



Varroa Behandlungsjournal für das Jahr _____

Für jeden Bienenstand ist ein separates Formular zu führen

Zuständiger Veterinärdienst	Zuständige Bieneninspektorin/ Zuständiger Bieneninspektor
------------------------------------	--

Bienenhalter/In	
Betriebs-Nr.	
Name, Vorname	
Strasse, Nr.	
PLZ / Ort	
Telefon / Natel	
Email	
Sektion	

Bienenstand		
Stand-Nr. / Flurnamen		
Strasse, Nr.		
PLZ / Ort		
Koordinaten		

Behandlung	Volk/ Stand Nr.	Arzneimittel / Konzentration bzw. Dispenser	Start Datum	Ende Datum	Temp. max / Temp. min / Bemerkung
Notbehandlung					
Notbehandlung					
1. Sommerbehandlung					
2. Sommerbehandlung					
Notbehandlung					
Notbehandlung					
Winterbehandlung					

Datum und Unterschrift Bienenhalterin/ Bienenhalter:

Kontrolliert am:

Unterschrift Bieneninspektorin/Bieneninspektor:

Bemerkung:

Es dürfen eigene (auch elektronische) Systeme als Varroa Behandlungsjournal geführt werden, sofern die in diesem Formular verlangten Daten enthalten sind und die Rechtsgrundlagen eingehalten werden.

Rechtsgrundlagen:

Tierarzneimittel sind nach den Anwendungsvorschriften zu verwenden ([VHyPrP Art. 2 Abs. 6](#)).

Wer Lebensmittel herstellt, muss im Rahmen seiner Tätigkeit dafür sorgen, dass die Waren den gesetzlichen Anforderungen entsprechen. Er muss sie entsprechend der «Guten Herstellungspraxis» untersuchen oder untersuchen lassen. Hersteller sind verpflichtet zur Selbstkontrolle ([Art. 23 LMG](#)) und haben alle erforderlichen Vorkehrungen für die Sicherheit der Lebensmittel zu treffen ([Art. 4 Abs. 1 VPrP](#)). Das Führen eines Behandlungsjournals ist Teil der guten Herstellungspraxis und dient weiter als Grundlage für die Selbstkontrolle. Nur durch das Führen desselben kann nachgewiesen werden, dass die entsprechenden Anwendungsbedingungen eingehalten wurden und somit die Lebensmittelsicherheit gewährleistet ist.

Das Behandlungsjournal über eingesetzte Arzneimittel beinhaltet zwecks einwandfreier Identifizierung und Rückverfolgbarkeit die folgenden Angaben:

- Identifikation des Standes, wenn der ganze Stand behandelt wurde, oder des behandelten Volkes;
- Name und Konzentration des angewandten Arzneimittels / Dispensers;
- Datum der Anwendung (erste und letzte Anwendung).