



REGLEMENT

Geiten

Versie 2.0

01/01/2026

INHOUDSTAFEL

INHOUDSTAFEL.....	2
I. INLEIDING.....	3
II. BASISPRINCIPES.....	5
1. Algemeen	5
2. Koppeling Sanitel-Med	5
III. PRODUCENTEN.....	8
1. Inleiding.....	8
2. Deelnemersbijdrage	8
3. Inschrijving.....	9
Vrijwillige deelname.....	9
4. Overzicht taken producent (niet van toepassing voor AB Register Light deelnemers).....	10
IV. VERSCHAFFERS.....	13
1. Inleiding.....	13
2. Overzicht taken verschafter.....	13
3. Procedure AB Register Light deelnemers.....	16
V. VERWERKING EN UITWISSELING VAN GEGEVENS.....	18
1. Algemeen	18
2. Specifiek voor geitenproducenten.....	19
3. Specifiek voor verschafters.....	21
VI. HELPDESK.....	23
VII. BIJLAGEN.....	24
Bijlage 1: Definities	25

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 maakt het vanaf 2025 mogelijk om antibiotica voor geiten te registreren in het AB Register. Op deze manier kunnen de verschaffers en houders van geiten, hierna 'de producenten', in één portaal terecht in geval van een gemengd bedrijf.

AB Register vzw beheert voor de aangesloten producenten de bedrijfs- en beslaggegevens, 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. Concreet staat AB Register vzw in voor de datacollectie, het datamanagement, de koppeling met Sanitel-Med, de controle op de datakwaliteit en indien van toepassing individuele rapportering van en naar de deelnemers van AB Register. AB Register vzw beheert daarnaast ook de overeenkomsten met en de stamgegevens van de verschaffers die antibacteriële middelen toedienen, voorschrijven of verschaffen bij de bij AB Register aangesloten producenten.

Sinds 27/02/2017 is er een wettelijke verplichting tot het registreren van antimicrobiële middelen in het databank 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 zullen de wettelijk verplichte registraties voor AB Register deelnemers geregistreerd worden in Sanitel-Med, federale databank. Details over deze koppeling zijn te vinden onder het hoofdstuk II.2. Om deze koppeling soepel te laten verlopen is de software van AB Register aangepast om compatibel te zijn met Sanitel-Med. Verwacht wordt dat de wettelijke verplichting in de komende jaren uitgebreid zal worden naar schapen en geiten. Vanaf het in voege treden van de wettelijke verplichting tot registratie in Sanitel-Med, zal er dus ook voor geiten een koppeling gemaakt worden met Sanitel-Med.

Via dit reglement worden de voorwaarden en regels voor gebruik van het AB Register verduidelijkt. 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 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, rundvee, schapen en geitenhouderij.

Het AB Register voor geiten bestaat uit een verschafferportaal en een producentenportaal (zie definitielijst in bijlage 1). In overeenstemming met de specifieke rechten van verschaffers en producenten in het AB Register hebben het verschafferportaal en het producentenportaal hun eigen functionaliteiten. Via de leidraad voor producenten wordt het gebruik van het producentenportaal per diersoort toegelicht (zie '[Leidraad producenten](#)'). Voor de verschaffers (zie definitielijst in bijlage 1) is er een leidraad voor verschaffers per diersoort voorzien die het gebruik van het verschaffersportaal toelicht (zie '[Leidraad verschaffers](#)'). Deze leidraden kunnen geconsulteerd worden via de website van AB Register.

De registratie van medicatie gebeurt door de verschaffers volgens de voorziene procedure (Leidraad verschaffers) en op vraag van de producent (zie definitielijst in bijlage 1). Wij adviseren de producent om op regelmatige basis via het AB Register te controleren of alle aan het bedrijf geleverde medicatie volledig en correct werd geregistreerd. Indien dit niet het geval is, raden wij aan hiervan tijdig melding te maken 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.](#) Wijzigingen aan registraties dienen aangevraagd te worden bij de helpdesk van het AB Register éénmaal dat het data lock point, zoals hiervoor beschreven, voorbij is.

