

18-4-2012**DIERGEENESMIDDELEN****Nieuwe regelgeving Wet dieren****EU-rechts-handeling
1. richtlijn
2001/82/EG****Onderwerp
richtlijn nr. 2001/82/EG
van het Europees
Parlement en de Raad
van de Europese Unie
van 6 november 2001
tot vaststelling van een
communautair wetboek
betreffende
geneesmiddelen voor
diergeneeskundig
gebruik (PbEG L 311);****Wet****Onderwerp in de wet****amvb**

1, onder 2, a	therapeutisch of profylactisch	1.1,1,-,1 ^o	therapeutisch of profylactisch	bij wet geïmplementeerd
1, onder 2, b	functies herstellen verbeteren wijzigen	1.1,1,-,2 ^o ,a	functies herstellen verbeteren wijzigen	bij wet geïmplementeerd
1, onder 2, b	medische diagnose	1.1,1,-,2 ^o , b	medische diagnose	bij wet geïmplementeerd
1, onder 4	substantie	1.1,1	definitie substantie	bij wet geïmplementeerd
1, onder 5	voormengsel diervoeders met medicinale werking	1.1,1	voormengsel voor diervoeder met medicinale werking	bij wet geïmplementeerd
1, onder 6	diervoeders met medicinale werking	1,1,1	diervoeder met medicinale werking	bij wet geïmplementeerd
1, onder 7	immunologisch geneesmiddel	1.1,1	immunologisch diergeneesmiddel	bij wet geïmplementeerd
1, onder 8	homeopathisch geneesmiddel	1.1	homeopathisch diergeneesmiddel	bij wet geïmplementeerd
1, onder 9	wachttijd	2.19, 3, a aanhef	overeenkomstig opgegeven voorschriften	1.1, 1
1, onder 10	bijwerking	2.20, 2, h en i	controles, bijwerkingen en bewaking	1.1, 1
1, onder 11	bijwerking bij de mens	2.20, 2, h en i	controles, bijwerkingen en bewaking	1.1, 1
1, onder 12	ernstige bijwerking	2.20, 2, h en i	controles, bijwerkingen en bewaking	1.1, 1
1, onder 13	onverwachte bijwerking	2.20, 2, h en i	controles, bijwerkingen en bewaking	1.1, 1
1, onder 14	periodiek veiligheidsverslag	2.20, 2, h en i	controles, bijwerkingen en bewaking	2.13, b
1, onder 15	veiligheidsonderzoek na toelating	2.20, 2, h en i	controles, bijwerkingen en bewaking	2.13, b
1, onder 16	afwijkend gebruik	2.8, 3	diergeneeskundige handelingen	1.1, 1
1, onder 17	groothandel	2.20, 2, a	in de handel brengen	1.1, 1
1, onder 17bis	vertegenwoordiger van de houder in de handel brengen	2.20, 2, a	in de handel brengen	2.3, 1, a 2.13, a
1, onder 18	bureau	2.20, 2, a	in de handel brengen	1.1, 1
1, onder 19	risico's	2.19, 3, g en 4	geen gevaar voor gezondheid	1.1, 1
1, onder 20	risico/batenverhouding	2.19, 3, g en 4	geen gevaar voor gezondheid	2.9, 1, onder c

1, onder 21	voorschrift dierenarts	1.1 2.8, 3	diergeneeskundige handelingen	Besluit dierenartsen en andere diergenees kundigen
1, onder 22	naam geneesmiddel	2.20, 2, a	in de handel brengen	2.3, 4
1, onder 23	algemene benaming	2.20, 2, a	in de handel brengen	1.1, 1
1, onder 24	concentratie middel	2.20, 2, a	in de handel brengen	1.1, 1
1, onder 25	primaire verpakking	2.20, 2, a	verpakken	1.1, 1
1, onder 26	buitenverpakking	2.20, 2, a	verpakken	1.1, 1
1, onder 27	etikettering	2.20, 2, a	etiketteren	1.1, 1
1, onder 28	bijsluiter	2.19, 3, g en 4	weigeringsgronden en beoordelingsmethoden	1.1, 1
2, 1	ook voor voormengels diervoeder	2.19, 1	voormengsels voor diervoeders met medicinale werking	implementatie bij wet
2, 2	wanneer diergeneesmiddel, biocide of andere substantie	1.1	diergeneesmiddel	1.2
2, 3	ook voor werkzame stoffen	2.20, 2, a, 2 en 2.20, 3	aangewezen substanties	4.1
3, 1, a	uitzondering diervoeders met medicinale werking	1.1 2.19	definitie diervoeder met medicinale werking en voormengsel voor diervoeder met medicinale werking	implementatie bij wet
3, 1, b	uitzondering geïnactiveerde immunologische middelen	2.19, 2	vrijstellen immunologische middelen	4.18, 1, c
3, 1, c	uitzondering diergeneesmiddelen op basis van radioactieve isotopen	10.1	vrijstelling	3.20
3, 1, d	toevoegingsmiddelen in diervoeder	1.1	definitie diervoeder in EU-verordening 1831/2003	implementatie bij wet
3, 1, e	proeven	10.1, eerste lid	vrijstelling	3.21
3, 1, tweede alinea	alleen voormengsels voor diervoeders met medicinale werking die geregistreerd zijn	1.1 2.19	definitie diervoeder met medicinale werking en voormengsel voor diervoeder met medicinale werking	implementatie bij wet
3, onder 2, a	uitzondering formula magistralis	2.19, 2	uitzondering formula magistralis	4.18, 1, b
3, onder 2, b	uitzondering formula officinalis	2.19, 2	uitzondering formula officinalis	4.18, 1, b
4, 1	uitzondering niet- geïnactiveerde immunologische middelen	2.19, 2	uitzondering immunologische middelen	4.18, 1,c
4, 2	vrijstellen middel specifieke diersoorten	2.20, tweede lid, onderdeel a, onder 1	vrijstelling	3.18 4.24 5.10 6.4
5, eerste lid, eerste alinea	vergunning in de handel brengen	2.19, 1	vergunning	2.1
5, eerste lid, tweede alinea	wijziging vergunning	2.19, 1	vergunning	2.18, 1 en 2
5, tweede lid	verantwoordelijkheid houder van de vergunning	behoeft geen implementatie		
6, eerste lid	vergunning in de handel brengen met het oog op de toediening	2.8, 1, b en 2.19, 1	alleen toepassen indien vergunning	2.10, 1

6, eerste lid	werkzame stof	2.19, 3, c	samenstelling substanties	2.10, 2
6, tweede lid	wijziging bijlagen werkzame stoffen 2377/90	7.8. 2	van rechtswege	2.10, 2 2.19
6, derde lid	uitzondering paardachtigen	2.19, 2	wordt b/k amvb: uitzondering op verplichting tot vergunning diergeneesmiddelen	2.11
7	import op grond van vergunning andere lidstaat	2.20, tweede lid, onderdeel a, onder 1	wordt b/k amvb: uitzondering op verplichting tot vergunning diergeneesmiddelen	3.16 4.24 5.10 6.4
8, eerste alinea	epizoötische dierzieken	2.20, tweede lid, onderdeel a, onder 1	vrijstelling	3.17 4.24 5.10 6.4
8, tweede alinea 8, derde alinea	immunologisch middel bij in-/uitvoer	2.20, tweede lid, onderdeel a, onder 1	geen implementatie vrijstelling	3.19, 1, a en 2 4.24 5.10 6.4
9	niet zonder vergunning, tenzij	2.20, tweede lid, onderdeel a, onder 1	wordt b/k amvb: uitzondering op verplichting tot vergunning diergeneesmiddelen	3.21 4.24 5.10 6.4
10, eerste lid, eerste alinea	cascade niet voor de productie gehouden dieren onaanvaardbaar lijden besparen	2.8, lid 3	uitvoering van bindende onderdelen	artikel 4.1 Besluit houders van dieren
10, eerste lid, tweede alinea	iemand anders laten toedienen onder verantwoordelijkheid dierenarts			artikel 1.21 Besluit dierenartsen
10, tweede lid	paardachtigen met paardenpaspoort	2.8, lid 3	bevoegdheid dierenarts	artikel 4.1 Besluit houders van dieren
10, derde lid	paardachtigen zonder paardenpaspoort	2.8, lid 3	bevoegdheid dierenarts	artikel 4.2, zesde lid Besluit houders van dieren
11, eerste lid, eerste alinea	cascade voor de productie gehouden dieren onaanvaardbaar lijden besparen	2.8, lid 3	bevoegdheid dierenarts	artikel 4.2 Besluit houders van dieren
11, eerste lid, tweede alinea	iemand anders laten toedienen onder verantwoordelijkheid dierenarts			artikel 1.21 Besluit dierenartsen
11, vierde lid	register cascade	2.8, lid 3 en 4, f	uitvoering van bindende onderdelen	

