

# Vejledning om kontrol med hygiejne i primærproduktionen

(Til Fødevareregionerne)

## Afsnit I

### Formål, regelgrundlag og branchekode

#### *Formål*

Formålet med hygiejnekontrol er at sikre,

- at gældende fødevarerlovgivning på området overholdes,
- at fødevarer, der produceres og afsættes til forbrugerne, er sunde og af høj kvalitet, og
- at produktion, behandling og transportering af fødevarer udføres under hygiejnisk forsvarlige forhold, og at denne håndtering foregår forsvarligt, således at forurening af disse undgås.

Der skal foreligge dokumentation for den udførte kontrol.

#### *Regelgrundlag*

Regler om primærproducenters egenkontrol vedr. fødevarer fremgår af fødevarerhygiejneforordningen (Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 852/2004 af 29. april 2004 om fødevarerhygiejne). Det fremgår af artikel 3 og 4, at virksomheder, herunder primærproducenter, skal sikre, at de relevante hygiejnebestemmelser overholdes for den del af produktion, forarbejdning og distribution, som er under deres kontrol, herunder del A i bilag I til forordningen samt særlige krav i fødevarerhygiejneforordningen for animalske fødevarer (Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 853/2004 af 29. april 2004 om særlige hygiejnebestemmelser for animalske fødevarer).

For at overholde lovgivningens krav skal primærproducenten etablere en række procedurer, der sikrer disse forhold. Det vil i denne vejledning blive betegnet som GMP-baseret egenkontrol. GMP betyder Good Manufacturing Practise, som på dansk kan betegnes god produktionspraksis. God produktionspraksis er retningslinjer for, hvordan man kan leve op til den nye lovgivning ved at tilrettelægge produktionen på en sådan måde, at fødevarer bliver sikre, og at de ikke er til fare for forbrugernes sundhed.

Beskrivelsen af den GMP-baserede egenkontrol fremgår af del A i bilag I til fødevarerhygiejneforordningen.

#### *Branchekode*

Del B af bilag I til fødevarerhygiejneforordningen indeholder nogle anbefalinger om de emner, der bør beskrives nærmere i branchekoder for primærproducenters egenkontrol. Branchekoder kaldes i fødevarerhygiejneforordningen for retningslinjer for god hygiejnepraksis.

Dansk Landbrug og Dansk Landbrugsrådgivning har udarbejdet en branchekode for primærproducenter i landbruget: »Nye regler om foder og fødevarer. Vejledning om god produktionspraksis i primærproduktionen – en branchekode«. Branchekoden er fra december 2005.

I bilag 3 er der en opremsning af visse dele af branchekodens anbefalinger af emner, som primærproducenten især skal være opmærksom på, og for disse emner er det angivet, hvilke punkter i bilag I, del A, i fødevarerhygiejneforordningen, der er hjemmel for disse emner.

## Afsnit II

### Område

#### *Omfattede brancher – primærproducenter*

Plantedirektoratet skal kontrollere store dele af hygiejneforordningens krav til primærproducenter. Hygiejneforordningen indeholder dog en række krav om forebyggelse af sygdomme, som kan overføres til mennesker, samt krav til anvendelse af veterinærmedicin. Disse krav skal kontrolleres af Fødevarestyrelsen.

Denne vejledning beskriver Fødevarestyrelsens kontrol med producenter af animalske primærprodukters egenkontrol i forbindelse med at forebygge indslæbning og spredning af smitsomme sygdomme, der kan overføres til mennesker gennem fødevarer, samt i forbindelse med korrekt anvendelse af veterinærlægemidler i forhold til den relevante lovgivning.

Producenter af animalske primærprodukter skal bruge fodertilsætningsstoffer og lægemidler til dyr korrekt i henhold til den relevante lovgivning.

Det skal sikres, at opbevaring af affald og farlige stoffer sker på en sådan måde, at fødevarer ikke forurenes. Dele af disse forhold er bl.a. at sikre, at foder med fodertilsætningsstoffer eller indhold af lægemidler opbevares adskilt fra andet foder, samt at sikre, at medicinrester og brugte kanyler opbevares på korrekt måde. Kontrol med adskilt opbevaring af foder med tilsætninger samt passende opbevaring af affald og farlige stoffer skal indgå i Plantedirektoratets kontrol. Fødevarestyrelsen fører kontrol med den korrekte brug af lægemidler til dyr, herunder opmærkning af dyrene og overholdelse af tilbageholdelsestiden, samt journalføring, og fører også kontrol med den korrekte opbevaring af farligt affald med tilknytning til medicinanvendelse, f.eks. i form af medicinrester og brugte kanyler.