Op heden zal er geen benchmarkrapport opgemaakt worden voor geiten. De dierenartsenpraktijk (DAP) waartoe de bedrijfsdierenarts van een producent behoort, krijgt indien de producent een automatische volmacht gaf (zie definitielijst bijlage 1) inzage in het dossier van deze producent. Op die manier kan de DAP én de bedrijfsdierenarts voor zijn producenten alle registraties voor het bedrijf digitaal inkijken en indien van toepassing de bedrijfsrapporten.

Als de producent er voor kiest om een andere bedrijfsdierenarts aan te stellen, dan kan de veehouder deze zelf wijzigen in zijn portaal. Daarnaast kan de producent ook aan andere verschaffers alsook aan een antibioticacoach een volmacht verstrekken via zijn producentenportaal.

2. Koppeling Sanitel-Med

Vanaf het in voege treden van de wettelijke verplichting tot registratie in Sanitel-Med, zal er voor geiten een koppeling gemaakt worden met 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 14e 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. De gemotiveerde aanvraag tot wijziging zal vervolgens bezorgd worden aan het FAGG ter beoordeling. Een maand na de datum van een benchmarkrapport worden geen toevoegingen of verwijderingen meer aanvaard aan de gegevens die in dit rapport opgenomen zijn. Voor diersoorten waarvoor nog geen benchmarkrapport wordt gemaakt, kunnen wijzigingen, toevoegingen of verwijderingen die zijn gemotiveerd met het originele TVD worden aangevraagd tot en met drie maanden na de termijn waarin de dierenarts zelf kan corrigeren.

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 (indien van toepassing).

Alle registraties in AB Register met hetzelfde documentnummer (zijnde het nummer van het toedienings- en verschaffingsdocument (TVD)) 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 naar Sanitel-Med. De verschaftte 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.

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

III. PRODUCENTEN

1. Inleiding

Deelname aan het AB Register als veehouder van geiten kan op vrijwillige basis of via de AB Register light module.

De online registratie van alle verschaft medicatie moet gebeuren door de verschaffer(s) van de producten. Voor geiten is het mogelijk voor de volgende verschaffers om te registreren: dierenartsenpraktijken en apothekers.

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

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 hoe u hiervan gebruik kan maken.

2. Deelnemersbijdrage

Een jaarlijkse bijdrage per beslag wordt geïnd via AB Register vzw. De bijdrage wordt telkens geïnd aan het begin van het kalenderjaar bij de maandvalidatie van januari of op het moment van aansluiting. Het aanrekenen van deze bijdrage en het tarief worden jaarlijks vastgelegd bij beslissing van het bestuursorgaan en kan steeds volgens beslissing van het bestuursorgaan gewijzigd worden. Elke deelnemer wordt hiervan tijdig op de hoogte gesteld door AB Register vzw via het e-mailadres van het bedrijf dat zij hebben opgegeven op hun aansluitingsformulier door middel van de nieuwsbrief. Het tarief voor de deelnemersbijdrage wordt daarnaast ter beschikking gesteld op de website van AB Register bij nuttige documenten. Betaalde bijdragen kunnen niet teruggevorderd worden, bij stopzetting van gebruik van het AB Register. AB Register vzw behoudt zich het recht om deelname aan het AB Register te annuleren bij het niet tijdig betalen van de jaarlijkse bijdrage. Bij stopzetting wordt de deelnemersbijdrage voor AB Register vzw als verworven beschouwd en kan in geen enkel geval geheel of gedeeltelijk terugbetaald worden aan de deelnemer.

Alle facturen van de vzw AB Register zijn contant betaalbaar binnen de 30 dagen na factuurdatum. In geval van laattijdige betaling volgt vanaf de dertigste dag na factuurdatum, een eerste aanmaning. Indien geen gunstig gevolg gegeven wordt binnen de 14 dagen na de eerste aanmaning tot betaling leidt dit, zonder voorafgaande verwittiging, van rechtswege tot een definitieve weigering of schrapping binnen het AB Register vzw. In geval AB Register vzw een creditnota dient op te maken als gevolg van verkeerde facturatiegegevens die niet vooraf, met name uiterlijk binnen de termijn zoals gecommuniceerd door AB Register vzw voorafgaand

aan de facturatie, gemeld werden aan AB Register vzw, wordt een forfaitaire vergoeding voor de administratieve onkosten aangerekend ten bedrage van €15.

