hij een geneesmiddel aanwendt voor een gebruik of bij een diersoort waarin de vergunninghouder⁵ niet heeft voorzien (*off-label use*). De dierenarts bepaalt de toe te passen wachttijden. Indien het gebruikte geneesmiddel géén wachttijd vermeldt voor paarden, zal de wachttijd niet kleiner zijn dan:
 1. 7 dagen voor de melk
 2. 28 dagen voor vlees, vet en slachtafval.
- c. De cascade kent verschillende hiërarchische niveaus. Dit betekent dat de dierenarts, indien mogelijk, zijn keuze moet beginnen bij het eerste niveau.
- d. De substantie in het geneesmiddel dat de dierenarts wenst te gebruiken, moet in ieder geval vermeld staan in tabel 1 van de Verordening 37/2010. Daarbij zijn de vermelding van de diersoort of de matrix niet essentieel.
- e. Het cascadesysteem wordt in detail beschreven in de bijlage van dit document.

1.2.2. Lijst van substanties die essentieel zijn voor de behandeling van paarden

Sommige actieve substanties werden Europees erkend als zijnde essentieel voor de behandeling van paarden, alhoewel ze in geen enkele tabel van de Verordening 37/2010 opgenomen zijn. Om deze essentiële substanties toch beschikbaar te stellen aan de praktijk met VPD, werden zij gepubliceerd op een lijst in bijlage van de Europese Verordening 1950/2006/EG. Deze lijst is raadpleegbaar op de volgende website:

<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2013:042:0001:0017:NL:PDF>

Wanneer de dierenarts geneesmiddelen met deze substanties gebruikt, dient hij een wachttijd van 6 maanden in te stellen en die hij inschrijft in het paspoort van het paard.
Zie ook de bijlage bij dit document.

2. NVPD¹:

2.1. Algemene regel: alle geneesmiddelen op de Belgische markt met een Belgische vergunning voor het in de handel brengen (VHB) voor paarden. De Verordening 37/2010 geldt hier niet omdat er geen wachttijd is.

2.2. Afwijkingen:

2.2.1. Cascadesysteem (zie hierboven) zonder rekening te houden met punt d).

2.2.2. Afwijking op de regel van 5 dagen behandeling: enkel voor behandelingen met geneesmiddelen die hormonale of anti-hormonale stoffen bevatten of geneesmiddelen die bestemd zijn voor behandelingen van chronische aandoeningen. De behandelende dierenarts kan dergelijke geneesmiddelen aan de houder verschaffen voor een behandelperiode van meer dan 5 dagen op voorwaarde dat hij een schriftelijke overeenkomst opstelt met de houder. Die overeenkomst is geldig voor een periode van 6 maanden en kan eventueel hernieuwd worden.

⁵ Vergunninghouder = houder van de vergunning voor het in handel brengen van een geneesmiddel

1. VPD²:

1.1. Register "UIT" van het depot:

Elk gebruik van geneesmiddelen moet worden ingeschreven in het register van de dierenarts - dephouder. Wanneer de dierenarts die het geneesmiddel gebruikt niet de dephoudende dierenarts is, dient hij aan de dephouder alle noodzakelijke informatie over te maken zodat deze het register kan bijhouden.

1.2. TVD:

- 1.2.1. Elke **verschaffing** van geneesmiddelen aan de houder maakt voorwerp uit van het opstellen van een TVD.
- 1.2.2. Bij de **toediening** van geneesmiddelen dient een TVD verplicht opgesteld te worden in de volgende gevallen (en mag dit in alle andere gevallen):
 - 1.2.2.1. Toedieningen gedurende de maand vóór het slachten
 - 1.2.2.2. Toediening van hormonale of anti-hormonale stoffen
 - 1.2.2.3. Toediening van geneesmiddelen tegen een gereguleerde ziekte (ex : vaccin West-Nile)
 - 1.2.2.4. Toediening van geneesmiddelen overeenkomstig het "cascade-systeem".

