

## VOORWAARDEN AANLEVERING GEGEVENS DIERGENEESMIDDELEN VITAAL KALF

### Definities

#### Artikel 1

Dit reglement neemt de terminologie van de Algemene Voorwaarden Kwaliteitsregeling Vitaal Kalf over.

### Uitgangspunten

#### Artikel 2

1. Om inzage te krijgen in het gebruik van diergeneesmiddelen in de kalvesector, is de deelnemer verplicht gegevens met betrekking tot de ontvangen diergeneesmiddelen beschikbaar te stellen aan de database InfoKalf welke wordt beheerd door de SKV.
2. De deelnemer dient een overeenkomst af te sluiten met de dierenarts waarin wordt geregeld dat de dierenarts de gegevens met betrekking tot de aangeleverde diergeneesmiddelen aanlevert volgens de specificaties van InfoKalf.
3. De deelnemer is verantwoordelijk voor de juiste inhoud en volledigheid van de gegevens.
4. De informatie bedoeld in het eerste lid moet in InfoKalf worden geregistreerd middels het uploaden van een Excel bestand via het InfoKalf-portaal of door het praktijkmanagementsysteem te koppelen met de InfoKalf API. Hiervoor gelden de minimale eisen registratie diergeneesmiddelen in InfoKalf. De Deelnemer is verantwoordelijk dat de informatie tijdig en volledig in InfoKalf staat geregistreerd.

### Wijze van aanleveren

#### Artikel 3

1. De gegevens moeten worden aangeleverd volgens de specificaties van InfoKalf. Deze specificaties zijn op te vragen bij SKV.
2. De gegevens dienen uiterlijk veertien dagen na aflevering van de betreffende diergeneesmiddelen aan de deelnemer te worden aangeleverd in InfoKalf.

## **Kosten**

### Artikel 5

Alle kosten voor het aanleveren van de gegevens komen voor rekening van de deelnemer.

## **Slotbepalingen**

### Artikel 8

1. Deze procedure wordt aangehaald als: Procedure aanlevering gegevens diergeneesmiddelen Kwaliteitsregeling Vitaal Kalf.
2. Dit reglement is gestart op 1 maart 2017.