



PRODUKTSTANDARD FOR ENGLANDSGRISE

– TILLÆG TIL DANISH PRODUKTSTANDARD

MARTS 2018 VERSION 1



Introduktion

Produktstandard for TIKAN Englandsgrise udgøres af DANISH Produktstandard suppleret med nærværende **tillæg til DANISH Produktstandard**.

Besætningsejeren har det endelige ansvar for, at standardens krav bliver overholdt, samt at årligt certificeringsbesøg gennemføres.

TIKAN Englandsgrise produktionsstandard er akkrediteret i forhold til den internationale standard EN 17065.

På de følgende sider i dette tillæg til DANISH Produktstandard beskrives forhold hvor kravene til TIKANs Englandsgrise overstiger kravene i DANISH Produktstandard.

De anførte afsnitsnumre refererer til de samsvarende afsnit i DANISH Produktstandard.

Ejerskab:

Ejerskabet af Tican Produktstandarden for Englandsgrise er Tican A/S. Administration af Tican Produktstandarden for Englandsgrise varetages af SEGES.

Formål:

Produktstandarden for Englandsgrise har til formål at levere en certificering af produktionen af levende grise. Certificering af Produktstandarden for Englandsgrise skal udføres af certificeringsorganer, der er akkrediteret til certificering efter ISO/IEC 17065:2012 scope Produktstandarden for Englandsgrise, samt har kontrakt med Tican vedr. certificeringen.



1. Identifikation og sporbarhed af grise

1.1.

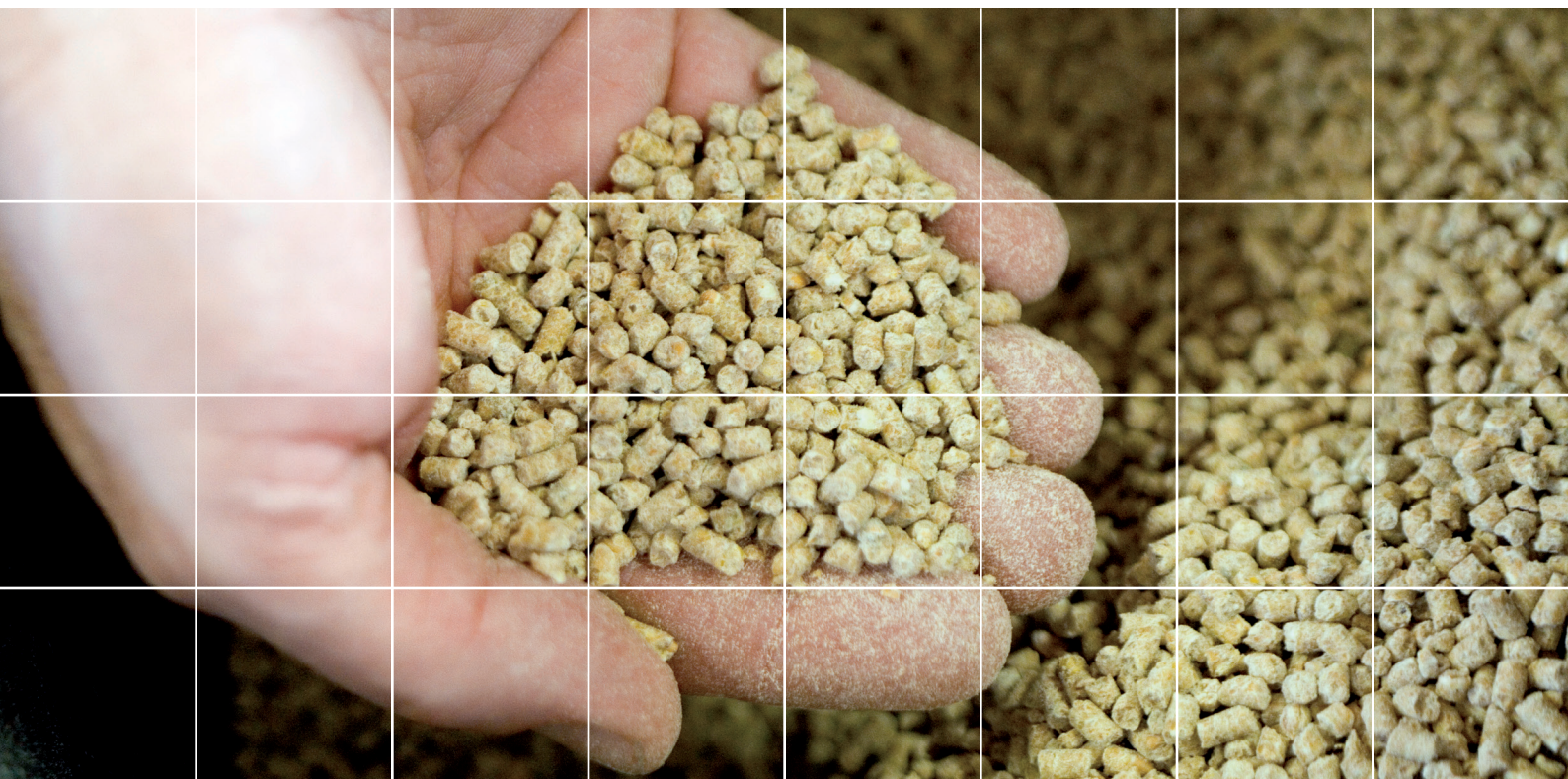
Identifikationssystemer og produktionspraksis skal sikre, at Englandsgrise stammer fra godkendte Englandsgrise besætninger.

