

ANNEXE IV à l'arrêté royal du 19 mars 2004
portant des mesures de police sanitaire relatives à la peste porcine africaine
Critères et exigences concernant les plans d'intervention

L'Agence veille à ce que les plans d'intervention répondent au moins aux critères et exigences suivants:

- a) Des dispositions sont prévues pour assurer que les compétences juridiques nécessaires à la mise en oeuvre des plans d'intervention existent et permettre de mener une campagne d'éradication rapide et efficace.
 - b) Des dispositions sont prévues pour assurer l'accès à des fonds d'urgence, à des moyens budgétaires et à des ressources financières afin de couvrir tous les aspects de la lutte contre une épizootie de peste porcine africaine.
 - c) Une chaîne de commandement est mise en place pour garantir que le processus de prise de décision face à une épizootie soit rapide et efficace. La chaîne de commandement est placée sous l'autorité d'une unité centrale de prise de décision chargée de diriger l'ensemble des stratégies de lutte contre l'épizootie. L'Agence assure la liaison entre l'unité centrale de prise de décision et le centre national de lutte contre l'épizootie visé au chapitre XIX.
 - d) Des dispositions sont prises pour la mise à disposition de ressources appropriées afin d'assurer une campagne rapide et efficace, y compris du personnel, des équipements et des infrastructures de laboratoire.
 - e) Un manuel d'instructions à jour est fourni. Il décrit en détail et de manière complète et pratique toutes les procédures, instructions et mesures de lutte à appliquer face à un foyer de peste porcine africaine.
 - f) Le personnel prend part régulièrement à:
 - i) des actions de formation portant sur les signes cliniques, l'enquête épidémiologique et la lutte contre la peste porcine africaine;
 - ii) des exercices d'alerte, organisés au moins deux fois par an;
 - iii) des actions de formation aux techniques de communication afin d'organiser des campagnes de sensibilisation concernant l'épizootie en cours à l'intention des autorités, des exploitants et des vétérinaires.
- Vu pour être annexé à Notre arrêté du 19 mars 2004.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,
R. DEMOTTE

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU**

N. 2004 — 1027

[C - 2004/22144]

19 MAART 2004. — Koninklijk besluit tot vaststelling van de veterinairerechtelijke en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van bepaalde producten bestemd voor menselijke consumptie en tot wijziging van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire en zoötechnische controles die van toepassing zijn op het intracommunautaire handelsverkeer van sommige levende dieren en producten en tot wijziging van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire controles voor dieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong ingevoerd uit derde landen

ALBERT II, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de dierengezondheidswet van 24 maart 1987, gewijzigd bij de wetten van 29 december 1990, 20 juli 1991, 6 augustus 1993, 21 december 1994, 20 december 1995, 23 maart 1998 en 5 februari 1999;

Gelet op de wet van 28 maart 1975 betreffende de handel in landbouw-, tuinbouw- en zeevisserijproducten, gewijzigd bij de wetten van 11 april 1983, 29 december 1990, 5 februari 1999 en door het koninklijk besluit van 25 oktober 1995;

Gelet op de wet van 4 februari 2000 houdende oprichting van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, gewijzigd bij de wet van 13 juli 2001;

Gelet op het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire en zoötechnische controles die van toepassing zijn op het intracommunautaire handelsverkeer van sommige levende dieren en producten;

Gelet op het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire controles voor dieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong, ingevoerd uit derde landen en gewijzigd bij de ministeriele besluiten van 18 juni 1997 en 28 september 2000;

Gelet op het koninklijk besluit van 28 september 2000 betreffende de veterinaire controles voor producten die uit derde landen worden ingevoerd;

Gelet op het ministerieel besluit van 27 juni 1994 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van bepaalde producten, gewijzigd door de ministeriele besluiten van 3 februari 1995 en 25 september 1998;

**SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE,
SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE
ET ENVIRONNEMENT**