Der skal føres kontrol med, at primærproducenter fører og opbevarer journaler. Kontrollen med journalføringen følger kontrollen med det materielle forhold i øvrigt – dvs. at da Fødevarestyrelsen fører kontrol f.eks. med anvendelsen af medicin, skal Fødevarestyrelsen også føre kontrol med, at der er de korrekte optegnelser.

Kontrollen på områderne omfattet af denne vejledning skal så vidt muligt koordineres med anden kontrol, der foregår i besætningerne, og laves som et tillæg til denne kontrol.

## Afsnit III

### **GMP-baseret egenkontrol vedr. hygiejne**

#### Kapitel 1

##### *Generelt for alle primærproducenter*

Der er et helt generelt krav om, at primærproducenter så vidt muligt skal beskytte fødevarer mod forurening (jf. pkt. 2 i del A i bilag I i fødevarerhygiejneforordningen).

Herudover er det generelt anført, at primærproducenter skal overholde mere specifik lovgivning på en lang række områder, herunder (jf. pkt. 3 i del A i bilag I i fødevarerhygiejneforordningen):

- *foranstaltninger til beskyttelse mod forurening fra luft, jord, vand, foder, gødningsstoffer, veterinære lægemidler, plantebeskyttelsesmidler og biocider samt opbevaring, håndtering og bortskaffelse af affald, og*

- *foranstaltninger vedrørende dyresundhed og -velfærd samt plantesundhed, der kan indvirke på menneskers sundhed, herunder programmer til overvågning og bekæmpelse af zoonoser og zoonotiske agenser.*

Endelig er det et generelt krav, at primærproducenter skal træffe passende foranstaltninger til at afhjælpe problemer, som er konstateret ved offentlig kontrol (jf. pkt. 6 i del A i bilag I i fødevarerhygiejneforordningen). Det kan både dreje sig om offentlig kontrol foretaget hos primærproducenten og offentlig kontrol foretaget andre steder, men hvor primærproducentens produkter er involveret. Det kan f.eks. være resultater af slagtedyrskontrol på slagterier. Kontrollen med primærproducentens foranstaltninger følger kontrollen med det materielle forhold i øvrigt – dvs. hvor Fødevarestyrelsen fører kontrol f.eks. med slagtedyr på slagterier, skal Fødevarestyrelsen også føre kontrol med, at primærproducenten har truffet passende foranstaltninger til at afhjælpe problemer.

Kravet i en række af bestemmelserne om, at landmanden skal »træffe passende foranstaltninger« betyder, at landmanden som minimum mundtligt skal kunne redegøre for, hvilke procedurer, landmanden følger med henblik på at sikre, at de pågældende bestemmelser bliver overholdt.

## Kapitel 2

### *Producenter af animalske primærprodukter*

Landmænd, der opdrætter dyr med henblik på slagtning eller produktion af mælk eller æg skal overholde kravene beskrevet i kapitel 1 om generelle krav.

Mere specifikt skal de sørge for at overholde de relevante dele af følgende underafsnit. Henvisninger er til bilag I, del A, i fødevarerhygiejneforordningen.

#### *Affald (pkt. 4g)*

- *Opbevare affald og farlige stoffer således, at kontaminering undgås.*

Fødevarestyrelsen fører kontrol med korrekt håndtering af affald, som opstår i forbindelse med medicinanvendelse, f.eks. i form af medicinrester og brugte kanyler, samt affald, som kan udgøre en smitterisiko, jf. pkt. 4h. Plantedirektoratet fører kontrol med øvrigt affald og øvrige farlige stoffer.

Efter ordineringsperiodens udløb er lægemidler til dyr affald, der skal bortskaffes. Indtil bortskaffelsen skal medicinresterne opbevares således at kontaminering undgås. Landmanden skal have procedurer for bortskaffelse af medicinaffaldet.

I henhold til Miljøstyrelsens vejledning nr. 60178 af 1. august 1998 om håndtering af klinisk risikoaffald er rester af lægemidler og kanyler fra dyrehold at betragte som »særligt affald«. Kanyler og andet skærende/stikkende affald skal opbevares i egnet brudsikker og tæt emballage (men der er ikke krav om godkendt beholder).

Lægemiddelrester og kanyler kan bortskaffes via f.eks. kommunal indsamlingsordning. Lægemiddelrester kan endvidere afleveres på apoteket.