Vejledning

Som producent af Englandsgrise, må man aldrig indkøbe smågrise fra leverandører, der ikke er godkendt til produktion af Englandsgrise.

Er man i tvivl om en leverandørs besætning er certificeret til Englandsgrise produktion kan man på www.spf-sus.dk se om de er certificeret til Englandsgrise produktion)

Hvis man indkøber smågrise fra en besætning, der ikke er godkendt til produktion af Englandsgrise, vil man omgående selv miste sin godkendelse til produktion af Englandsgrise, men ikke sin DANISH-godkendelse.



2. Foder

2.1

Modtagekontrol af indkøbte fodermidler.

Kontrollér, kvitter og gem alle indlægssedler.

Et standardbrev, der overfor foderstodleverandørerne, præciserer, at man har underskrevet en kontrakt med sit slagteri om produktion af englandsgrise skal foreligge underskrevet af foderstofleverandør.

Vejledning

Standardbrev findes som bilag 1.

Få din foderstofleverandør til at læse og underskrive standardbrevet.

Kontrollér og kvitter alle indlægssedler, og gem så de kan forevises ved kontrolbesøg.

2.8

Bemærk; ved produktion af TIKAN Englandsgrise må svinefoderet ikke indeholde blod-plasma og blodprodukter eller produkter fra grise (animalsk fedt).

Vejledning

Se Vejledningen til UK 2.1

3. Sundhed og medicinanvendelse

3.1

Alle besøgende registreres med navn, dato samt dato for deres eventuelle sidste besøg i en svinebesætning.

Vejledning

Anvend fx skema, bilag 2.

3.2

Besætningen skal have en rengørings-/desinfektionsplan.

Vejledning

Benyt evt. standardskema, bilag 3.

Hvordan effektiv rengøring og desinfektion udføres, kan man finde mere om her, på SE-GES Svineproduktions hjemmeside.

3.3 / 3.4

Det er et krav at placering af giftdepoter mod rotter og mus fremgår af en oversigt / skitse over bygninger.

Vejledning

Depoternes placering skal være angivet på en bygnings-skitse. Virksomheder som udfører gnaverbekæmpelse har typisk et kort med angivelse af depoternes placering. Afmærkningen kan eksempelvis foretages på samme bygningsskitse, som viser mål og det maksimale antal grise pr. sti.

3.11

Batchnummer og udløbsdato af indkøbt / leveret medicin skal fremgå af fakturaen

Vejledning

Leverandøren af medicin / Apoteket har almindeligvis det efterspurgte anført på faktura.

3.12

Medicin skal opbevares i aflåst medicinskab.

Vejledning

Det er ikke tilstrækkeligt, at der er låst ind til staldbygningen.

Der skal være lås på det skab/køleskab, hvor medicinen opbevares.