12, eerste lid	vergunningaanvraag	2.19, 3, e, g, 2.19, 4 en 7.6, 2, a	aanvraag en gegevens	2.1, 1 2.12, 1, a 4.11
12, tweede lid	vestiging	2.19, 1	aanvrager	2.2
12, derde lid	gegevens	2.19, 3, a aanhef, 7.6, 2, a	gegevens	2.3, 1 2.12, 1, b
13, 1, eerste alinea	gegevens generiek diergeneesmiddel	2.19, 4 jo 7.6, 3	beoordelingsmethoden bij toepassing voorwaarde	3.6, 1, b 3.6, 2
13, 1, tweede alinea	termijn generiek middel	2.19, 3, e	termijn	3.9, 1, a
13, 1, derde alinea, eerste en tweede volzin	referentiemiddel in andere lidstaat	2.19, 3, e	procedure	3.6, 1, a
13, 1, derde alinea, derde volzin	referentiemiddel in andere lidstaat	2.19, 3, e 6.3	procedure	3.6, zesde lid
13, 1, vierde alinea	afwijkende termijn vissen en bijen en andere diersoorten	2.19, 3, e	termijn	3.9, 1, b
13, 1, vijfde alinea	comitologie andere diersoorten	2.19, 3, e	termijn	behoeft geen implementatie
13, 2, a	definitie referentiediergeneesmiddel	2.19, 1	definitie referentiediergenees- middel	1.1, 1 en 2
13, 2, b, eerste volzin	definitie generiek diergeneesmiddel	2.19, 1	definitie generiek middel	1.1, 1 3.6, 1, b, en 2, b, en 3 en 4, 3.7, 2
13, 2, b, tweede volzin	definitie generiek diergeneesmiddel	2.19, 1	definitie generiek middel	1.1, 2 3.6, 4 en 5
13, 2, b, derde volzin	orale farmaceutische vorm generiek diergeneesmiddel	2.19, 1	definitie generiek middel	3.6, 3
13, 3	hybride aanvraag	2.19, 1	dossiereisen	2.3, 3 3.7
13, 4	aanvraag biologisch dier- geneesmiddel	2.19, 1	dossiereisen	2.3, 3 3.8
13, 5	verlengen termijn feitelijk in de handel brengen generiek	2.19, 3, e	verlengen termijn	3.9, 2
13, 6	geen inbreuk op rechten ter zake van octrooien			behoeft geen implementatie
13 bis, eerste lid	aanvraag met bibliografische verwijzing	7.6, 2, a	gegevens	3.10, 1, a
13 bis, tweede lid	Beoordelingsrapport bureau als bibliografische verwijzing	7.6, 2, a	gegevens	3.10, 1, b
13 bis, derde lid 13 ter	nieuwe residustudies diergeneesmiddel met werkzame stoffen in een vaste combinatie	2.19, 3, g 7.6	gegevens gegevens	3.10, 2 3.11
13 quater	geïnformeerde toestemming en verklaring van toegang	7.6, 3	gegevens	1.1, 1 2.3 3.12
13 quinquies	aanvraag immunologische diergeneesmiddelen	7.6	gegevens	2.3, 3 3.13
14	gegevens	2.19, 3, a, aanhef, 7.6, 2, a	gegevens	2.12, 1, b
15	gegevens	2.19, 3, a aanhef, 7.6, 2, a	gegevens	2.3, 3
16, 1	uitzondering vergunning 31 december 1993	2.8, lid 2, onder d	b/k amvb aangewezen gevallen	9.1
16, 1, tweede volzin	uitzondering homeopathische middelen	2.19, 3, e	procedure	3.4, 5

16,2	gegevens	2.19, 4 en 7.6, 2	procedure en gegevens	3.4, 2
16,3	uitzondering op artikel 10, dierenarts mag altijd aan niet productiedieren	2.8, lid 2, onder d	b/k amvb aangewezen gevallen	10.3, 1 Besluit dierenartsen en andere diergenees kundigen
16, 4	gegevens	7.6	procedure en gegevens	10.3, 2 en 3 Besluit dierenartsen en andere diergenees kundigen
17, 1 (hierna enkele uitzonderingen) en 2	gegevens	7.6	procedure en gegevens	3.4, 1
17, 1, onder c	technische norm verdunning homeopathisch middel	2.19, 3, f en 4	tienduizend norm	3.4, 1, d
17, 1, 2e alinea	norm verdunning, wijziging regelgevend comite/EC-verordening	2.19, 3, f en 4	richtsnoeren	
17, 1, 3e alinea	kanalisatie homeopathisch middel	2.21, lid 2	kanalisatie	
17, 2	procedure van hoofdstuk 3 richtlijn art. 21 t/m 30	2.19, 6, 7.6	procedure	2.9, 1, d, 3.1, 3.4, 3
18	gegevens	7.6, 2, a	gegevens	3.4, 2 en 4 3.6
19, 1	andere homeopathische middelen	7.6	gegevens	3.5, 1
19, 2, eerste volzin	bijzondere voorschriften andere homeopathische middelen gezelschapsdieren en exoten	2.19, 4	gegevens	3.5, 1
19, 2, tweede volzin	bijzondere voorschriften andere homeopathische middelen melden bij de Europese Commissie	2.19, 4	gegevens	3.5, 2
20	hoofdstuk nvt op immunologische middelen	7.6	gegevens	3.3
21, 1, eerste alinea	aanvraag vergunning	7.6	procedure	2.5 2.7 2.14, 1
21, 1, tweede alinea	procedure meerdere lidstaten	2.19, 3, g, en 7.6	procedure	2.8 2.4, 2
22	meer lidstaten afwijzing	2.19, 3, g en 7.6	procedure	2.9, 1, b
23, 1)	gegevens	2.19, 3, e en 7.6	procedure en gegevens	2.6, 1
23, 2)	aanwijzen referentielaboratorium	7.6, 2, b	aangewezen onderzoek	implementatie bij regeling
23, 3)	overleg met referentielaboratorium	7.6, 2, b	aangewezen onderzoek	implementatie bij regeling
23, 4)	opschorting voor aanvulling of toelichting	7.6, 4:5 Awb voor aanvulling, 4:7 of 4:5 Awb voor toelichting	procedure	implementatie bij wet
24	verstrekking gegevens door fabrikanten en controleurs uit derde landen of aan fabrikanten en controleurs	8.1	toezicht	4.21, tweede lid

25, eerste lid	goedkeuring samenvatting kenmerken product	7.1	regels, krachtens deze wet	2.12, 2
25, tweede lid	ambtshalve wijziging na het verlenen van de vergunning indien goedkeuring samenvatting afwijkt	2.19,3,e 2.20,1 en 2,b	bij amvb vastgestelde procedure	2.12, 2
25, derde lid	vergunning en samenvatting voor publiek toegankelijk	7.2, 2	vergunning en samenvatting	2.26, 1 2.26, 3
25, vierde lid, eerste alinea	beoordelingsrapport autoriteit en de motieven voor het advies	7.2, 1	opnemen in register	3.4, 3 2.12,1,c
25, vierde lid, tweede alinea	weglaten vertrouwelijke gegevens, voor het publiek toegankelijk	2.19, 3, e	gegevens	3.4, 3 2.12,1,c 2.26, 2 2.26, 3
26, eerste lid (tweede lid ontbreekt)	ambtshalve wijziging etiket, bijsluiter of verpakking	2.19,3,e 2.20,1 en 2,b	bij amvb vastgestelde procedure	2.14, b 2.20
26, derde lid	bijzondere voorwaarde specifieke procedures met jaarlijkse herbeoordeling en verlenging	2.19, 3, e	EG-procedures	2.14, 1, c
27, lid 1, eerste alinea	wijziging diergeneesmiddel	7.1	melding	2.13, b
27, lid 1, tweede alinea	goedkeuring van wijziging middel	7.3, 1	gewijzigd	2.13, b
27, lid 2, eerste alinea	monsters	2.20, 2, h	monsters	2.13, d 4.8, d
27, lid 2, tweede alinea	controles	2.20, 2, h	controles	2.13, e
27, derde lid, eerste alinea	verplichting tot onverwijld informeren over gegevens	2.19, 3, e	informatieverstrekking	2.13, f, 1
27, derde lid, tweede alinea	verplichting tot onverwijld informeren verboden of beperkingen andere landen	2.19, 3, e	informatieverstrekking	2.13, f, 2 en 3
27, derde lid, derde alinea	verplichting tot het verstrekken van informatie op verzoek in verband met voordeel/risico afweging	2.19, 3, e	informatieverstrekking	2.13, g
27, vierde lid (vervallen)				
27, lid 5	voorleggen voor goedkeuring van wijziging gegevens	7.1	goedkeuring	2.13, c en f, aanhef
27 bis, eerste alinea	mededeling in de handel brengen	2.20, 2, a	informatieverstrekking	2.13, h
27 bis, tweede alinea	mededeling stopzetten	2.20, 2, c	informatieverstrekking	2.13, i
27 bis, derde alinea	op verzoek gegevens afzetvolume	2.20, 2, j	informatieverstrekking	2.13, b en j 6.2
28, 1	geldingsduur	7.4, 1	voorschrift	2.15
28, 2, eerste alinea	verlenging	7.4, 3	termijn verlenging	2.17, 2
28, 2, tweede alinea	6 maanden tevoren indienen	7.6, 1	aanvraagprocedure verlenging	2.17, 1 en 2
28, 3	onbeperkte verlenging	7.4, 2	termijn verlening	2.17, 3 en 4
28, 4 en 5	intrekking niet op de markt brengen	7.8, 1	intrekking	2.22, 1
28, 6	vrijstelling	10.1	vrijstelling	2.22, 2 4.15, 2
29	onrechtmatige daad recht ongewijzigd		behoeft geen implementatie	