#### *Dyresygdomme (pkt. 4h)*

- *Forebygge indslæbning og spredning af smitsomme sygdomme, der kan overføres til mennesker gennem fødevarer, bl.a. ved at træffe forholdsregler ved indsættelse af nye dyr og indberette formodede udbrud af sådanne sygdomme til myndighederne.*

En besætnings kontakt til andre besætninger og det omkringliggende miljø udgør en risiko for indslæbning og udbredelse af smitsomme sygdomme. Specielt zoonoser truer fødevarer sikkerheden. Zoonoser er sygdomme, som kan angribe både dyr og mennesker.

Kontakten med omgivelserne skal, hvor det er muligt, indskrænkes, men ved nødvendig og uundgåelig kontakt skal risikoen for overførsel af smitte reduceres.

Ved vurdering af, om bestemmelsen er overholdt, vil der typisk blive taget udgangspunkt i følgende elementer:

- Ved ind- og udgang fra besætningsområdet skal der være umiddelbar mulighed for at vaske hænder.
- Ved ind- og udgang fra besætningsområdet skal der være umiddelbar mulighed for at rengøre og desinficere fodtøj, overtrækstøj og udstyr, som skal medbringes i besætningsområdet.
- Personer, herunder specielt staldpersonale, med påvist zoonotisk infektion må ikke have kontakt med besætningens dyr.
- Besøgende, som skal ind i besætningsområdet, bør oplyses om besætningens sygdomsstatus.
- Hvis der indkøbes dyr til besætningen, skal leverandørbesætningens sygdomsstatus søges oplyst.
- Hvis der indkøbes dyr med ukendt, tvivlsom eller lavere sygdomsstatus end besætningens, skal disse anbringes uden kontakt til besætningens øvrige dyr, eller der skal træffes andre foranstaltninger, der kan forhindre en eventuel smitteudbredelse til besætningens andre dyr.
- Transporter til og fra ejendommen skal foregå, uden at besætningen udsættes for unødigt smitterisiko.
- Affald, der har været i kontakt med syge dyr, f.eks. strøelse eller foderrester, skal håndteres, så det ikke udgør en smitterisiko. Døde dyr og affald, der skal hentes af biler fra et forarbejdningsanlæg, skal placeres på god afstand af besætningsområdet eller ved anden indretning placeres, så smitte undgås.
- Hvis der i en besætning optræder symptomer, som er forenelige med en anmeldeligt sygdom, som kan overføres til mennesker gennem fødevarer, er den besætningsansvarlige forpligtet til at kontakte en dyrlægepraksis eller fødevareregionen og oplyse om symptomerne.
- Et staldanlæg bør være indrettet, så der kan etableres syge- og isolationsafsnit ved sygdomsudbrud, så smitteudbredelse kan hindres.
- Der skal gennemføres en konsekvent skadedyrsbekæmpelse.
- Foder skal opbevares, så forurening fra hunde, katte og skadedyr i videst muligt omfang undgås.

#### *Prøver (pkt. 4i)*

- *at tage hensyn til resultaterne af relevante analyser af prøver fra dyr eller andre prøver, der er af betydning for menneskers sundhed*

Landmanden skal reagere på prøveresultater, der kan have indflydelse på sikkerheden for de animalske produkter, f.eks. tegn på smitstoffer som salmonella eller campylobacter eller tegn på sygdomme som listeriose, BSE, Aviær Influenza, tuberkulose eller brucellose, samt analyser for medicinrester i dyr og fødevarer.

#### *Lægemidler til dyr (pkt. 4j)*

- *Bruge (fodertilsætningsstoffer og) veterinærlægemidler korrekt i henhold til den relevante lovgivning.*

Landmanden skal sikre, at foder med tilsætninger opbevares adskilt fra andet foder, så der ikke kan ske overførsel fra det ene parti foder til det andet, og så der så vidt muligt sikres mod fejlanvendelse af foder. *Disse forhold kontrolleres af Plantedirektoratet.*

Fødevestyrelsen fører kontrol med følgende vedrørende korrekt anvendelse af lægemidler til dyr:

- Der må kun anvendes lægemidler, som dyreejeren har erhvervet gennem dyrlæge, apotek eller anden virksomhed, der er godkendt af Lægemiddelstyrelsen til distribution af lægemidler.
- Receptpligtige lægemidler til dyr skal anvendes i overensstemmelse med dyrlægens anvisning.
- Lægemidler til dyr må ikke anvendes efter ordineringsperiodens udløb, med mindre de er gen-ordineret inden for ordineringsperioden.