3.13

Der skal føres en behandlingsbog hvor følgende fremgår:

- Dato – begyndt behandling + afsluttet behandling
- Antal dage tilbageholdelse + slutdato for tilbageholdelse
- Dyr – hvilke og hvor mange samt vægt
- Årsag til behandling - diagnose
- Lægemiddel – batchnummer + sidste anvendelses-/udløbsdato, dosis, total mængde ved flokbehandling, indgivelsesmetode
- Hvem der har behandlet - initialer

Vejledning

Der er ikke specificerede krav til udformning af registreringsskema. Registreringen kan fx ske på skema fra dyrlægepraksis såfremt ovenstående inkluderes. Benyt evt. standardskema, bilag 4.



5. Stalde og udstyr

5.1

En bygningsskitse med stimål og antal grise pr. sti skal kunne fremvises.

Vejledning

For hvert staldafsnit skal laves en skitse med mål og maks. antal grise pr. sti.

Eksisterende (aktuelle) bygningstegninger med mål kan eventuelt bruges.

5.7

Søer og gylte skal være løsgående fra fravænning til indsættelse i farestalden.

Undtagelsesvis kan søer og gylte midlertidigt opstaldes i låste bokse under følgende for-hold:

Enkeltdyrs niveau

- Når der foretages veterinære undersøgelser, behandlinger og operationer
- Når dyrene mærkes eller vejes
- I forbindelse med udlevering
- Når der skal foretages løbning

Holdvis

Seneste hold fravænnede søer må opstaldes i låst boks

- Den første uge efter fravænning, men kun når der foretages brunstkontrol eller insemineres og maksimalt op til 4 timer.

Vejledning

Det er kun tilladt at opstalde søerne i låste bokse i den periode, der er nødvendig for at udføre ovennævnte handlinger. Det betragtes ikke som opstaldning i boks i de tilfælde, hvor en so lægger sig i boksen, forudsat at den frit kan forlade den.

5.10

Afprøvning af alarm på mekaniske ventilationssystemer skal registreres ugentlig.

Vejledning

Der skal foreligge et skema eller anden oversigt der viser historikken vedrørende afprøvning af alarmanlægget ugentligt.

Standardskema bilag 5 kan benyttes.

8. Management

8.2

Uddannelse og instruktion af medarbejdere skal dokumenteres.

Vejledning

Uddannelse / træning / instruktion af personale inden for medicinbehandling / bedøvelse, injektionsteknik, halekupering, kastration, aflivning, rengøring/desinfektion og dyrevelfærd skal fremgå af et skema.

Et standardskema, bilag 6 kan anvendes og skal som minimum være underskrevet af den besætningsansvarlige.

Derudover bør beviser for gennemført medicinbehandlingskurser, bedøvelseskurser, hygiejnekurser og lignende forefindes i besætningen.

8.4

Ammesøers diegivningstid

Søer må ifølge krav fra det engelske marked som udgangspunkt ikke opholde sig i farestien i mere end 28 dage efter faring, med mindre søerne har mulighed for at bevæge sig rundt i hele farestien.

Behovet for ammesøer der har en diegivningstid der overstiger 28 dage skal attestere af besætningsdyrlægen, og der skal af attesten fremgå det maksimale antal diegivningsdage der kan forekomme i den pågældende besætning

Fremstår søerne med en huld-score lavere end 2 (dansk skala) bør diegivningstiden ikke overstige 28 dage.

Vejledning

Besætningsdyrlægen skal med max 3 måneders interval attestere behovet for anvendelse af ammesøer og angive det maksimale antal diegivningsdage.

Attesteringen kan se i de løbende dyrlægerapporter eller på særskilt erklæring, bilag 7.

For vurdering af de diegivende søers huld tages udgangspunkt i nedenstående skala, udarbejdet af SEGES Svineproduktion.

8.5

Kastration

Hvis der foretages kastration af pattegrise, **skal det ske senest 72 timer efter fødsel.**

Der skal anvendes smertelindrende behandling i forbindelse med indgrebet.