F. 2004 — 1027

[C - 2004/22144]

19 MARS 2004. — Arrêté royal établissant les règles vétérinaires et sanitaires relatives aux échanges et aux importations de certains produits destinés à la consommation humaine et modifiant l'arrêté royal du 31 décembre 1992 relatif aux contrôles vétérinaires et zootechniques applicables aux échanges intracommunautaires de certains animaux vivants et produits et l'arrêté royal du 31 décembre 1992 relatif à l'organisation des contrôles vétérinaires pour les animaux et certains produits d'origine animale importés de pays tiers

ALBERT II, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi relative à la santé des animaux du 24 mars 1987, modifiée par les lois des 29 décembre 1990, 20 juillet 1991, 6 août 1993, 21 décembre 1994, 20 décembre 1995, 23 mars 1998 et 5 février 1999;

Vu la loi du 28 mars 1975 relative au commerce des produits de l'agriculture, de l'horticulture et de la pêche maritime, modifiée par les lois des 11 avril 1983, 29 décembre 1990, 5 février 1999 et par l'arrêté royal du 25 octobre 1995;

Vu la loi du 4 février 2000 relative à la création de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire, modifiée par la loi du 13 juillet 2001;

Vu l'arrêté royal du 31 décembre 1992 relatif aux contrôles vétérinaires et zootechniques applicables aux échanges intracommunautaires de certains animaux vivants et produits;

Vu l'arrêté royal du 31 décembre 1992 relatif à l'organisation des contrôles vétérinaires pour les animaux et certains produits d'origine animale importés de pays tiers modifié par les arrêtés ministériels des 18 juin 1997 et 28 septembre 2000;

Vu l'arrêté royal du 28 septembre 2000 relatif aux contrôles vétérinaires des produits importés de pays tiers;

Vu l'arrêté ministériel du 27 juin 1994 établissant les règles vétérinaires et sanitaires relatives aux échanges et aux importations de certains produits, modifié par les arrêtés ministériels des 3 février 1995 et 25 septembre 1998;

Gelet op de Verordening 1774/2002/EG van het Europees Parlement en de Raad van 3 oktober 2002 tot vaststelling van de gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten gewijzigd bij Verordening 808/2003/EG van de Commissie van 12 mei 2003;

Gelet op de Verordening 812/2003 van de Commissie van 12 mei 2003 inzake overgangsmaatregelen krachtens Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de invoer en doorvoer van bepaalde producten uit derde landen gewijzigd bij Verordening 2268/2003 van de Commissie van 22 december 2003;

Gelet op de Richtlijn 91/495/EEG van de Raad van 27 november 1990 inzake gezondheidsvoorschriften en veterinairerechtelijke voorschriften voor de productie en het in handel brengen van konijnenvlees en vlees van gekweekt wild;

Gelet op de Richtlijn 92/45/EEG van de Raad van 16 juni 1992 betreffende de gezondheidsvoorschriften en veterinairerechtelijke voorschriften voor het doden van vrij wild en het in handel brengen van vrij wild;

Gelet op de Richtlijn 92/118/EEG van de Raad van 17 december 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke en gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van producten waarvoor ten aanzien van deze voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving geldt als bedoeld in bijlage A, hoofdstuk I van Richtlijn 89/662/EEG, en wat ziekteverwekkers betreft, van Richtlijn 90/425/EEG;

Gelet op de Richtlijn 2002/33/EG van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2002 tot wijziging van de Richtlijnen 90/425/EEG en 92/118/EEG van de Raad met betrekking tot de gezondheidsvoorschriften voor dierlijke bijproducten;

Gelet op het advies van het Wetenschappelijk Comité, ingesteld bij het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, gegeven op 25 februari 2004;

Gelet op het advies van de Inspectie van Financiën gegeven op 12 maart 2004;