## Afsnit IV

### Journaler

#### Kapitel 1

##### *Generelt om journaler*

Primærproducenter skal føre journaler over foranstaltninger, som er truffet for at styre fødevarerisici. Journalerne skal opbevares på en passende måde og i et tidsrum, som svarer til virksomhedens art og størrelse. Primærproducenten skal på begæring stille de relevante oplysninger i sådanne journaler til rådighed for tilsynsmyndigheden. Primærproducenten skal desuden på begæring stille oplysningerne til rådighed for den fødevarerisikommission, som primærproducenten leverer sine produkter til (jf. pkt. 7 i del A i bilag I i fødevarerisikoforordningen).

Konsulenter, dyrlæger, agronomer osv., som rekvireres af primærproducenten eller på anden måde yder hjælp til primærproducenten, kan bistå primærproducenten med at føre journalerne (jf. pkt. 10 i del A i bilag I i fødevarerisikoforordningen).

Det beskrives nedenfor mere detaljeret, hvilke journaler, der kan være tale om. Journalerne skal være overskuelige, tilgængelige og dækkende oversigter. Journaler kan føres på papir eller i elektronisk form eller kan være en dækkende samling af dokumentation, f.eks. kontrolrapporter, analyseresultater eller lignende afhængig af den enkelte lovgivningsbestemmelse. Der er ikke fastsat noget generelt om den tid, journalerne skal opbevares. Journalerne bør opbevares mindst så længe, at de producerede fødevarer må anses for at være fortæret eller destrueret. Generelt må en opbevaringsperiode på 3 år anses for passende. Hvis primærproducenten selv har fastsat en anden periode, skal relevansen heraf vurderes.

#### Kapitel 2

##### *Producenter af animalske primærprodukter*

Landmænd, der opdrætter dyr med henblik på slagting eller produktion af mælk eller æg, skal overholde kravene beskrevet i kapitel 1 om generelle krav.

Mere specifikt skal de føre journaler over følgende forhold med hensyn til Fødevarerisikoforordningens kontrolområde. Henvisninger er til bilag I, del A, i fødevarerisikoforordningen:

##### *Behandling af dyr (pkt. 8b)*

- *Veterinærlægemidler eller andre behandlinger, som dyrene har fået, herunder behandlingsdatoer og tilbageholdelsesperioder.*

Fødevarerisikoforordningen fører kontrol med, at landmænd foretager daglige optegnelser over medicinanvendelse og at der for hver enkelt behandling noteres følgende:

- Dato.
- Hvilke og hvor mange dyr, der er behandlet (entydig identifikation eller hvis dette ikke er muligt, anslået vægt og staldafsnit eller tilsvarende opdeling).
- Årsag til behandlingen.

- Hvilket lægemiddel, der er anvendt.
- Dosering af lægemidlet og hvordan dette er indgivet.
- Hvem der har udført behandlingen.

Oplysninger om tilbageholdelsestider fremgår af dyrlægens anvisningsseddel, som landmanden sammen med sine egne optegnelser over medicinanvendelse skal opbevare i mindst 5 år.

#### *Dyresygdomme (pkt. 8c)*

- *Forekomst af sygdomme blandt dyrene, der kan have indflydelse på sikkerheden for de animalske produkter.*

Fødevarestyrelsen fører kontrol med forekomst af sygdomme. Landmandens journal skal indeholde:

- Oplysninger om sygdomsagens eller sygdomme, der kan have indflydelse på sikkerheden for de animalske produkter, f.eks. salmonella, campylobacter, listeriose, BSE, Aviær Influenza, tuberkulose eller brucellose.
- Hvornår sygdommene er forekommet i besætningerne, eksempelvis i form af prøveresultater.

#### *Analyser (pkt. 8d)*

- *Resultaterne af analyser af prøver fra dyrene eller andre prøver, der er taget i en diagnostisk sammenhæng, og som har betydning for menneskers sundhed.*

Journalen skal omfatte analyseresultater fra f.eks. salmonella-kontrollen.

Fødevarestyrelsen fører kontrol med resultater af analyser.

#### *Kontrolrapporter (pkt. 8e)*

- *Alle relevante rapporter om kontrol af dyr eller animalske produkter.*

Kontrollen med primærproducentens journalføring vedr. kontrolrapporter følger kontrollen med det materielle forhold i øvrigt – dvs. hvor Fødevarestyrelsen fører kontrol f.eks. med slagtedyr på slagterier, skal Fødevarestyrelsen også føre kontrol med, at primærproducenten opbevarer relevante kontrolrapporter. Journalen skal omfatte kontrolrapporter fra kontrolbesøg, foretaget af Fødevarestyrelsen, samt analyseresultater fra f.eks. salmonellakontrol. Endvidere skal journalen omfatte besøgsrapporter vedr. sundhedsrådgivningsbesøg.