Voor AB Register light deelnemers wordt er geen bijdrage geïnd.

3. Inschrijving

Vrijwillige deelname

- U kunt zich op vrijwillige basis inschrijven door het formulier 'Vrijwillige deelname' volledig in te vullen, te ondertekenen en te bezorgen. 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 kandidaat deelnemer 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 of via het AB Register-portaal. Elke kandidaat heeft het recht om zich niet akkoord te verklaren. Hij dient dit te doen binnen 10 werkdagen na de kennisgeving van deze e-mail of melding via het AB Register-portaal. Bij het uitblijven van akkoord binnen deze termijn wordt de kandidaat geacht in te stemmen met het reglement.
- Na ontvangst van dit formulier ontvangt u een factuur.
- Na betaling van de factuur wordt uw beslagnummer aangemaakt, waarna u uw wachtwoord voor het AB Register kunt aanvragen.
- Een aanvraag tot stopzetting moet schriftelijk gebeuren. Na ontvangst krijgt het lid een bevestiging dat de aanvraag in behandeling is genomen. De organisatie behandelt de aanvraag binnen een redelijke termijn en brengt het lid hiervan op de hoogte. Het lid/deelnemer/gebruiker is er zelf verantwoordelijk voor zich ervan te vergewissen dat vanaf de stopzetting het doorsturen van registraties door AB Register ophoudt en dat hij/zij zelf de nodige maatregelen neemt om de continuïteit van eventuele wettelijke of administratieve verplichtingen te waarborgen.

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. 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.

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

Opstartprocedure: De producent volgt de inschrijvingsprocedure zoals beschreven onder punt 2 'Inschrijving'. Om toegang te krijgen tot de webapplicatie dient u uw account activeren 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 '-0601' op het einde. Tijdens de opstartprocedure controleert de producent zijn bedrijfsgegevens en vult hij/zij eventuele ontbrekende gegevens aan. Het volledig doorlopen van deze opstartprocedure is verplicht.

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 verschafter(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 geregistreerde gegevens kan controleren en hoe u via de webapplicatie foutieve gegevens kan melden aan de verschafter, wordt gedetailleerd beschreven in de leidraad voor producenten onder 'Registraties'.

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.

Bedrijfsrapporten:

Op dit moment zullen er nog geen benchmarkrapporten opgemaakt worden via het AB Register. In de toekomst is het wel de bedoeling om regelmatig individuele bedrijfsrapporten aan te bieden.

Wanneer deze rapporten beschikbaar zijn, worden de producenten daarvan per mail op de hoogte gebracht. De rapporten zullen dan raadpleegbaar zijn via het tabblad 'Bedrijfsrapporten' en kunnen besproken worden met de bedrijfsdierenarts ter ondersteuning van de opvolging.

Mijn gegevens: Elke producent kan zijn bedrijfsgegevens nakijken via het tabblad 'Bedrijfsgegevens' in het producentenportaal. De producent houdt de bedrijfsgegevens up-to-date. Hoe u uw bedrijfsgegevens kan nakijken via het producentenportaal wordt toegelicht in de leidraad voor producenten onder 'Bedrijfsgegevens'.

Volmachten: Via het producentenportaal hebben producenten die vrijwillig deelnemen (niet van toepassing voor AB Register light) de mogelijkheid om hun volmachten te beheren. De verschafter die een volmacht heeft voor een bedrijf, krijgt toegang tot het dossier van dit bedrijf.

De dierenarts waarmee de producent samenwerkt en wiens naam de producent opgeeft tijdens de opstartprocedure krijgt automatisch inzage in het dossier van de producent. De dierenartsenpraktijk 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 producent kan daarnaast nog inzage geven in zijn dossier aan andere verschaffer(s) 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 verschaffer(s) van de producten. Voor geiten is het mogelijk voor de volgende verschaffers om te registreren: dierenartsenpraktijken en apothekers. Ook dierenartsen die enkel voorschrijven moeten zich registreren in AB register.