30, eerste alinea, aanhef, a, b, d, e en f	gronden voor afwijzing	7.6	gegevens	2.9. 1, c, d, e, f, g, h 2.9, 3	
30, eerste alinea, c	gronden voor afwijzing	2.19, 3, b	afwijzigingsgrond	bij wet geïmplementeerd	
30, tweede alinea	gronden voor afwijzing	2.19, 3, g	afwijzingsgronden	2.9. 1, i 4.6, d	
30, derde alinea 31	gronden voor afwijzing benoeming lid coördinatiegroep	2.19, 3, g 6.3	afwijzingsgronden door overheid aangesteld persoon	2.9. 1, a en i 2.4, 2	
32, 1	aanvraag in meer lidstaten	7.6, 2	procedure en gegevens	2.4, 1, b 2.4, 2	
32, 2, eerste drie volzinnen	erkenning	7.1	erkennen	2.4, 2	
32, 2, laatste volzin	goedkeuring	7.1	goedkeuring	2.4, 2	
32, 3	ontwerprapporten	7.6, 2	procedure en gegevens	2.4, 2	
32, 4	goedkeuring door lidstaten	7.1	goedkeuring	2.7, 3 2.4, 2	2.8
32, 5	vergunningverlening in overeenstemming met algehele overeenstemming in 30 dagen	7.1	goedkeuring	2.7, 3 2.8 2.4, 2	
33, 1	onthouden goedkeuring	7.1	goedkeuring	2.4, 2	
33, 2	EC-richtsnoeren over gezondheid mensen/dieren milieu	2.19, 3, f	richtsnoeren	2.4, 2	
33, 3, 4 en 5 33,6	coördinatieprocedure goedkeuring door sommige lidstaten	2.19, 3, e 7.6, 2	com. procedures procedure en gegevens	2.4, 2 2.4, 2 2.4, 3	
34, eerste lid	bevoegdheid om voor te leggen aan het comité	2.19, 3, e	procedure	2.4, 2 2.23	
34, tweede lid	lijst van diergeneesmiddelen met te harmoniseren samenvattingen van de productkenmerken		uitgewerkt, heeft geen implementatie		
35	verplichting om voor te leggen aan het comité	2.19, 3, e	procedure	2.18, 4 2.21, 3 2 2.24 2.25, 1	2.4,
36	procedure bij het comité	2.19, 3, e	procedure	behoeft geen implementatie	
37	beschikking door de EC	2.19, 3, e	procedure	behoeft geen implementatie	
38, 1 en 2	procedure beschikking EC	2.19, 3, e	procedure	behoeft geen implementatie	
38, 2, tweede aandachtsstreepje	inbreng schriftelijke opmerkingen door lidstaat	6.3	voorschrift EG-verordening	behoeft geen implementatie	
38, 3	besluit lidstaat binnen 30 dagen na beschikking	6.3	voorschrift EG-verordening	2.7, 3 2.4, 2 2.24, 2	2.8 2.23
39, 1, eerste alinea	doorsturen aanvragen naar andere lidstaten	7.6, 2	procedure en gegevens	2.18, 4 2.4, 2 5	2.18, 5
39, 1, tweede alinea	vervallen				
39, 1, derde alinea	uitvoeringsverordening	6.4	algemene delegatiegrondslag	2.18, 3 en 4	

39, tweede lid	arbitrage			behoeft geen implementatie	
40, 1	verplichting voorleggen wijzigingen aan het bureau	6.3	voorschrift EG-verordening	2.25, 1	
40, 2	ambtshalve opschorting en kennisgeving	7.8, 1	schorsing	2.25, 2	
41	ambtshalve opschorting	7.8, 1	schorsing	2.25, 3	
42	jaarverslag bureau en evaluatie door de EC		behoeft geen implementatie		
43, eerste volzin	geen communautaire procedure bij homeopathische middelen	2.19, 3, e	geldende communautaire procedure	3.4, 5 3.5, 4	3.4, 6
43, tweede volzin	geen communautaire procedure bij diergeneesmiddelen voor gezelschapsdieren en exotische diersoorten	2.19, 3, e	geldende communautaire procedure	3.5, 3 3.4, 6 3.5, 4	
44, 1, eerste volzin	alle dienstige maatregelen vergunning voor vervaardigen	2.19, tweede lid	wordt b/k amvb: uitzondering op verplichting tot vergunning diergenees- middelen	4.1 4.7 4.12 1 1	4.6,a 4.8 4.15, 4.16, 4.19
44, 1, tweede volzin	uitvoer	2.19, 1	buiten Nederland brengen	4.6, a 4.22	
44, 2, eerste alinea	verpakking e.d. vallen ook onder de vergunning	2.19, 1	verpakken	1.1, 5 1, a	4.18,
44, 2, tweede alinea	uitzondering vergunning	2.20, 2, a, b en g	verpakken, ompakken	2.13, a 2.14, b 4.18, 1, a	
44, 3, eerste alinea	invoervergunning	2.19, eerste lid	vergunning in Nederland brengen	4.21	
44, 3, tweede alinea	kopie invoervergunning	2.20, 2, a	regels in Nederland brengen	4.21, 2	
44, 4	bevoegdheid kopie vergunning naar Bureau	6.3	uitvoering onderdeel EG-maatregel	4.16, 2	
45, a	voor vergunning te leveren gegevens	2.19, 5 en 7.5, 1	onderzoeksmethode en voorwaarden	4.2, 1, a, b en c 4.6, b	
45, b	voorwaarden voor verkrijgen vergunning	7.5, 1	voorwaarden	4.2, 1, d en e 4.6 d	
45, c	persoon kwaliteitszorg	7.5, 1	voorwaarden	4.2, 1, f	
46, 1	geen vergunning zonder voorafgaand onderzoek vergewist van juistheid	2.19, 3, e	procedures	4.6, b	8.1
46, 2 en 3	vergunningvoorwaarden	2.19 1	7.5, voorschriften	4.2,1, 4.9, 2	4.9,1
47	termijn vergunning vervaardiging	7.6, 2, d	procedure en gegevens	4.3 4.11	4.5
48	termijn wijziging vergunning vervaardiging	7.6, 2, c	procedure en gegevens	4.11, 2 en 3	
49	schorsing termijn wijziging vergunning vervaardiging	7.6	procedure en gegevens	4.4, 1	
50 onder a	deskundig personeel	2.20, 2, b en g 1	7.5, handelingen te hanteren procedures en normen en kwalificaties van personen	4.2, 1 1, onder c	4.9,
50 onder b	afleveren	2.20, 2, a, b en j 1	7.5, handelingen te hanteren procedures en normen, voeren van administratie	4.2, 1 4.9, 1, aanhef	

50 onder c	inlichtingen en vervanging gekwalificeerde persoon	2.20, 2, a, b, g en h 7.5, 1	handelingen te hanteren procedures en normen, kwalificaties van personen en controles	4.2, 1, 1, onder c en m	4.9,
50 onder d	toegang tot lokalen	2.20, 2, b en e 7.5, 1 8.2	handelingen te hanteren procedures en normen ruimten	4.2, 1, 1	4.9,
50 onder e	noodzakelijk middelen ter beschikking stellen	2.20, 2, a, b en f 7.5, 1	handelingen te hanteren procedures en normen hulpmiddelen	4.2, 1, 4.9, 1, aanhef en onder c	
50 onder f	werken volgens de goede praktijken	2.19, derde lid, onder f 20, 2, a en b 7.5, 1	richtsnoeren handelingen te hanteren procedures en normen	4.2, 1, 4.9, 1, b en g	
50 onder g	gedetailleerde register	2.20, 2, a, b, i en j 7.5, 1	handelingen te hanteren procedures en normen administratie registratie	4.2, 1, 4.9, 1, k	
50 bis	richtlijn ook voor werkzame stoffen als grondstof	2.20, 2, b 7.5, 1	handelingen te hanteren procedures en normen	1.1, 3 en 4	
51, eerste alinea	delegatiegrondslag richtlijn 91/412/EEG	2.19, 1	eisen vergunning bij of krachtens amvb	4.9, 1	
51, tweede, derde en vierde alinea	beginselen en richtsnoeren inzake goede praktijken en richtsnoeren inzake vergunning en certificaat vervaardigen	2.19, 3, f	richtsnoeren, delegatie naar ministeriële regeling	implementatie bij regeling	
52	bevoegd persoon	2.20, 2, g	kwalificaties	4.2, 1, f	
53, 2 en 3	kwalificaties	2.20, 2, g	kwalificaties	4.2, 3	
54	kwalificaties	2.20, 2, g	kwalificaties overgangsrecht	implementatie bij regeling	
55, 1, eerste alinea, aanhef en a	kwalificaties, controles, administratie	2.20, 2, g	kwalificaties, controles, administratie	4.8 d, 4.9, 1 en 2	
55, 1, eerste alinea, b	kwalificaties, controles, administratie	2.20, 2, g	kwalificaties, controles, administratie	4.8 d, 4.21, 2	
55, 1, tweede alinea	geen controle in andere EER-lidstaat	2.20, 2, g	kwalificaties, controles, administratie	4.20, 3	
55, 2	kwalificaties, controles, administratie	2.20, 2, g	kwalificaties, controles, administratie	4.21, 2	
55, 3	kwalificaties, controles, administratie	2.20, 2, g	kwalificaties, controles, administratie	4.9, 1 en 2, 4.21, 2	
56, eerste alinea	administratieve of tuchtrechtelijke maatregelen tegen bevoegde persoon	2.20, 2, g	maatregelen	4.13,2,b, 4.14,2,b	
56, tweede alinea	tijdelijke schorsing bevoegde persoon		nationale keuze niet ingevuld	niet geïmplementeerd	
57	hoofdstuk ook van toepassing bij homeopathische middelen	1.1, onder d	in definitie diergeneesmiddel	implementatie bij wet	
titel 5	verpakking en etikettering	2.19, 3, a, aanhef	voorschriften	2.13, a, b, 4.9, 2.14, 4.8, a	
58	goedkeuring verpakking	2.20, 2, a	verpakken	2.13, a, 2.14, b, 4.8, a, 4.9	