**Opsummering af Fødevarestyrelsen tilsynsopgaver i primærledet i forbindelse med fødevarehygiejneforordningen**

Kontrollen udføres af:	Fødevareregionerne
Kontrollen udføres i forbindelse med:	<p>Kontrollen udføres i forbindelse med Fødevarestyrelsens kontrolbesøg i besætninger, særligt i forbindelse med dyrevelfærdskontrollen, medicinkontrollen samt ved kontrolbesøg i forbindelse med kontrol med zoonoser på følgende grundlag:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Omfanget af kontrollen under de enkelte kontrolbesøg fastlægges på baggrund af en konkret risiko- og behovsvurdering af den enkelte besætning med udgangspunkt i besætningens størrelse, dyreart, sammensætning af dyrearter, sundhedsstatus, tidligere sygdomsforekomst, handelsmønstre, omfang af til- og afgang af dyr og mennesker, relevante fysiske forhold, herunder adgangsforhold, standard af faciliteter og bygninger o.lign. Endvidere skal vurderingen omfatte omfanget af tidligere overtrædelser, manglende afhjælpning af problemer konstateret ved tidligere kontrolbesøg, tegn på uregelmæssigheder eller overtrædelser, som konstateres forud for kontrolbesøg, f.eks. ved opslag i registre, f.eks. CHR eller andre, resultat af prøveudtagning på slagteri el.lign.</li> <li>– Ved tegn på afvigelser eller uregelmæssigheder, konstateret under kontrolbesøg, iværksættes en dybere kontrol af de pågældende forhold uanset planen for kontrolbesøget i øvrigt. Det samme gælder reaktion på konstaterede overtrædelser.</li> <li>– Bestemmelsen i pkt. 6 i del A i bilag I vedr. pligt til at afhjælpe problemer konstateret ved tidligere offentlig kontrol skal kontrolleres ved hvert kontrolbesøg.</li> <li>– Bestemmelserne vedr. veterinærmedicin (4g, 4j og 8b) bør som udgangspunkt kontrolleres, når der kontrolleres lignende relevant lovgivning i forbindelse med dyrevelfærdskontrollen og medicinkontrollen.</li> <li>– Bestemmelsen vedr. smitteindslæbning (4h) kontrolleres på baggrund af en konkret risiko- og behovsvurdering, jf. oven for, men vil i øvrigt være relevant ved kontrolbesøg, hvor der kontrolleres forhold vedr. zoonoser.</li> <li>– Som udgangspunkt kontrolleres journalkravene (8b, 8c, 8d og 8e), hvis det er relevant i forbindelse med kontrol med de materielle regler og særligt, hvis der konstateres uregelmæssigheder med eller overtrædelser af de materielle bestemmelser samt i øvrigt, hvis der er tegn på, at journalkravene ikke overholdes.</li> </ul>
Kontrollen udgør:	5 % af besætningerne i forbindelse med dyrevelfærdskontrollen, 200 medicinkontrolbesøg årligt samt i relevant omfang ved andre kontrolbesøg.
Kontrollerede primærproducenter udvælges på baggrund af:	Besætninger til velfærds- og medicinkontrol udpeges risikobaseret.

<p>Kontrollen omfatter GMP-baseret egenkontrol på følgende områder:</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>– Håndtering af affald og farlige stoffer i forbindelse med medicinåndtering og affald, som kan udgøre en smitterisiko.</li> <li>– Forebyggelse af indslæbning og spredning af smitsomme sygdomme, der kan overføres til mennesker gennem fødevarer.</li> <li>– Korrekt anvendelse af veterinærlægemidler i henhold til den relevante lovgivning.</li> <li>– Afhjælpnde foranstaltninger, når primærproducenten er blevet underrettet om problemer ved kontrollen.</li> </ul> <p>Journalføring over:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Behandling med veterinærlægemidler eller andet, behandlingsdatoer og tilbageholdelsesperioder.</li> <li>– Forekomst af sygdomme, der kan have indflydelse på fødevarerikkerheden.</li> <li>– Resultaterne af analyser af prøver fra dyrene eller andre prøver, der er taget i diagnostisk sammenhæng, og som har betydning for menneskers sundhed.</li> <li>– Alle relevante rapporter om kontrol af dyr eller animalske produkter.</li> </ul>
---	---