De online registratie van alle verschaft medicatie gebeurt via het verschafferportaal. In de afzonderlijke leidraad voor verschaffers wordt stapsgewijs toegelicht op welke manier u op een vlotte manier toegang krijgt tot het verschafferportaal, welke functionaliteiten het omvat en hoe u hiervan gebruik kan maken. Voor de producenten wordt is een afzonderlijke leidraad voorzien (zie 'Leidraad producenten').

2. Overzicht taken verschaffer

Aanmeldprocedure: Vooraleer een verschaffer van start kan gaan, dient hij zich te identificeren in het AB Register via de aanmeldprocedure. Dit geldt zowel voor dierenartsenpraktijken, mengvoederfabrikanten als apothekers. De aanmeldprocedure voor verschaffers verloopt in twee stappen. In de leidraad voor verschaffers wordt de aanmeldprocedure stapsgewijs en gedetailleerd toegelicht.

- In eerste instantie dient de verschaffer zich te registreren. Het digitale aansluitingsformulier is terug te vinden op onze website www.abregister.be onder 'Aanmelden als nieuwe verschaffer' onder 'Verschaffer'. 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 verschaffer een standaardovereenkomst tussen hem en AB Register vzw. De verschaffer dient deze na te lezen en getekend terug te bezorgen aan AB Register vzw. Hierin verklaart hij zich akkoord met de meeste recente versie van het reglement dat de gebruikersvoorwaarden van AB Register beschrijft voor de diersoort waarvoor hij als verschaffer optreedt, alsook eventuele wijzigingen hierin bij beslissing van het Bestuursorgaan van AB Register vzw. 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. Wanneer de verschaffer de aanmeldprocedure correct en volledig heeft doorlopen worden zijn logingegevens voor het verschafferportaal 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 up-to-date te houden. Zoniet kan de verschaftte medicatie niet correct worden geregistreerd.

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 verschaftte medicatie per bedrijf volgens de procedure beschreven in de leidraad voor verschaffers onder 'Registraties', 'Mapping' en 'Instellingen'. De registratie van verschaftte 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 7e van de maand volgend op de verschaffing.
- Bij wettelijke verplichting: Na 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.

- Bij melding van foutieve registraties door de producent of de voorschrijvende dierenarts wordt de registratie zo snel mogelijk gecorrigeerd door de verschaffer zelf, volgens de procedure zoals beschreven in de leidraad voor verschaffers onder 'Registraties', of door contact op te nemen met de helpdesk van het AB Register.
- 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.
- De verschaffers registreren de verschafte hoeveelheid in het aantal gebruikseenheden (ml, g,...)
- Eén product kan meerdere keren op de lijst van medicijnen voorkomen met een andere verpakkingshoeveelheid. De verschaffer ziet erop toe dat steeds de juiste verpakkingshoeveelheid wordt geselecteerd.

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

De dierenartsenpraktijk erkent dat bij afgifte van een toedienings-en verschaffingsdocument aan een mengvoederfabrikant en of apotheker zij impliciet toestemming geven aan deze mengvoederfabrikant of apotheker om de data in AB Register te registreren, te wijzigen en of te wijzigen via een aanvraag bij Federaal Agentschap in naam en voor rekening van de dierenartsenpraktijk.

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 DAP waartoe de bedrijfsdierenarts van een producent behoort krijgt automatisch een volmacht, zonder tussenkomst van de producent. Een volmacht voor een dierenarts wordt steeds op DAP niveau gegeven. Als een bedrijfsdierenarts automatisch een volmacht krijgt voor een producent, geldt deze volmacht steeds voor de volledige DAP. De producent kan daarnaast nog inzage geven in zijn dossier aan andere verschaffer(s) via een verstrekte volmacht. Via het tabblad 'Mijn producenten' in het verschaffersportaal kan elke verschaffer een overzicht terugvinden van de producenten met automatische

volmacht en met verstrekte volmacht (zie Leidraad voor verschaffers onder 'Mijn producenten'). Een volmacht is niet nodig om registraties voor een producent te kunnen aanmaken. Enkel producenten die erkend worden door een lastenboek of deelnemen als vrijwillige deelnemer kunnen een volmacht geven. AB Register Light deelnemers krijgen geen login gegevens en kunnen dus ook geen volmacht geven.