1.3. Deel III-B van hoofdstuk IX van het paspoort³:

Elke behandeling met geneesmiddelen uit de lijst van "essentiële stoffen voor de behandeling van paarden" dient hierin geschreven te worden door de behandelende dierenarts .
Indien er onvoldoende ruimte beschikbaar is in het paspoort, is de vermelding naar het nummer van het betreffende TVD, dat correct werd opgesteld, toegelaten.

1.4. Hoofdstuk V, VI van het paspoort⁶:

Vaccinaties tegen gereguleerde ziekten dienen hier ingeschreven te worden door de behandelende dierenarts. Elke andere vaccinatie van paarden mag ook in deze ruimte vermeld worden.

2. NVPD¹

2.1. Register "UIT" van het depot:

Elk gebruik van geneesmiddelen moet worden ingeschreven in het register van de dierenarts - dephouder. Wanneer de dierenarts die het geneesmiddel gebruikt niet de dephoudende dierenarts is, dient hij aan de dephouder alle noodzakelijke informatie over te maken zodat deze het register kan bijhouden.

2.2. TVD:

Een TVD moet enkel opgemaakt worden bij de **toediening** van geneesmiddelen in volgende gevallen: toediening van geneesmiddelen tegen een gereguleerde ziekte (tenzij hiervoor al een ander officieel document moet worden ingevuld).

Op bedrijven waar zowel VPD als NVPD worden gehouden en wanneer er twijfel kan bestaan over de bestemming van het geneesmiddel dat bestemd is voor gebruik bij de NVPD, kan de officiële dierenarts na het voeren van een onderzoek beslissen om de aanwezige VPD uit te sluiten uit de voedselketen (artikel 35 van het KB van 26/09/2013).

⁶ Sectie VII en sectie VIII van het nieuw model van paspoort afgeleverd vanaf 01/01/2016

Om dergelijke onduidelijkheden te vermijden, mag een TVD opgesteld worden voor NVPD paarden op bedrijven waar ook VPD paarden gehouden worden.

Opmerking: punten 2.1. en 2.2. hierboven zijn van toepassing voor gelijk welk gezelschapsdier.

2.3. Hoofdstuk V, VI van het paspoort:

Vaccinaties tegen gereguleerde ziekten dienen hier ingeschreven te worden door de behandelende dierenarts.

1. Europese

Verordening (EG) nr. 470/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 6 mei 2009 tot vaststelling van communautaire procedures voor het vaststellen van grenswaarden voor residuen van farmacologisch werkzame stoffen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong, tot intrekking van Verordening (EEG) nr. 2377/90 van de Raad en tot wijziging van Richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad en van Verordening (EG) nr. 726/2004 van het Europees Parlement en de Raad

Verordening (EU) nr. 37/2010 van de Commissie van 22 december 2009 betreffende farmacologisch werkzame stoffen en de indeling daarvan op basis van maximumwaarden voor residuen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong

Richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik

Europese Verordening (EU) nr. 122/2013 van de Commissie tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1950/2006 tot vaststelling, overeenkomstig Richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, van een lijst van stoffen die essentieel zijn voor de behandeling van paardachtigen

Verordening (EG) nr. 504/2008 van de Commissie van 6 juni 2008 ter uitvoering van de Richtlijnen 90/426/EEG en 90/427/EEG van de Raad wat betreft methoden voor de identificatie van paardachtigen

Richtlijn 2009/156/EG van de Raad van 30 november 2009 tot vaststelling van veterinairrechtelijke voorschriften voor het verkeer van paardachtigen en de invoer van paardachtigen uit derde landen

2. Nationale

Wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen

Koninklijk besluit van 14/12/2006 betreffende geneesmiddelen voor menselijk en diergeneeskundig gebruik

Wet van 28/08/1991 op de uitoefening van de diergeneeskunde

Koninklijk besluit van 23/05/2000 houdende bijzondere bepalingen inzake het verwerven, het in depot houden, het voorschrijven, het verschaffen en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de dierenarts en inzake het bezit en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de verantwoordelijke voor de dieren

Koninklijk besluit van 26/09/2013 betreffende de identificatie en de encodering van de paardachtigen in een centrale gegevensbank

Koninklijk besluit van 10/04/2000 houdende bepalingen betreffende de diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding

Cascadesysteem en essentiële stoffen voor paardachtigen

Het "cascadesysteem", wat is dat? Is er een wettelijke basis?