58, vierde lid	taal	2.20, 2, a	verpakken	2.13, a 2.14, b a	4.8, 4.9
58, vijfde lid	nationale eisen buitenverpakking bij Europese vergunning	2.20, 2, a	verpakken en etiketteren	2.1, 4	
59	verpakking ampullen	2.20, 2, a	verpakken	2.13, a 2.14, b a	4.8, 4.9
59, derde lid	verpakking ampullen taal	2.20, 2, a	verpakken	2.13, a 2.14, b 4.9	4.8, a
60	etikettering primaire verpakking	2.20, 2, a	etiketteren	2.13, a 2.14, b 4.8, a	4.9
61, 1	bijsluiter	2.19, 3, g	weigeringsgrond	2.13, a b 4.9	2.14, 4.8, a
		2.20, 2, a	verpakken, omdoos	2.13, a b 4.9	2.14, 4.8, a
61, 1, derde alinea	ontheffing bijsluiter	10.1, 1	ontheffing	2.13, a 2.14, b a	4.8, 4.9
61, 2	goedkeuring bijsluiter	7.3, 1	ondrdeel van de vergunningverlening	2.13, a b 4.9	2.14, 4.8, a
62	schorsing en intrekking in de handel brengen	7.8, 1	b/k amvb worden regels over schorsing of intrekking vergunning	2.13, a 4.8, a 4.14,2,a	4.13,2,a
63	onverlet bepaald nationaal recht		behoeft geen implementatie		
64	etikettering homeopathische middelen	2.20, 2, a	etikettering	2.13, a 2.14, b 4.9	4.8, a
65, 1, eerste alinea	vergunning groothandel	2.19, 1	in de handel brengen	5.1, 1	
65, 1, tweede alinea	levering kleine hoeveelheden door kleinhandel	2.19, 1	in de handel brengen	5.7, 2	
65, 2	vergunning groothandel bekwaamheid	2.19, 3, g en 2.20, 2 g	vergunning in de handel brengen, bekwaamheid	5.2, 1	
65, 3	vergunning groothandel administratie	2.19, 3, g 2.20, 2, j	vergunning handel in, administratie	5.2, 3	
65, 3bis	vergunning groothandel noodplan	2.19 2.20, 2, c	uit de handel nemen	5.2, 1, e	
65, 4	groothandel kanalisatie	2.21	kanalisatie	4.8, h 5.7, 1	
65, 5	distributeur	2.20, 2, a	melding in Nederland brengen vanuit EER-lidstaat	4.20, 1 en 2	

66, 1	kleinhandel	2.19, 1 2.20, 2, g en j	vergunning handel in	kwalificaties	5.1, 2 5.2, 1 5.3 5.5 5.7	5.2, 2 5.4 5.6
66, 2	administratie kleinhandel	2.19, 3, g, 2.20, 2, j	administratie		5.2, 3 5.4	5.3
66, 3	nationale mogelijkheid gemachtigde persoon	2.19, 1	beleidskeuze			
67, eerste alinea	kanalisatie publiek recept	2.21	kanalisatie		5.8, 1, a	
67, tweede alinea	afleveren diergeneesmiddelen op voorschrift beperken tot hoeveelheid nodig voor behandeling	2.21	kanalisatie		5.8, 1, d 1.20, tweede lid, onderdeel b van het Besluit houders van dieren	
					artikel 1.20 Houders van dieren	
67, derde alinea	kanalisatie middel met nieuwe werkzame stof	2.21	kanalisatie		5.8, 1, a	
68,1	alleen gemachtigde personen	2.21	kanalisatie		5.1 5.2 5.4 1, c artikel 1.21 van het besluit houders van dieren	5.3 5.8,
					artikel 1.20 houders van dieren	
68, 2	registers fabrikanten en verdelers	2.20, 2, j	administratie		4.1,2 4.17 5.6, 2	4.9, eerste lid, onder k
68, 3	comitologie lijst substanties			behoeft geen implementatie		
69	houders van dieren administratie toediening	2.20, 2, j	verbruik van diergeneesmiddelen		Amvb houden van dieren	
70	grensoverschrijdende dierenarts	10.1, 1 4, b	2.8, ontheffing		5.4, 2	
71	nationale bevoegdheid verbod immunologische middelen	2.20, 2, b,	het in of buiten Nederland brengen		Nationale keuze	
72, eerste lid	melden bijwerkingen	2.20, 2, i	melden bijwerkingen		6.2	
72, tweede lid	melden bijwerkingen beroepsbeoefenaren	2.20, 2, i	nationale keuze melden bijwerkingen		6.2	
73, eerste, tweede en vierde alinea	bewakingssysteem	2.20, 2, i	diergeneesmiddelenbewakingssysteem		6.1	
73, derde alinea	openbaarheid gegevens bewakingssysteem	2.20, eerste lid, 2.20, 2, i	diergeneesmiddelenbewakingssysteem		6.3, 2	
73bis	onafhankelijkheid bewakingssysteem	2.20, 2, i	geen implementatie		6,1, 1	
74, aanhef 74, a t/m d	gekwalificeerde persoon eisen systeem	2.20, 2, g 2.20, 2, i	kwalificaties administratie		2.13, b 2.13, b	

75 met uitzondering van achtste lid, eerste en tweede alinea	melden bijwerkingen	2.20, 2, i	melden bijwerkingen	2.13, b	
75, achtste lid, eerste en tweede alinea	melden bijwerkingen, openbaarheid en geen misleiding	2.20, 2, i	melden bijwerkingen	6.3, 1 en 3	
76	bewaking en melden bijwerkingen	2.20, 2, i	melden bijwerkingen	2.13, b	
77, eerste lid, eerste alinea, derde alinea en tweede lid	EC richtsnoeren inzake geneesmiddelenbewaking	2.20, 2, i	diergeneesmiddelenbewakingssysteem	6.3, 3	
77, eerste lid, tweede alinea	terminologie EC richtsnoeren inzake geneesmiddelenbewaking	2.20, 2, i	diergeneesmiddelenbewakingssysteem	6.3, 4	
78, eerste lid	schorsing, intrekking, wijziging, kennisgeving Bureau	7.8, 1	schorsing	2.20, 1 2.21	
78, tweede lid 78, derde lid	noodgeval, advies Bureau advies Bureau	2.19, 3, e 2.19, 3, e	procedure procedure	2.20, 1 en 3 2.20, 2 2.21, 2	
79	comitologieprocedure wetenschappelijke vooruitgang		behoeft geen implementatie		
80	toezicht	8.1 en H5 Awb	aangewezen ambtenaren en personen	implementatie bij regeling	
80, 1, tweede alinea	toezicht in gebouwen	8.2, 1	binnentredings bevoegdheid	implementatie bij wet	
80, 1, tweede alinea en 90, derde alinea	toezicht op verzoek lidstaten, EC en bureau	8.1	aanwijzen toezichthouder	implementatie bij regeling	
80, 2,	toezicht op verzoek lidstaten, EC en bureau	8.1	aanwijzen toezichthouder	implementatie bij regeling	
80, 3	Verslagen van inspecties worden aan de fabrikant of vergunninghouder medegedeeld	10.2	de wijze waarop het onderzoek plaatsvindt	8.2, 1	
80, 4	Ook inspecties in het buitenland		behoeft geen implementatie		
80, 5,	certificaat in 90 dagen	7.1 7.2	certificering en register	8.2, 2 8.2, 3 8.2, 4	
80, 6	certificaat in de databank	7.1 7.2	certificering en register	8.2,5	
80, 7	certificaat in de databank	7.1 7.2	certificering en register	8.2,5	
81, 1	controles en vergunning	2.20, 2, h	controles	2.13, d 4.8,d 4.20, 3	4.9 8.3
81, 2, eerste alinea	controles en vergunning	2.20, 2, h	controles	2.13, d 8.3	
81, 2, tweede alinea	bewaren monsters	2.20, 2, h	controles	2.13, d 8.3	
82	controle monsters (experimentele partijkeuring)	2.20, 2, h	controle monsters	2.13, d 8.3	
83	schorsings, wijzigings en intrekkingsgronden	7.8	schorsing en intrekking	2.20 2.21 g	2.9,1, g