Mijn rapporten: Een verschaffer kan, indien van toepassing, via het verschaffersportaal een overzicht van alle rapporten van alle producenten waarvoor hij een, automatische of verstrekte, volmacht heeft, inkijken (zie Leidraad voor verschaffers onder 'Mijn rapporten'). Deze rapporten dienen besproken te worden met de betreffende producent.

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

Mijn praktijk/mijn firma: Verschaffers kunnen hun praktijk-/bedrijfsgegevens raadplegen via het verschaffersportaal (zie leidraad voor verschaffers onder 'Mijn praktijk/mijn firma'). Iedere verschaffer 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 op vrijwillige basis wensen deel te nemen, 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 geven een consultatief mandaat aan AB Register vzw voor inzage in de Sanitel databank. Dit zodoende dat AB Register vzw op de hoogte is indien er een stopzetting/overname van het desbetreffende bedrijf heeft plaatsgevonden. Dit kan gebeuren via het veeportaal of door het formulier 'Consultatief mandaat' in te dienen. Het formulier is terug te vinden op de website van AB Register vzw, www.abregister.be onder 'Nuttige documenten' bij 'Producent'.
- Zij vullen het formulier '[AB Register Light deelnemer](#)' in en bezorgen het aan de helpdesk van AB Register vzw. Dit kan zowel per e-mail als per post. Het aansluitingsformulier is terug te vinden op de website van AB Register vzw, www.abregister.be onder 'Nuttige documenten' bij 'Producent'.
- Na ontvangst van dit formulier zal de producent opgenomen worden in AB Register als 'AB Register Light deelnemer'
- Na bevestiging per e-mail zal de verschafter de voorgeschreven, verschaft en toegediende antibiotica in AB Register kunnen registreren.

V. VERWERKING EN UITWISSELING VAN GEGEVENS

1. Algemeen

AB Register vzw beheert de bedrijfs- en beslaggegevens en van de aangesloten geitenproducenten, zoals door henzelf aan AB Register vzw bezorgd via het daartoe bestemde aansluitingsformulier, en maakt deze voor de aangesloten geitenproducenten beschikbaar in de AB Register databank. AB Register vzw beheert voor de aangesloten geitenproducenten de ledengegevens, de registraties, bedrijfsrapporten en eventuele bijkomende rapporten, en maakt deze beschikbaar in de AB Register databank. Concreet staat AB Register vzw in voor de datacollectie, het datamanagement, de koppeling met registratie in Sanitel-Med, de controle op de datakwaliteit naar de deelnemers van AB Register. AB Register vzw beheert daarnaast ook de overeenkomsten met en de stamgegevens van de verschaffers die antibacteriële middelen toedienen, voorschrijven of verschaffen bij de bij AB Register aangesloten geitenproducenten.

AB Register vzw verzamelt persoonsgegevens om u toegang te geven tot de diensten gerelateerd aan het gebruik van de AB Register databank en om (leden-) ondersteuning te leveren door middel van post, e-mail of per telefoon. Persoonsgegevens worden door AB Register vzw, waar van toepassing, gebruikt om facturatie van gelden mogelijk te maken.

Elke deelnemer ziet erop toe dat AB Register vzw steeds beschikt over de meest actuele gegevens en documenten. Elke wijziging (bedrijfsgegevens, beslaggegevens, etc.) dient onmiddellijk gemeld te worden aan het secretariaat van AB Register vzw.

AB Register stuurt 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.

In het kader van de meldingsplicht kan AB Register vzw de opgeslagen informatie verstrekken aan FAVV, FAGG 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 privacy rechten zijn en hoe u deze kan uitoefenen kan u nalezen in het privacybeleid van AB Register vzw. De meest recente versie kan u steeds terugvinden op onze website.

2. Specifiek voor geitenproducenten

Voor geitenproducenten die gebruik maken van AB Register kunnen de antibioticumregistraties die, [hetzij rechtstreeks hetzij onrechtstreeks via Sanitel-Med databank](#), met betrekking tot hun beslag(en) in AB Register werden geregistreerd, gebruikt worden om de periodieke bedrijfsrapporten en [de rapporten via de Nearly Real Time rapporteringstool \(indien van toepassing\)](#) op te maken.