Het waterval- of cascadesysteem is een strikt hiërarchisch systeem waarbij de dierenarts over andere geneesmiddelen kan beschikken dan de geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik die in België zijn vergund.

De nationale rechtsgrond bestaat uit artikels 230 en 231 van het KB van 14/12/2006 waarin artikels 10 en 11 van Richtlijn 2001/82/EG worden omgezet.

Welke geneesmiddelen kunnen worden toegediend via cascade, en onder welke voorwaarden?

De dierenarts mag, bij wijze van uitzondering, onder zijn rechtstreekse persoonlijke verantwoordelijkheid, en indien er voor een aandoening van NVPD of VPD geen geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik vergund en in de handel in België bestaat, de betrokken dieren, en met name teneinde deze dieren onaanvaardbaar lijden te besparen, behandelen met:

PAARDACHTIGEN NVPD¹	
Niveau 0	Geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik vergund in België voor een paardachtige EN voor de bedoelde aandoening. Dit niveau behoort nog niet tot de cascade en komt overeen met de normale situatie die de voorkeur geniet.
Als ik geen geneesmiddel van niveau 0 heb	
Niveau 1	Geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik vergund in België voor de bedoelde diersoort OF voor de bedoelde aandoening. <i>(dit wil zeggen ofwel een geneesmiddel dat vergund is voor paardachtigen maar voor een andere aandoening ofwel een geneesmiddel dat vergund is voor een andere diersoort maar voor dezelfde aandoening)</i>
Als ik geen geneesmiddel van niveau 1 heb	
Niveau 2	Humaan geneesmiddel vergund in België OF (= naar keuze) geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik vergund in een andere lidstaat van de EU (+ Noorwegen + IJsland + Liechtenstein)
Als ik geen geneesmiddel van niveau 2 heb	
Niveau 3	Geneesmiddel dat door een apotheker (nooit door de dierenarts) op voorschrift ex tempore wordt bereid en afgeleverd

PAARDACHTIGEN VPD²	
Niveau 0	Geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik vergund in België voor een VPD paardachtige EN voor de bedoelde aandoening. Dit niveau behoort nog niet tot de cascade en komt overeen met de normale situatie die de voorkeur geniet.
Als ik geen geneesmiddel van niveau 0 heb	
Niveau 1	Geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik vergund in België voor de bedoelde diersoort OF voor de bedoelde aandoening. <i>Alle werkzame stoffen van het geneesmiddel moeten opgenomen zijn in Tabel 1 (= toegestane stoffen) van Verordening (EC) N° 37/2010 van de Commissie.</i>
Als ik geen geneesmiddel van niveau 1 heb	
Niveau 2	Humaan geneesmiddel vergund in België OF (= naar keuze) geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik vergund in een andere lidstaat van de EU (+ Noorwegen + IJsland + Liechtenstein) <i>Alle werkzame stoffen van het geneesmiddel moeten opgenomen zijn in Tabel 1 (= toegestane stoffen) van Verordening (EC) N° 37/2010 van de Commissie.</i>
Als ik geen geneesmiddel van niveau 2 heb	
Niveau 3	Geneesmiddel dat op voorschrift en ex tempore door een apotheker wordt bereid en afgeleverd <i>Alle werkzame stoffen van het geneesmiddel moeten opgenomen zijn in Tabel 1 (= toegestane stoffen) van Verordening (EC) N° 37/2010 van de Commissie.</i>