84, 1, a tot en met e	treffen van de nodige maatregelen	2.20, 1, b, onder 1° en 2°, 2.21, 1, a tot en met c, 5.11	maatregelen	8.6
84, 2	beperking afleververbod tot betwiste partij	5.11	maatregelen	behoeft geen implementatie, vermeld in de artikelsgewijze toelichting
85, 1	schorsing en intrekking	7.8	schorsing en intrekking	4.9 4.13,1,b 4.14,1,b
85, 2	tijdelijk eindigen van de vervaardiging of invoer	2.20, 2, b 5.11	het in of buiten Nederland brengen	toelichting bij 8.6 4.13,2,b 4.14,2,b
85, 3 86	verbod publieksreclame dit hoofdstuk geldt ook voor homeopathische middelen	2.20, 2, b 1.1 d	aanprijzen valt binnen de definitie van diergeneesmiddel	5.9 3.1
87	melden bijwerkingen dierenarts en anderen	2.8, 4, f	melden bijwerkingen	6.2, 2 en 3
88	comitologieprocedure		behoeft geen implementatie	
89	comitologieprocedure		behoeft geen implementatie	
90, eerste en tweede alinea	alle inlichtingen en verslagen aan een andere lidstaat en de EC	6.3	maatregelen	implementatie bij regeling
90, derde alinea, zie 80.1, tweede alinea, vierde en vijfde alinea	toezicht geldt in de gehele EU		behoeft geen implementatie	
91, 1	alle inlichtingen over vergunningen naar lidstaten en EC over uit de handel nemen	6.3	maatregelen	implementatie bij regeling
91, 2	alle inlichtingen door houder vergunning aan lidstaten en EU over uit de handel nemen	2.20,2, c	voorschrift bij de vergunning	2.13, f, 4
91, 3	alle lidstaten ondersteunen uitvoering lid 1 en 2		behoeft geen implementatie	
92	ook voor homeopathische middelen	1.1 d	valt binnen de definitie van diergeneesmiddel	
93, eerste lid	certificaten	7.1	6.3 certificering bevoegde autoriteit	4.23
93, tweede lid	wijze van aanvragen certificaten	7.6	certificering	implementatie bij regeling
94	motivering, beroep, openbaarheid		Algemene wet bestuursrecht en Wob	
95	menselijke consumptie van vlees van dierproeven van geneesmiddelen	2.20, tweede lid, onderdeel a, onder 1 3.2, 2, k	vrijstelling voor proeven hoedanigheid van vlees	3.21 4.24 5.10 6.4 8.5
95bis	afval van diergeneesmiddelen, inzamelingsstelsel	2.20, 2, d	ontdoen van resten en lege verpakkingen	artikel 22.1 Wet milieu- beheer
95 ter	advies wetenschappelijk comitee aanbevolen beperkingen			
96	ingetrokken richtlijnen en verwijzingen		behoeft geen implementatie	

97	inwerkingtreding		behoeft geen implementatie	
98	lidstaat adressaat		behoeft geen implementatie	
BIJLAGE 1	vereisten documenten	2.19, 3, a, aanhef 7.6	vereisten documenten	2.3, 2, 2.9
2. Richtlijn 2004/28/EG	Richtlijn 2004/28/EG van het Europees Parlement en de Raad van de Europese Unie van 31 maart 2004 tot wijziging van richtlijn 2001/82/EG tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik (PbEU L 136); beschermingsperiode bij referentiegeneesmiddel; overgangsrecht			
2 en 3, eerste alinea		2.19, 3, e	overgangsrecht referentiemiddel	3.6, 7
3. Verordening (EG) nr. 726/2004	verordening (EG) nr. 726/2004 van het Europees Parlement en de Raad van de Europese Unie van 31 maart 2004 tot vaststelling van communautaire procedures voor het verlenen van vergunningen en het toezicht op geneesmiddelen voor menselijk en diergeneeskundig gebruik en tot oprichting van een Europees Geneesmiddelenbureau (PbEU L 136);			
1	reikwijdte verordening		behoeft geen implementatie	
2	vestigingsplaats vergunninghouder		behoeft geen implementatie	
3, 1	vergunning biotech uitsluitend EU cie		behoeft geen implementatie	
3, 2	vergunning EU cie andere gevallen		behoeft geen implementatie	
3, 3	vergunning generiek middel lidstaat	2.19, 1	vergunning	2.1, vierde lid
3, 4	raadpleging comité en nieuwe vaststelling bijlage bij de richtlijn	2.19, 1	vergunning	2.1, vierde lid
4	aanvraag bij het bureau		behoeft geen implementatie	
Titel II	artikelen 5 tot en met 29 humane geneesmiddelen		behoeft geen implementatie onder de Wet dieren	
30, 1 en 2	advisering Comité		behoeft geen implementatie	
30, 3	advisering Comité en advies lidstaat	6.3, tweede lid	bevoegde instantie	bij wet geïmplementeerd

31	gegevens bij de aanvraag		behoeft geen implementatie	
32, 1, onder a	voorbereiding advies Comité		behoeft geen implementatie	
32, 1, onder b en c	voorbereiding advies Comité en aangewezen laboratorium		behoeft geen implementatie	
32, 1, onder d	voorbereiding advies Comité		behoeft geen implementatie	
32, 2	voorbereiding advies Comité		behoeft geen implementatie	
33, 1	Verstreking gegevens door lidstaat aan Comité over productiefaciliteit	6.3, tweede lid	bevoegde instantie	bij wet geïmplementeerd
33, 2	inspectie bij de productie-inrichting	2.20, tweede lid, onder b en 10.2 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
34	procedure		behoeft geen implementatie	
35, 1 en 2	procedure		behoeft geen implementatie	
35, 3, aanhef en a	procedure		behoeft geen implementatie	
35, 3, onder b en cm alsmede 4	procedure en schriftelijke opmerkingen lidstaat	6.3, tweede lid	bevoegde instantie	bij wet geïmplementeerd
35, 5 en 6	procedure		behoeft geen implementatie	
36	intrekking		behoeft geen implementatie	
37	weigering		behoeft geen implementatie	
38, 1	EU vergunning en voorwaarden	2.19, eerste lid 2.20, 2, onder b 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
38, 2, 3 en 4	EU vergunning en voorwaarden		behoeft geen implementatie	
39	verlenging, van rechtswege vervallen, vrijstelling, procedures in de voorwaarden, generieke middelen		behoeft geen implementatie	
40	nationaal strafrecht en burgerlijk recht onverlet		behoeft geen implementatie	
41, 1	wijziging vergunning		behoeft geen implementatie	
41, 2	stoffen beschikbaar stellen	2.20, 1 2.20, 2, h 10.2	monsters	2.1, vierde lid
41, 3	verplichting houder technische deskundigheid ter beschikking stellen	6.3, tweede lid 10.2 2.20, 2, h 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	2.1, vierde lid
41,4	verplichting houder verstrekking nieuwe gegevens	2.20, tweede lid, onder b 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	2.1, vierde lid
41, 5 en 6	aanvraag wijziging en regels van de EC daartoe		behoeft geen implementatie	
42	indiener verantwoordelijk juistheid gegevens	2.20, eerste lid	bindend onderdeel van een EG-maatregel	2.1, vierde lid

43	toezichthouder	8.1 6.4	10.2	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
44	toezichthoudende instanties	8.1 6.4	10.2	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
44, 2	inspectie op verzoek Commissie met inspecteurs uit andere lidstaten	8.1 6.4	10.2	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
44, 3, eerste alinea	verzoek van de Commissie inspectie bij fabrikant in een derde land	6.3		bevoegde instantie Onze Minister	
44, 3, tweede alinea	inspectie maatregel Commissie	8.1 6.4	10.2	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
45, 1	rapport toezichthouder of bevoegde instantie	8.1 6.3	10.2	toezichthouder bevoegde instantie	bij wet geïmplementeerd
45, 3	Maatregel ECommissie	2.20, 2, b 6.4		bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
45, 4	schorsing	7.8	6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
45, 5	uitvoering uit de handel nemen	6.3, tweede lid	6.4	bevoegde instantie bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
45, 6	einde schorsing	7.8	6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
45, 7	bekendmaking			behoeft geen implementatie	
46	toepasselijkheid definities uit richtlijn 2001/82			behoeft geen implementatie	
47, eerste en tweede alinea	alle gegevens naar het bureau			behoeft geen implementatie	
47, derde alinea, eerste volzin	gegevens naar het bureau van houder van de vergunning en lidstaat	2.20, 1 2.20, tweede lid, onder b en i 6.4		bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
47, derde alinea, tweede volzin	Aanmoediging gegevens naar het bureau door dierenartsen en houders van dieren	2.20, 1 2.20, tweede lid, onder b en i 6.4		bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
48	Gekwalificeerde persoon	2.20, 1 2.20, 2, g en i 6.4		bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	

49, 1 tot en met 4	gegevens bijwerkingen naar de lidstaten	2.20,1 2.20, i 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening
49, 5	Verbod informatie aan het publiek, alvorens....	2.20,1 2.20, tweede lid, onder b en i 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening
50	informatie van de lidstaat aan het bureau en de houder	2.20, 1 2.20, tweede lid, onder b en i 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening
51, eerste alinea	richtsnoeren verslagen bijwerkingen		behoeft geen implementatie
51, tweede alinea	richtsnoeren terminologie	2.20,1 2.20, 2, i 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening
51, derde alinea	informatienetwerk		behoeft geen implementatie
51, vierde alinea	verzoek bureau compileren en beoordelen gegevens	2.20, 1 2.20, tweede lid, onder b en i 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening
52	internationale samenwerking bureau		behoeft geen implementatie
53	samenwerking bureau en lidstaten		behoeft geen implementatie
54	comitologie		behoeft geen implementatie
55	oprichting bureau		behoeft geen implementatie
56	inrichting bureau		behoeft geen implementatie
57	advies en inlichtingen door het bureau aan wetenschap en publiek, administratie, controle, informatie verzamelen, coördinatie		behoeft geen implementatie
58	Samenwerking met de Wereldgezondheidsorganisatie		behoeft geen implementatie
59	Procedures wetenschappelijke strijdigheid		behoeft geen implementatie
60	Verzamelen informatie nieuwe geneesmiddelen		behoeft geen implementatie
61	Raad van beheer en comites benoeming leden van het comite	6.3	benoeming lid Onze Minister bevoegd
62,1	aanwijzen rapporteurs en procedure		behoeft geen implementatie
62,2	erkende deskundige	6.3	benoeming lid Onze Minister bevoegd
62, 3, 4 en 5	door deskundigen te verrichten diensten		behoeft geen implementatie
63	bekwaamheden en hoedanigheden leden comités en raad van beheer		behoeft geen implementatie
64	benoeming en taken directeur bureau		behoeft geen implementatie