Ter uitvoering van de diensten verbonden aan uw lidmaatschap bij de AB Register databank, worden er bij wettelijke verplichting door de geitenproducent of met betrekking tot de geitenproducent 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 producenten doorgestuurd vanuit de AB Register databank naar de officiële databank van de overheid (Sanitel-Med) door AB Register vzw.

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

Momenteel zijn de benchmarkrapporten en NRT-tool nog niet beschikbaar voor de producent, maar het is wel de bedoeling deze in de toekomst via het AB Register vzw aan te bieden. 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. Ter identificatie van het beslag wordt voor opmaak van de rapporten het beslagnummer gebruikt.

Producenten die deelnemen aan AB Register kunnen een verschaffer een volmacht verlenen zodat deze inzage krijgt op de registraties en bedrijfsrapporten van de producent die hem de volmacht heeft verleend. Uitsluitend de verschaffers met een volmacht hebben inzage in de gegevens van de producent die deelneemt aan AB Register. Een verschaffer met automatische volmacht heeft inzage in de registraties en bedrijfsrapporten van de producent indien van toepassing. De producent kan de naam van de contractuele dierenarts(praktijk) zelf wijzigingen wanneer hij zijn contract wijzigt. Uitsluitend op schriftelijk verzoek van de producent kan deze wijziging gebeuren door AB Register vzw.

Voor geitenhouders die deelnemen aan het AB Register, kan een Onafhankelijke Controle- en Certificatie-Instelling (OCI) inzage krijgen in de ingevoerde gegevens, maar dit enkel indien de geitenhouder daarvoor

expliciet toestemming heeft gegeven via het aansluitingsformulier of achteraf op schriftelijk verzoek van de producent.

Een OCI heeft uitsluitend toegang tot de gegevens van de geitenbedrijven waarvoor de geitenhouder deze rechten heeft toegekend.

Voor de geitenproducenten die gebruik maken van de AB Register databank heeft AB Register vzw inzage op de dieren aantallen, zoals vermeld in de databank SANITEL en zoals gebruikt in de analyses voor de opmaak van de individuele bedrijfsrapporten [en NRT-tool \(indien van toepassing\)](#). Ook verschaffers met een volmacht door de producent, alsook de controle- en certificatie-instelling die bevoegd is voor de controle en certificatie van deze producent lid hebben inzage in de dieren aantallen die vermeld worden in de periodieke individuele bedrijfsrapporten. Dit recht op inzage heeft tot doel de dienstverlening, ondersteuning, controle en certificatie vanuit deze partijen voor de producent mogelijk te maken. [Bovendien heeft AB Register vzw, inzage in de benchmarkrapporten van Sanitel-Med \(basisrapporten\), inclusief alle inhoudelijke data, en het AB-bedrijfsstatuut dat hieraan gekoppeld is \(indien van toepassing\). De benchmarkrapporten van de overheid kunnen uitgewisseld worden tussen Sanitel-Med en AB Register.](#)

3. Specifiek voor verschaffers

Alle dierenartspraktijken en de aangesloten dierenartsen die betrokken zijn bij de verschaffing van antibiotica op producenten die gebruik maken van 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 betrokken bedrijven 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 controles door de OCI's bij de betrokken bedrijven. 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 indien van toepassing.

Het beheer van de in AB Register geregistreerde verschaffers voor bedrijven, inclusief het sluiten van de overeenkomsten met de verschaffers, gebeurt door AB Register vzw. AB Register vzw kan deze gegevens in het kader van de taak als beheerder bovendien exporteren en wijzigen. De producent heeft enkel zicht op de gemaakte registraties door de bedrijfsdierenarts waaraan hij een automatische volmacht heeft gegeven in AB Register. Daarnaast heeft hij ook zicht op de gemaakte registraties door de verschaffer die antibiotica op zijn bedrijf heeft voorgeschreven of verschaft en de verschaffer aan wie de producent actief een volmacht heeft verstrekt. Wanneer hij zijn contract wijzigt, kan de producent de naam van de dierenarts(praktijk) waarmee hij een contract heeft, wijzigen. Uitsluitend wanneer de producent hiertoe schriftelijk de vraag stelt, in het kader van het ledenbeheer in AB Registerde contractuele bedrijfsdierenarts(praktijk) voor een rundveehouder wijzigen.