## Tilsynsopgaver for Fødevarestyrelsen – resumé af vejledningsteksten

<b>Generelt for alle primærproducenter</b>	
GMP-baseret egenkontrol. Vejledningens afs. III, kap. 1.	<ul style="list-style-type: none"> <li>– Beskytte mod forureninger.</li> <li>– Foranstaltninger vedrørende dyresundhed.</li> </ul>
Journal-føring. Vejledningens afs. IV, kap. 1.	<ul style="list-style-type: none"> <li>– Opbevares i en passende periode.</li> <li>– Stilles til rådighed for den kompetente myndighed.</li> <li>– Stilles til rådighed for aftagere.</li> </ul>
<b>Primærproducenter for animalske produkter</b>	
GMP-baseret egenkontrol. Vejledningens afs. III, kap. 2.	<ul style="list-style-type: none"> <li>– Affald, som opstår i forbindelse med medicinbehandling skal håndteres korrekt.</li> <li>– Indslæbning og spredning af smitsomme sygdomme, der kan overføres til mennesker gennem fødevarer skal forebygges.</li> <li>– (Fodertilsætningsstoffer og) lægemidler til dyr skal anvendes korrekt i henhold til lovgivningen.</li> </ul>
Journal-føring. Vejledningens afs. IV, kap. 2.	<p>Føre og opbevare journaler over:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Behandling med veterinærlægemidler eller andet, behandlingsdatoer og tilbageholdelsesperioder.</li> <li>– Forekomst af sygdomme, der kan have indflydelse på fødevarsikkerheden.</li> <li>– Resultaterne af analyser af prøver fra dyrene eller andre prøver, der er taget i diagnostisk sammenhæng, og som har betydning for menneskers sundhed.</li> <li>– Alle relevante rapporter om kontrol af dyr eller animalske produkter.</li> </ul>

**Lovgivning dækket af branchekode for landbrug**

Som nævnt i afsnit II har Dansk Landbrug og Dansk Landbrugsrådgivning udarbejdet en branchekode for primærproducenter i landbruget. I dette bilag angives, hvilke punkter i fødevarerhygiejneforordningens, bilag I, del A, der er grundlag for de relevante punkter i branchekodens liste over processer (side 8-11 i branchekoden).

<b>Branchekode</b>		<b>Fødevarerhygiejneforordningen</b>
<b>Nr.</b>	<b>Kort beskrivelse af proces</b>	<b>Punkter i bilag I, del A</b>
1.0	Sprøjtning og sprøjtejournal	2, 3a, 3b, 5h, 7, 9a
1.1	Udbringning af slam	2, 3a, 3b, 5b, 5g, 7, 9c
1.2	Udbringning af husdyrgødning	2, 3a, 3b, 4h, 4i, 5b
1.3	Høst	2, 3a, 3b, 5a, 5b, 5c, 5d, 5e, 5f, 7, 9b, 9c
1.4	Intern transport af afgrøder	2, 3a, 5a, 5b, 5c, 5d, 5e, 5f
2.0	Indkøb af foder	2, 3a, 3b, 4j, 7, 8a, 8b
2.4	Vand til drikkebrug og foder	2, 3a, 3b, 4d
2.5	Vand til rengøring	2, 3a, 3b, 4d, 5c
2.6	Vand til vanding af spiseklare afgrøder	2, 3a, 3b, 5c
3.2	Bygninger, anlæg og udstyr	2, 3a, 3b, 4a, 4b, 5a
4.0	Forebyggelse og bekæmpelse af skadedyr	2, 3a, 3b, 4f, 5e, 7, 9b
5.0	Opbevaring af kemikalier og medicin	2, 3a, 3b, 4j, 5h, 7, 8b, 9a
5.1	Farligt affald og emballage	2, 3a, 4g, 5f
6.0	Døde dyr	2, 3a, 3b, 4g, 4h
7.0	Generel smittebeskyttelse	2, 3a, 3b, 4h
8.0	Uddannelse	2, 4e, 5d
9.0	Medicinering	2, 3a, 4a, 4b, 4e, 4j, 7, 8b
10.0	Rene slagtedyr	2, 3a, 3b, 4c
11.0	Analyser og kontrol	2, 3a, 3b, 4i, 5g, 6, 7, 8a, 8b, 8c, 8d, 8e, 9a, 9b, 9c