65, 1	benoeming lid raad van beheer en andere benoemingen	6.3	Onze Minister bevoegd
65, 2	kwaliteiten lid raad van beheer		behoeft geen implementatie
65, 3	benoeming lid raad van beheer en plaatsvervanger	6.3	Onze Minister bevoegd
65, 4 tot en met 10	Procedures raad van beheer		behoeft geen implementatie
66	taken raad van beheer		behoeft geen implementatie
67	begroting bureau		behoeft geen implementatie
68	verantwoording uitgaven		behoeft geen implementatie
69	taak Europees bureau fraudebestrijding (OLAF)		behoeft geen implementatie
70	vergoedingen door industrie (tarieven)		behoeft geen implementatie
71	rechtspersoonlijkheid bureau en optreden in de lidstaten		behoeft geen implementatie
72	aansprakelijkheid		behoeft geen implementatie
73	openbaarheid documenten die bij het bureau berusten		behoeft geen implementatie
73 bis	beroep bij het Hof van de Europese Gemeenschappen		behoeft geen implementatie
74	protocol voorrechten en immunititeiten van de EG is van toepassing		behoeft geen implementatie
75	personeelsvoorwaarden EG		behoeft geen implementatie
76	vertrouwelijkheid gegevens	2.20, 1 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening
77	uitnodigen vertegenwoordigers andere internationale organisaties		behoeft geen implementatie
78	contacten met belangen vertegenwoordigers		behoeft geen implementatie
79	ondersteuning van aanvragen voor middelen voor specifieke gevallen		behoeft geen implementatie
80	informatie aan het publiek		behoeft geen implementatie
81	motivering besluiten en verandering van de vergunning		behoeft geen implementatie
82	een vergunning voor een geneesmiddel		behoeft geen implementatie
83	geneesmiddelen voor humaan gebruik "schrijnende gevallen"		behoeft geen implementatie onder de Wet dieren
84, 1	sancties	2.20, 1 2.20,2,b 6.4	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening
84, 2	in kennis stellen Commissie bij geschillen	6.3	Onze Minister
84,3	bevoegdheid Commissie opleggen boetes		behoeft geen implementatie
85	bevoegdheidsverdeling met EFSA		behoeft geen implementatie

86	Commissie verslag eenmaal in de tien jaar		behoeft geen implementatie	
87	comitologie		behoeft geen implementatie	
88	intrekking Verordening (EEG) nr. 2309/93		behoeft geen implementatie	
89	overgangsrecht beschermingsperiodes referentiemiddelen	2.19, eerste lid	bij ministeriële regeling aangewezen voorschrift van een EG-verordening	
90	tijdelijk overgangsrecht		behoeft geen implementatie, reeds uitgewerkt	
4.	richtlijn nr. 91/412/EEG van de Commissie van de Europese Gemeenschappen van 23 juli 1991 tot vastlegging van beginselen en richtsnoeren inzake goede praktijken bij het vervaardigen van geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik (PbEG L 228);			
1	goede praktijken vervaardigen diergeneesmiddel waarvoor een vergunning vereist	2.19, 3, f	vergunning	4.9,1, aanhef
2	definities	2.19, 3, f en 2.20, 2, i	vergunning	4.9,1, aanhef
3	Richtsnoeren voor goede praktijken	2.19, 3, f en 2.20, 2, i,	vergunning	4.9,1, aanhef
4	Naleving fabrikanten en importeurs	2.19 en 2.20, 2, i, 8.1	vergunning en in de handel brengen	4.9,1
5	alleen vervaardiging volgens vergunning, verplichte evaluatie, wijziging dossier	2.20 en 7.3	verplichte evaluatie, wijziging vergunning	4.8, b en 4.9,1
6	kwaliteitsbeheer	2.20, 2, h en i	controle en diergeneesmiddelenbewakingssysteem	4.9,1,b
7	organisatie, scholing personeel en bedrijfshygiënische opleidingsprogramma's	2.20, 2, g en l	kwalificaties en hygiëne	4.9,1,c
8	lokalen en apparatuur	2.20, 2, e en f	ruimten en inrichting daarvan, apparatuur	4.9,1,d
9	documentatie	2.20, 2, j	administratie	4.9,1,e
10	instructies en procedures vervaardiging, controle	2.19 en 2.20, 2, b en i,	vergunning en controles	4.9,1,f
11,1 t/m 3	kwaliteitsbewaking	2.19 en 2.20, 2, b en h, i, j	vergunning en controles	4.9,1,g
11, 4, eerste alinea	bewaren monsters	2.19 en 2.20, 2, b en h, i, j	termijn monsters	4.9,1,g
11,4, tweede alinea	bewaren monsters kleine hoeveelheid	2.19 en 2.20, 2, b en h, i, j	termijn en opslagvoorwaarde kleine hoeveelheid	4.9,1,g
12	Uitbesteding	2.20, 1	EU-maatregel	4.9,1,h
13	Klachten en terugroepen	2.20, 2, c	uit de handel nemen	4.9,1,i
14	Zelfinspectie	2.20, 1	EU-maatregel	4.9,1,j

15	Implementatietermijn	behoeft geen implementatie
16	aard van het besluit (richtlijn)	behoeft geen implementatie
5.	verordening (EG) nr. 470/2009 van het Europees Parlement en de Raad van de Europese Unie 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 vande Europese Unie en tot wijziging van richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad van de Europese Unie en van Verordening (EG) nr. 726/2004 van het Europees Parlement en de Raad van de Europese Unie (PbEU 2009, 470)	
6.	verordening (EEG) nr. 2377/90 van het Europees Parlement en de Raad van de Europese Unie van 26 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 (PbEG L 152);	Alleen de bijlagen zijn van kracht volgens artikel 29 van verordening (EG) nr. 470/2009

7. richtlijn nr. 96/22/EG van de Raad van de Europese Unie van 29 april 1996 betreffende het verbod op het gebruik, in de veehouderij, van bepaalde stoffen met hormonale werking en van bepaalde stoffen met thyreostatische werking, alsmede van β-agonisten en tot intrekking van de Richtlijnen 81/602/EEG, 88/146/EEG en 88/299/EEG (PbEG L 125);					
1, 1	definities van vlees en vleesproducten , aquacultuur, diergeneesmiddelen	1.1 3.1, 1 3.2, 1	definities diergeneesmiddelen dierlijke producten, dierlijke bijproducten en aquacultuur	8.4	
1, 2	definities landbouwhuisdieren, therapeutische behandeling, zootechnische behandeling, illegale behandeling	2.8 4	de wijze waarop en de aanwijzing van dieren	2.9, 1, h 2.13, k 4.6, c 4.8, g 8.4	
2	verbod in de handel brengen stoffen met het oog op toediening, behalve voor therapeutische doeleinden, indien het vlees en de producten voor consumptie bestemd is	2.19	Vergunning	2.9, 1, g k	2.13,
3, aanhef	voorlopig verbod voor bijlage II en III stoffen	2.25, 1	verboden substanties	2.9, 1, g 2.13, a en k	
3, a	toedienen van die stoffen aan landbouwhuisdieren en aquacultuurdieren	2.8, 2 onder d 2.19, 3, a, aanhef 2.25, 3	toepassen	2.9, 1, h 2.13, a en k	
3, b, eerste streepje	houden van dieren met die stoffen	2.20, 1 2.25, 1, 2 en 3	diergeneesmiddelen die verboden substanties bevatten	8.4	
3, b, tweede streepje, eerste deel	in de handel brengen landbouwhuisdieren met die stoffen	2.20, 1 2.25, 1, 2 en 3	diergeneesmiddelen die verboden substanties bevatten	8.4	
3, b, tweede streepje, tweede deel	slachten voor menselijke consumptie van landbouwhuisdieren met die stoffen	3.2, 2, f	geschiktheid vlees	8.4	
3, c	in de handel brengen aquacultuurdieren of producten daarvan met die stoffen	3.2, 2, f	geschiktheid vis	8.4	
3, d	in de handel brengen van vlees met die stoffen	3.2, 3	verbod bij amvb	8.4	
3, e	verwerken van vlees met die stoffen	3.2, 3	verbod bij amvb	8.4	

4	bevoegdheid lidstaat toestaan therapeutische doeleinden toediening dierenarts	2.8, 4, c	toestaan voor diergeneeskundige handelingen	Artikel 1.20, tweede lid, onderdeel a, en artikel 1.23 van het Besluit houders van dieren
5	voor zoötechnische doeleinden als diergeneesmiddel in de handel brengen	2.8, 4, c	toestaan voor diergeneeskundige handelingen	Artikel 1.20, tweede lid, onderdeel a, en artikel 1.21 van het Besluit houders van dieren
6	voorschriften inzake toediening bij diergeneesmiddel	2.8, 4, c	toestaan voor diergeneeskundige handelingen	Artikel 1.20, tweede lid, onderdeel a, van het Besluit houders van dieren
7, 1, eerste	handel in behandelde fokdieren	2.7, 2, a, 1 2.25, 3	substanties zijn toegepast	
7, 1, tweede	handel in behandelde paarden	2.7, 2, a, 1 2.25, 3	substanties zijn toegepast	8.4
7, 2	handel in vlees met die stoffen na wachttermijn	3.2, 1	verbod bij amvb	8.4
8, 1	alleen stoffen bij gemachtigden overeenkomstig artikel 68 van richtlijn 2001/82/EG	2.8 en 2.9, 2.20, 2, g 2.25,1 en 3	bevoegdheid handelingen te verrichten	2.9,1, h 2.13, k 4.6, c 4.8, g 5.2, 2 5.3, 1 5.4, 1
8, 2 en 3	controle en opsporing	10.2	algemene gronsslag controle, toezicht en opsporing	8.4
8, 4 9	sanctionering register bij fabrikanten	11.7 2.20, 2, j	Wed administratie	2.9,1, h 2.13, k 4.6,c 4.8,g
10	samenwerkingsartikel		behoeft geen implementatie	
11, 1	lijsten derde landen die toestaan dat dieren, vlees of producten die stoffen bevatten	2.7, a, 1 en 3.1, 1	dieren waarop substanties zijn toegepast, dierproducten	
11, 2, a	verbod invoer landbouwhuisdieren en aquacultuurdieren	2.7, a, 1	dieren waarop substanties zijn toegepast	
11, 2, b	verbod invoer vlees en vleesproducten	3.1, 1	dierproducten	