Voor geitenhouders die deelnemen aan het AB Register kunnen Onafhankelijke Controle- en Certificatie-Instellingen (OCI's) inzage krijgen in de geregistreerde gegevens. Bijgevolg hebben de OCI ook inzage in de gegevens van de in AB Register geregistreerde verschaffers. Dit inzagerecht geldt uitsluitend indien de geitenhouder hiervoor expliciet toestemming heeft gegeven via het inschrijvingsformulier.

De inzage door OCI's dient enkel ter ondersteuning van hun controle- en certificatieopdrachten bij de betrokken geitenhouder.

Alle gegevens die door de verschaffer met betrekking tot de producent ingevoerd werden in de AB Register databank, hetzij rechtstreeks hetzij onrechtstreeks via de Sanitel-Med databank, kunnen worden geraadpleegd, geëxporteerd en gewijzigd door AB Register vzw ten einde de diensten (rapportering, advies en ondersteuning) naar de in de AB Register databank aangesloten producent en verschaffer optimaal te kunnen uitvoeren en de kwaliteitswerking te optimaliseren. Wij verzekeren dat deze gegevens niet 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 . 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 AB Register vzw inzage in de benchmarkrapporten van Sanitel-Med \(basisrapporten\) voor de veehouders, inclusief alle inhoudelijke data, en het AB-bedrijfsstatuut dat hieraan gekoppeld is \(indien van toepassing\). De benchmarkrapporten van de overheid kunnen uitgewisseld worden tussen Sanitel-Med en AB Register.](#)

VI. HELPDESK

Heeft u nog vragen waarop u geen antwoord hebt gevonden, neem dan contact op met de helpdesk.

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.

AB REGISTER VZW

Zeteladres:

Simon Bolivarlaan 17 bus 411 | 1000 Brussel

Postadres voor brieven:

Koning Albert II-laan 15 bus 411 | 1210 Brussel

Tel. : 02 808 50 93

E-mail : helpdesk@abregister.be

Website : www.abregister.be

VII. BIJLAGEN

Bijlage 1: Definities

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 primaire dierlijke productie.
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 dierengezondheid en dierenwelzijn alsook het leveren van een bijdrage aan het verminderen van antimicrobiële resistentie. Maatschappelijke zetel gelegen te: Simon Bolivarlaan 17 bus 411 1000 Brussel Postadres voor brieven gelegen te: Koning Albert II-laan 15 bus 411 1210 Brussel BTW-nummer: BE 0689.903.689 ON: 0689903689 www.abregister.be
Producent:	De 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.
Bedrijfsdierenarts:	De erkende dierenarts met wie de verantwoordelijke een geschreven overeenkomst heeft afgesloten voor de reglementaire controles en profylactische ingrepen voor de bewaking van de aangifteplichtige ziekten, de gezondheid, de hygiëne en het opvolgen van de gezondheidscontroleprogramma's op zijn bedrijf. In geval van bedrijfsbegeleiding moet er een contract afgesloten zijn (een bedrijfsbegeleidingsovereenkomst voor elk beslag) met een dierenarts of een diergeneeskundige rechtspersoon naar keuze. Voor de diersoorten waarvoor een bedrijfsdierenarts verplicht is (zie 1.3.1.1) (varkens, runderen, vleeskalveren of pluimvee) moet evenwel dezelfde dierenarts aangeduid worden voor deze bedrijfsbegeleiding. De naam van de bedrijfsdierenarts of van de diergeneeskundige rechtspersoon

geregistreerd voor elk beslag kan worden teruggevonden op de pc-toepassingen “Veeportaal” (DGZ) of “Cerise” (ARSIA).

Bedrijfsrapport:	Een gepersonaliseerd analyserapport zoals het 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.
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 verschaffer toegang krijgt tot alle geregistreerde gegevens van het bedrijf alsook tot de bedrijfsrapporten.
Medicatie:	Verzamelnaam voor antibacteriële middelen (ABM) en met antibiotica gemedicineerde voormengsels.
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 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:

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.