	Als ik geen geneesmiddel van niveau 3 heb
Niveau 4 (specifiek voor paardachtigen)	<p>VOOWAARDE: als het gebruik van geneesmiddelen uit de voorgaande niveaus geen resultaten zou opleveren die even bevredigend zijn op het vlak van de doeltreffendheid van de zorg die verstrekt wordt aan het dier, nodeloos lijden dat vermeden wordt of de veiligheid van de personen die het dier verzorgen</p> <p>dan kan de dierenarts een geneesmiddel gebruiken dat een substantie bevat uit de lijst van essentiële stoffen van de Europese Verordening 122/2013/EG.</p> <p style="text-align: center;"><u>Verplichte minimale forfaitaire wachttijd: 6 maanden</u></p> <p>De behandelingen van niveau 4 moeten ingeschreven worden in het paspoort van de behandelde paarden onder hoofdstuk IX "Medische behandeling"³.</p>

SPECIFIEKE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR VPD:

1) Alle werkzame stoffen van het geneesmiddel moeten opgenomen zijn in Tabel 1 (= toegestane stoffen) van Verordening (EC) N° 37/2010 van de Commissie.

OPGELET: als er in tabel 1 van de Europese Verordening 37/2010 van de Commissie in de kolom "Overige bepalingen" van de farmacologisch werkzame stoffen een algemene vermelding is opgenomen (bijvoorbeeld "Gebruik niet toegestaan voor dieren die melk voor menselijke consumptie produceren"), dan moet daar rekening mee worden gehouden (in hetzelfde voorbeeld: als de melk van de te behandelen merrie bestemd is voor menselijke consumptie) en moet men een geneesmiddel kiezen dat een andere farmacologisch werkzame stof bevat.

2) Wachttijd (WT):

Hoewel de behandelende dierenarts opgeleid is om een wachttijd vast te stellen, moet hij rekening houden met de studies die werden uitgevoerd en goedgekeurd door de bevoegde autoriteit tijdens de procedure voor de registratie van een geneesmiddel. Dat is trouwens de reden waarom de voorkeur uitgaat naar het gebruik van vergunde geneesmiddelen. Bovendien, wanneer hij "de platgetreden paden verlaat" door de posologie te wijzigen aan de hand van het cascadesysteem of wanneer hij een geneesmiddel gebruikt dat een essentiële stof bevat, is de dierenarts soms verplicht om een minimale forfaitaire wachttijd te respecteren. Uiteraard kan hij een langere wachttijd dan dit minimum aanraden. Men mag nooit vergeten dat dit dan onder zijn rechtstreekse persoonlijke verantwoordelijkheid valt en dat dit met name bedoeld is om de volksgezondheid te beschermen.

Deze minimale forfaitaire wachttijden vastgesteld in de wetgeving zijn de volgende voor het cascadesysteem voor paardachtigen:

Melk: 7 dagen

Vlees & slachtafval: 28 dagen

2.1. WT voor niveau 0 van de cascade:

Posologie van de bijsluiter wordt gevolgd	WT uit de bijsluiter respecteren
Posologie van de bijsluiter wordt niet gevolgd	WT wordt aangepast door de behandelende dierenarts.

2.2. WT voor niveau 1 van de cascade:

Behandelde diersoort = die uit de bijsluiter	Zie punt 2.1.
Diersoort = NIET die uit de bijsluiter	Minstens forfaitaire WT respecteren.

2.3. WT voor niveau 2 van de cascade:

Humaan geneesmiddel vergund in België	Minstens forfaitaire WT respecteren.
Geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik vergund in een andere lidstaat van de EU (+ Noorwegen + IJsland + Liechtenstein)	Zie punt 2.2.

2.4. WT voor niveau 3 van de cascade:

In de kolom "MRL" van farmacologisch werkzame stoffen van tabel 1 van de Europese Verordening 37/2010 van de Commissie staat "geen MRL nodig".	WT wordt vastgesteld door de behandelende dierenarts en kan nihil zijn.
In andere gevallen.	Minstens forfaitaire WT respecteren.

Een aantal vragen over de cascade:

Zijn er geneesmiddelen die verboden zijn voor de cascade?