11, 3	invoer fokdieren en vlees indien gelijkwaardige garanties	2.7, a, 1 en 3.1, 1	dieren waarop substanties zijn toegepast, dierproducten	8.4	
11, 4	controle invoer derde landen	10.2	algemene grondslag controle, toezicht en opsporing	8.4	
11 bis	Europese Commissie verzamelt informatie		behoeft geen implementatie		
11 ter	Informatie- en bewustmakingscampagnes 17B-oestradiol		behoeft geen implementatie		
12	met gekwalificeerde meerderheid te nemen overgangsmaatregelen door de Raad		behoeft geen implementatie		
13	intrekking richtlijnen		behoeft geen implementatie		
14, 1 en 2	implementatietermijn en mededeling		behoeft geen implementatie		
14, 3	overgangsrecht B-agonisten	2.8, 4, c en 2.20	toestaan voor diergeneeskundige handelingen	2.9, 1, h 2.13, k 5.4,2	8.5
14 bis	overgangsrecht zootecnische doeleinden 17B-oestradiol of estherachtigen	2.8, 4, c en 2.20	toestaan voor diergeneeskundige handelingen	2.9, 1, h 2.13, k 5.4, 2 8.4	
15	inwerkingtreding		behoeft geen implementatie		
16	gericht tot de lidstaten		behoeft geen implementatie		
8.	Richtlijn 96/23/EG van de Raad van 29 april 1996 inzake controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in produkten daarvan en tot intrekking van de Richtlijnen 85/358/EEG en 86/469/EEG en de Beschikkingen 89/187/EEG en 91/664/EEG				
1	controle op: stoffen met anabole werking, niet toegestane stoffen, diergeneesmiddelen, contaminanten				
2	definities niet toegestane stoffen, illegale behandeling, residu, bevoegde autoriteit, officieel monster, erkend laboratorium, dier, partij dieren, B-agonist				
3	reikwijdte: dieren, excreta, vloeistoffen, weefsel, dierlijke producten, diervoeders, water	10.2, 1	onderzoeken, controles, toezicht op de naleving en handhaving	8.5	
4	openbare centrale dienst belasten met de organisatie en de vermelde taken				
5	opsporingsplan				
6	opsporingsniveau's en frequenties				

7	overzicht over wetgeving, infrastructuur, laboratoria, maximale residulimieten, regels monsterneming, aard vastgestelde maatregelen				
8	onderzoek Europese commissie				
9, A, 1	registratie marktdeelnemers	Artikel 1.20, tweede lid, onderdeel a, van het besluit houders van dieren			
9, A, 2	alle nodige maatregelen, met name zelfcontrole, door inrichting voor eerste verwerking van primaire producten				
9, A, 3, i	geen dieren in de handel brengen met niet- toegestane stoffen	Artikel 1.20, tweede lid, onderdeel a, van het besluit houders van dieren			
9, A, 3, ii	geen dieren in de handel brengen met toegestane stoffen waarbij de wachttijd niet in acht is genomen	Artikel 1.20, tweede lid, onderdeel a, van het besluit houders van dieren			
9, A, 3, iii	producten van onder i en i genoemde dieren	AMvB dierlijke producten			
9, B	zelfcontrole, onverminderd naleving voorschriften richtlijnen				
10, eerste alinea	controle op de fokomstandigheden en de behandelingen	2.20, eerste lid		Bindend onderdeel EU-rechtshandeling	
10, tweede alinea	aantekeningen dierenarts	2.8, 4, f	aantekeningen dierenarts		4.5 van het Besluit diergeneeskundigen
10, derde alinea	aantekeningen veehouder	2.2, 10, l, 4	aantekeningen houder		1.23 van het besluit houders van dieren

10, vierde alinea	inlichtingen te verstrekken door de veehouder en de dierenarts	2.20, eerste lid en 8.4	Bindend onderdeel EU-rechtshandeling en medewerkingsplicht	1.23 van het Besluit diergeneeskundigen en artikel 4.6 van het Besluit diergeneeskundigen
11	officiële steekproeven door lidstaat			
12	onaangekondigde controle en medewerkingsplicht houder van de dieren			
13	Verplichtingen bevoegde autoriteit bij illegale behandeling, verdenking of maximale residulimiet overschrijding			
14	Aanwijzing referentielaboratoria			
15	Wijze van uitvoeren van officiële monsternemingen			
16	Bij positieve uitkomst: identificatie dieren			
17	Onder toezichtstelling van een veehouderij ingeval illegale behandeling			
18	Onderzoek in geval maximale residulimiet overschrijving			
19	kosten voor de houder van de dieren			
20	Wederzijdse bijstand lidstaten en geschillenbeslechting			
21	Verificatie door deskundigen van de lidstaten			
22	Ondertoezichtsstelling producten en stoffen			
23	Ondertoezichtsstelling bedrijven, doden van verdachte dieren, verscherpte controle, bijkomende controle			
24	taken officiële dierenarts bij constatering illegale behandeling of niet toegestane stoffen of producten			
25	schorsing en opschorting vergunningen			
26	geen inbreuk nationale beroepsprocedures bij besluiten overeenkomstig artikelen 23 en 24			
27	passende administratieve maatregelen			
28	passende strafrechtelijke/administratieve sancties bij gebrek aan medewerking personeel of verantwoordelijken slachthuis en cross compliance staatssteun			
29	lijst derde landen: plan met garanties van het derde land			

30	Controle buitengrens Europese Unie bij geconstateerde niet toegestane stoffen of producten
31	retributie
32	comitologie
33	instelling Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid
34	Procedure aanvulling bijlagen
35	met gekwalificeerde meerderheid te nemen overgangsmaatregelen door de Raad
36	intrekking richtlijnen
37	implementatietermijn en mededeling
38	inwerkingtreding
39	gericht tot de lidstaten
bijlage I	stoffen, diergeneesmiddelen, contaminanten
bijlage II	diersoort, diervoeder, drinkwater, dierlijke producten
bijlage III	wijze van monsterneming
bijlage IV	niveau's en frequentie van de monsternemingen
bijlage V	(is vervallen)
bijlage VI	concordantietabel

9. Verordening (EG) nr. 1234/2008 van de Commissie van 24 november 2008 betreffende het onderzoek van wijzigingen in de voorwaarden van vergunningen voor het in de handel brengen van geneesmiddelen voor menselijk gebruik en geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik (PbEU L 334);

2, 8, 15, 16, 19	aanwijzen instantie	2.19, 1	Bureau diergeneesmiddelen	
2, vierde lid 4	uitbreiding vergunning Europese richtsnoeren	2.19, 3, e	wijziging vergunning in acht nemen richtsnoeren	
2	definities		definities	
10.	richtlijn 90/167/EEG vaststelling van de voorwaarden voor de bereiding, het in de handel brengen en het gebruik van diervoeders met medicinale werking	Artikel 2.18, eerste en tweede lid, artikel 2.19 en 2.20, eerste en tweede lid		
1, eerste alinea	reikwijdte richtlijn	artikelen 2.19 en 2.20	delegatiegrondslag- en diergeneesmiddelen	7.1
1, tweede alinea	onverminderd eisen toevoegingsmiddelen in diervoeders	2.17 en 2.18	delegatiegrondslag- en diervoeders	7.3
2, aanhef	onverminderd eisen mengvoeders	2.17 en 2.18	delegatiegrondslag- en diervoeders	7.3
2, onder a	definitie toegelaten voormengsel	1.1	voormengsel	