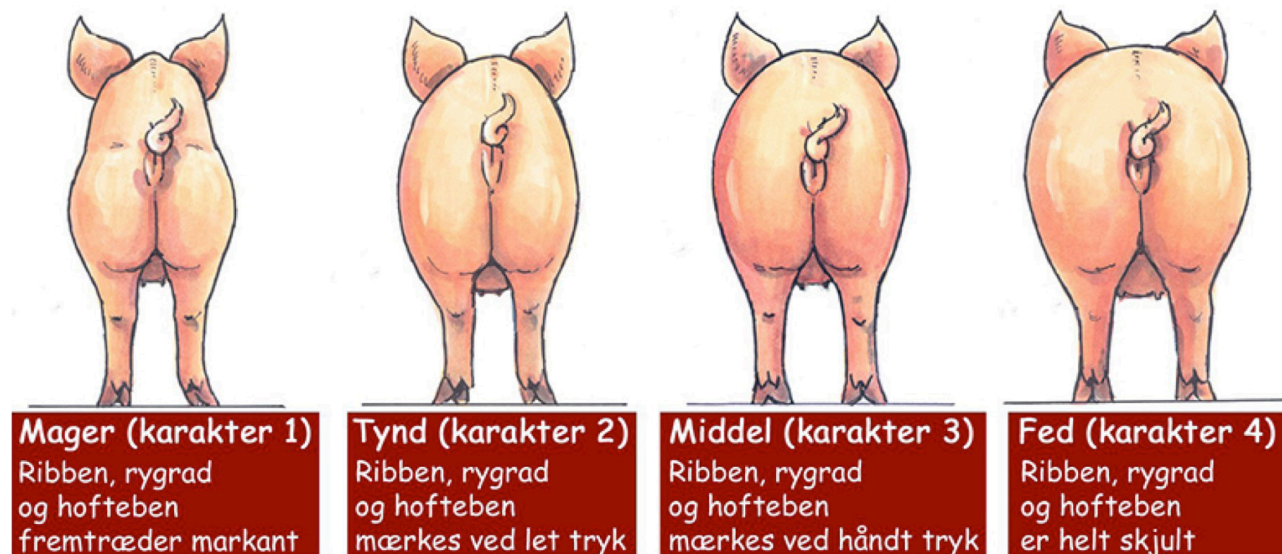
Fra 1. juli 2018 skal der endvidere anvendes lokalbedøvelse i forbindelse med kastration.

Den besætningsansvarlige må kun indgive lægemidler med lokalbedøvende effekt til pattegrise forud for kastration, hvis den pågældende har gennemført et kursus i lokalbedøvelse af pattegrise forud for kastration, der er godkendt af Fødevarestyrelsen, og kan dokumentere dette.

Vejledning

Bemærk at der fra 1. juli 2018 skal anvendes lokalbedøvelse + smertelindrende behandling.

Personer der foretager behandling med lokalbedøvelse skal kunne dokumentere at have gennemført et kursus godkendt af FVST.



8.7

Halekupering

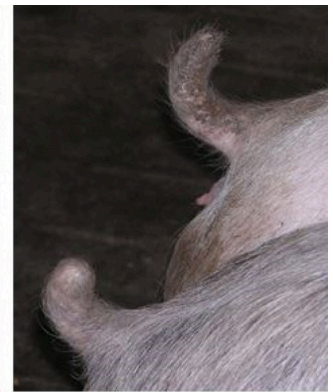
Pattegrise kan halekuperes, hvis der er dokumentation for, at der på bedriften er sket skader på haler som følge af, at kupering ikke er foretaget.

Hvis der foretages halekupering, skal det ske senest 72 timer efter fødsel, og maksimalt halvdelen af halen må bortkuperes.

Behovet for halekupering skal regelmæssigt evalueres og der skal foreligge en erklæring fra besætningsdyrlægen vedrørende behovet for halekupering.

Vejledning

Erklæring vedrørende behovet for halekupering kan findes i de løbende dyrlægerapporter eller som en særskilt erklæring fra dyrlægen fx på en formular som vist i bilag 8.



8.14

Ansvar

Den ansvarlige for besætningen skal holde sig opdateret med regelsættet for produktion af englandsgribe.



Tican A/S
Strandvejen 6
DK-7700 Thisted

T +45 9919 2300
tican@tican.dk
www.tican.com