JA, de volgende geneesmiddelen zijn verboden voor de cascade:

- geneesmiddelen voor menselijk gebruik die vergund zijn in een andere lidstaat of in een derde land
- geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik met een onvolledige of tijdelijke gebruiksvergunning (TGV) in een andere lidstaat (zie website FAGG: <http://www.fagg-afmps.be/nl>)
- geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik vergund in een derde land (= een land dat geen lidstaat is, met uitzondering van Noorwegen, IJsland en Liechtenstein).
- "cascade"-geneesmiddelen om economische redenen
- geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik vergund in een andere lidstaat maar in een andere verpakking dan die vergund in België.

Mag de dierenarts de humane specialiteit toedienen in plaats van het vergunde geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik als de humane specialiteit minder duur is?

NEE, economische redenen rechtvaardigen geenszins het gebruik van het cascadesysteem.

Als een bepaalde farmaceutische vorm (bv. korreltjes) van een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik niet beschikbaar is in België maar een andere vorm (siroop) van dat geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik bestaat in een andere lidstaat, mag de dierenarts zich de korreltjes dan verschaffen via het cascadesysteem?

NEE, aangezien er een alternatief bestaat dat in België vergund en in de handel is.

Mag de deponerende dierenarts een voorraad aan "cascade"-geneesmiddelen bewaren in zijn depot?

JA, geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik die in een andere lidstaat vergund zijn mogen in het depot bewaard worden maar mogen enkel toegediend worden of verschaft worden aan de houder in het kader van het cascadesysteem, dit wil zeggen bij wijze van uitzondering en als er geen geschikt geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik vergund en in de handel in België bestaat.

[Mag een deponhoudende dierenarts magistrale bereidingen in zijn depot houden met als doel deze te verschaffen aan de verantwoordelijke van een dier?](#)

NEE. De dierenarts moet altijd een voorschrift uitschrijven zodat de houder van het dier de magistrale bereiding kan afhalen bij een apotheek van zijn keuze.

In een kliniek mogen magistrale bereidingen die bestemd zijn voor paarden enkel en alleen in het depot aanwezig zijn voor de duur van de behandeling van een paard dat in de kliniek aanwezig is en verzorgd wordt.

Wanneer dit paard vertrekt uit de kliniek, worden deze bereidingen ofwel meegegeven met de houder voor de nabehandeling ofwel afgevoerd uit het depot.

[Mag een deponhoudende dierenarts zelf een geneesmiddel voor diergeneeskundig gebruik invoeren uit een andere lidstaat via het "cascade"-systeem?](#)

NEE, alleen een erkende groothandelaar-verdeler mag een "cascade"-geneesmiddel aanschaffen.

[Mag een geneesmiddel op basis van metronidazol toegediend worden aan een voedselproducerend paard via het cascadesysteem?](#)

NEEN. Metronidazol is opgenomen in tabel 2 'verboden stoffen' van de bijlage van MRL-Verordening 37/2010 en mag dus niet worden toegediend aan voedselproducerende paarden.

SPECIAAL GEREGLEMENTEERDE STOFFEN

[Welk geneesmiddel mag de dierenarts gebruiken indien een verdovend geneesmiddel vergund voor diergeneeskundig gebruik tijdelijk niet beschikbaar is in België?](#)

De dierenarts mag een verdovend middel voor menselijk gebruik toedienen dat vergund is in België. Hij kan dit aanschaffen via een apotheek in zijn provincie.

[Is het gebruik van verdovende geneesmiddelen en psychotrope stoffen vergund voor diergeneeskundig gebruik uit andere lidstaten toegelaten volgens de "cascade"?](#)

JA, maar hiervoor dient de groothandel-verdeler over een specifieke vergunning te beschikken. De invoer of uitvoer van verdovende geneesmiddelen en psychotrope stoffen kan enkel gebeuren na ontvangst van de specifieke vergunning afgeleverd door de Dienst der Verdovende Middelen van het FAGG en is enkel bruikbaar voor die transactie (KB van 31/12/1930 en 22/01/1998).