2, onder b	definitie in de handel brengen	1.1	in de handel brengen		
3, eerste lid, aanhef, eerste alinea	dmw mag alleen worden bereid uit één toegelaten voormengsel	2.18, tweede lid, onder b 2.20, tweede lid, onder a sub b	hoedanigheid diervoeders en substanties	7.4	
3, eerste lid, eerste aandachtsstreefje	voorwaarden toelating halffabrikaten die bereid zijn uit een voormengsel met medicinale werking; vergunning vereist	2.20, derde lid, in samenhang met 10.1	vrijstelling		aan de lidstaat gelaten keuze, niet geïmplementeerd
3, eerste lid, tweede aandachtsstreefje	bereiding uit meerdere voormengsels	2.19, tweede lid	aangewezen geval		aan de lidstaat gelaten keuze, niet geïmplementeerd
3, tweede lid	toepasselijkheid van richtlijn 81/851/EEG, voorloper van 2001/82/EG	2.19 en 2.20	in de handel brengen en vervaardigen van diergeneesmiddelen	7.2 7.9	7.8
4, eerste lid, onder a	bereider moet beschikken over door bevoegde nationale instantie goedgekeurde bedrijfsuimten, technische installaties en voldoende geschikte opslag- en controle mogelijkheden	2.20, tweede lid, onder e, f en h en 3	ruimten voor bereiding, apparatuur en controles	7.8, 2 4.8 4.9	
4, eerste lid, onder b	kennis en kwalificatie personeel	art. 2.20, tweede, onder g en derde lid	kwalificaties van personen betrokken bij het bereiden	7.6, 1, a, 3	
4, eerste lid, onder c, eerste streepje	bereider ziet onder eigen verantwoordelijkheid toe op: naleving communautaire eisen aan diervoeders of combinaties	2.18, tweede lid, onderdeel b	nadere regels omtrent hoedanigheid diervoeders	7.3, 1	
4, eerste lid, onder c, tweede streepje	eigen verantwoordelijkheid bereider: diervoeder en voormengsel vormen homogeen en stabiel product	2.18, tweede lid, onder b	hoedanigheid diervoeders	7.6, 1, b	
4, eerste lid, onder c, derde streepje, aanhef	eigen verantwoordelijkheid bereider: gebruik voormengsel overeenkomstig bij vergunning gestelde voorwaarden	2.19, eerste lid	vergunning in de handel brengen	7.2	
4, eerste lid, onder c, derde streepje, i)	ongewenste wisselwerking	2.20, tweede lid, onder a	regels over bereiden	7.6, 1, c	
4, eerste lid, onder c, derde streepje, aanhef, ii)	houdbaarheid	2.20, tweede lid, onder a	regels over bereiden	7.6, 1, d	
4, eerste lid, onder c, derde streepje, aanhef, iii)	diervoeder en voormengsel mogen niet dezelfde actieve stof bevatten	2.20, tweede lid, onder a	regels over bereiden	7.6, 1, e	
4, eerste lid, onder c, vierde streepje	eigen verantwoordelijkheid bereider: dosis stoffen met medicinale werking	art. 2.19, lid 3	vergunning in de handel brengen	7.6, 1, f	
4, eerste lid, onder d	hygiënische voorschriften en beginselen voor de productie tijdens het "gehele" bereidingsproces	2.19, eerste lid en 2.20, tweede lid, onder b	regels m.b.t. hygiëne	7.8	4.9

4, eerste lid, onder e	continuïteit controle m.b.t. homogeniteit, stabiliteit en houdbaarheid dmw door bereidende inrichtingen en de officiële dienst	2.20, tweede lid, onder h 10.2	controle door bereiders, toezicht door aangewezen autoriteit	7.8 4.9 8.5	8.1
4, eerste lid, onder f	bijhouden administratie door de bereider	2.20, tweede lid, onder h 10.2	regels omtrent voeren administratie	7.6, g	
4, eerste lid onder g	afgesloten ruimten of speciaal ontworpen recipiënten voor dmw alsmede voormengsels	art. 2.19, eerste lid art. 2.20, lid 2, onder e en f	regels m.b.t. ruimten en hulpmiddelen ter verpakking	7.6, h	
4, tweede lid	afwijking van eerste lid toegestaan: bereiding diervoeder met medische werking op het bedrijf	art. 2.2, tiende lid, onder l, onder 4°	regels m.b.t. bereiding		geen gebruik van deze bevoegdheid
5, eerste lid	diervoeders met medicinale werking mogen slechts met geschikte verzegeling in de handel worden gebracht	2.20, tweede lid, onder h 10.2	verpakken	7.6, i	
5, tweede lid	eisen mb.t. bulkwagens e.d.	2.20, tweede lid, onder f	hygiëne	7.6, i	
6	voorschriften m.b.t. etikettering en geleidedocumenten en vermelding "diervoeder met medicinale werking"	2.19, eerste lid 2.20, tweede lid, onder b en j	etikettering	7.6, i	
7, eerste lid	nodige maatregelen ter handhaving richtlijn	2.19, eerste lid 11.8 hoofdstuk 8	regels m.b.t. diervoeders, bestuursrechtelijke en strafbepalingen	7.6 7.7 7.8	
7, tweede lid	afwijking voor wetenschappelijke doeleinden mogelijk	10.1	ontheffing	7.10	
8, eerste lid, aanhef, eerste deel volzin	aflevering diervoeder met medicinale werking aan veehouders slechts op recept van dierenarts	2.21, eerste lid	kanalisatie	7.5	5.8
8, eerste lid, aanhef, tweede deel volzin	dierenarts moet op wettige wijze gemachtigd zijn zij beroep uit te oefenen	4.1, eerste lid	toelatingsvoorwaarden dierenartsen	7.5	5.8
8, eerste lid, onderdeel a	recept moet volgens model bijlage A en origineel bestemd voor bereider/leverancier	2.21, eerste lid	kanalisatie	7.5	5.8
8, eerste lid, onderdeel b	bevoegde nationale instantie: vaststellen hoeveelheid afschriften formulier, voor wie en hoe lang bewaard	2.21, eerste lid	kanalisatie	7.5	5.8
8, eerste lid, onderdeel c, eerste volzin	elk recept geeft recht op slechts één behandeling	2.21, eerste lid	kanalisatie	7.5	5.8

8, eerste lid, onderdeel c, tweede volzin	voorschrift dierenarts slechts geldig voor een te bepalen termijn van ten hoogste drie maanden	2.21, eerste lid	kanalisatie	7.5 5.8	
8, eerste lid, onderdeel d	voorschrift dierenarts alleen voor door die arts behandelde dieren	2.21, eerste lid	kanalisatie	7.5 5.8	
8, eerste lid, onderdeel d, onder i	medicatie verantwoord volgens regels diergeneeskunde	2.21, eerste lid	kanalisatie	7.5 5.8	
8, eerste lid, onderdeel d, onder ii	toediening medicament niet strijdig met vroegere behandeling, geen contra-indicatie of wisselwerking	2.21, eerste lid	kanalisatie	7.5	5.8
8, eerste lid, onderdeel e, onder i	dierenarts: niet meer voorschrijven dan nodig	2.21, eerste lid	kanalisatie	7.5	5.8
8, eerste lid, onderdeel e, onder ii	controle of gebruikte diervoeder niet dezelfde antibiotica/coccidiostatica bevat	2.21, eerste lid	kanalisatie	7.5	5.8
8, tweede lid,	gedurende vijf jaar na aanneming richtlijn afwijking van lid 1 voor wormmiddelen mogelijk	behoeft geen implementatie			
8, derde lid	houder/fokker moet wachttijd in acht nemen	art. 2.2, tiende lid, onder i en l, onder 4°	regels m.b.t. bereiding		1.25, tweede lid, Besluit houders van dieren
9, eerste lid, eerste alinea	nodige maatregelen ter verzekering rechtstreekse aflevering dmw door bereider/door bevoegde instantie erkende leverancier aan veehouder	2.21	kanalisatie	7.6, i	
9, eerste lid, tweede alinea	aflevering dmw voor dieren bedoeld voor consumptie: niet de voor behandeling voorgeschreven en maandelijks benodigde hoeveelheden overschrijden	2.8, vierde lid, onder b, 2.18, tweede lid, onder a 2.21	kanalisatie	7.6, i	
9, tweede lid	afwijking van eerste lid 1: specifiek erkende leverancier vergunning verlenen onder voorwaarden	2.20, tweede lid, onder b 7.1 7.2 7.5	vergunningen, registers en voorschriften resp. beperkingen	7.1 7.7	7.6
9, derde lid	geen nationale beperkingen instellen, onverminderd veterinaire voorschriften	behoeft geen implementatie			
10, eerste lid, eerste streepje	dmw bereid overeenkomstig eisen richtlijn mogen niet aan beperkingen in de handel worden onderworpen	behoeft geen implementatie			
10, eerste lid, tweede streepje	geen handelsbeperkingen met betrekking dieren, uitzondering: gevallen als bedoeld in art. 3, lid 1, tweede alinea en onder voorbehoud: rl 86/469/EEG en 88/299/EEG	behoeft geen implementatie			

10, tweede lid	Europees stelsel geschillenbeslechting tussen lidstaten	behoeft geen implementatie		
10, derde lid	invulling: lidstaat van bestemming mag een verklaring bijlage B vragen	2.20, tweede lid, onder a en b	regels en procedures binnen Nederland brengen	7.9
11, eerste lid	rl. 89/662: vrijwaringsmaatregelen inzake handel met toegelaten voormengsels of diervoeders met medicinale werking van overeenkomstige toepassing	hoofdstuk 5, paragraaf 2, en de artikelen 7.1, 8.1, 8.3, 8.4, en 10.2	maatregelen, vergunningen e.d., toezichthouders, laboratoria en monsterneming, regels over onderzoeken	8.5
11, tweede lid	rl. 89/662: lidstaat van bestemming mag in sommige gevallen eisen stellen aan bereider, land van herkomst ziet toe op naleving; documenten- en veterinaire controles	10.2	maatregelen, vergunningen e.d., toezichthouders, laboratoria en monsterneming, regels over onderzoeken	8.5
12	Raad kan onderhavige richtlijn wijzigen of aanpassen	behoeft geen implementatie		
13, eerste streepje	streekproefcontroles in alle stadia van productie en afzet	10.2	toezichthouders, laboratoria en monsterneming, regels over onderzoeken	8.5
13, tweede streep	controle gebruiksvoorwaarden en wachttijden	10.2	toezichthouders, laboratoria en monsterneming, regels over onderzoeken	8.5
14	overgangsrecht invoer uit derde landen	behoeft geen implementatie		
15	in werking treding	behoeft geen implementatie		
11.	richtlijn 2006/130/EG van de Commissie van 11 december 2006 tot uitvoering van Richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad, wat betreft de vaststelling van criteria voor de vrijstelling van het vereiste van een voorschrift van een dierenarts voor het verstrekken van bepaalde geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik ten behoeve van voor de productie van levensmiddelen bestemde dieren			