Gelet op de wetten op de Raad van State gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, §1, vervangen bij de wet van 4 juli 1989 en gewijzigd bij de wet van 4 augustus 1996;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat de Verordening (EG) nr. 1774/2002 van het Europees Parlement en de Raad van 3 oktober 2002 tot vaststelling van de gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten de voorschriften inzake gezondheidspolitie voor dierlijke bijproducten heeft vervangen;

Overwegende het gemotiveerd advies van 9 januari 2004 van de Europese Commissie waardoor België onverwijld Richtlijn 2002/33/EG van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2002 tot wijziging van de Richtlijnen 90/425/EEG en 92/118/EEG van de Raad met betrekking tot de gezondheidsvoorschriften voor dierlijke bijproducten, dient om te zetten;

Op de voordracht van Onze Minister van Volksgezondheid,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

HOOFDSTUK I. — *Définitions*

Artikel 1. Dit besluit is van toepassing op :

- darmen van dieren;
- beenderen en producten uit beenderen, met uitzondering van beendermeel, hoornen en producten uit hoorn, met uitzondering van hoornmeel, en hoeven en producten uit hoeven, met uitzondering van meel van hoeven bestemd voor menselijke consumptie;
- verwerkte dierlijke eiwitten bestemd voor menselijke consumptie;
- bloed en bloedproducten van dierlijke oorsprong met uitzondering van paardachtigen bestemd voor menselijke consumptie;
- reuzel en gesmolten vet bestemd voor menselijke consumptie;
- konijnenvlees en vlees van gekweekt wild bestemd voor menselijke consumptie
- hooi en stro.

Art. 2. § 1. Voor de toepassing van dit besluit gelden de begripsbepalingen van artikel 1, punten 1, 2, 4, 5, 6, 7, 8, en 9 van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire en zoötechnische controles die van toepassing zijn op het intracommunautaire handelsverkeer van sommige levende dieren en producten en van artikel 1, punten 1, 2, 4, 5, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 15, 16, 18 en 21 van het koninklijk besluit van 28 september 2000 inzake de veterinaire controles van producten ingevoerd uit derde landen.

Vu le Règlement 1774/2002/CE du Parlement européen et du Conseil du 3 octobre 2002 établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux non destinés à la consommation humaine modifié par le Règlement 808/2003/CE de la Commission du 12 mai 2003;

Vu le Règlement 812/2003 de la Commission du 12 mai 2003 portant mesures transitoires, en vertu du règlement (CE) n°1774/2002 du Parlement européen et du Conseil, en ce qui concerne l'importation et le transit de certains produits en provenance de pays tiers, modifié par le Règlement 2268/2003 de la Commission du 22 décembre 2003;

Vu la Directive 91/495/CEE du Conseil du 27 novembre 1990 concernant les problèmes sanitaires et de police sanitaire relatifs à la production et à la mise sur le marché de viande de lapin et de viandes de gibier d'élevage;

Vu la Directive 92/45/CEE du Conseil du 16 juin 1992 concernant les problèmes sanitaires et de police sanitaire relatifs à la mise à mort du gibier sauvage et à la mise sur le marché de viandes de gibier sauvage;

Vu la Directive 92/118/CEE du Conseil du 17 décembre 1992 définissant les conditions de police sanitaire ainsi que les conditions sanitaires régissant les échanges et les importations dans la Communauté de produits non soumis, en ce qui concerne lesdites conditions, aux réglementations communautaires spécifiques visées à l'annexe A, chapitre Ier de la Directive 89/662/CEE et, en ce qui concerne les pathogènes, de la Directive 90/425/CEE;

Vu la Directive 2002/33/CE du Parlement européen et du Conseil du 21 octobre 2002 modifiant les Directives 90/425/CEE et 92/118/CEE du Conseil en ce qui concerne les conditions sanitaires applicables aux sous-produits animaux;

Vu l'avis du Comité scientifique, institué auprès de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire, donné le 25 février 2004;

Vu l'avis de l'Inspection des Finances donné le 12 mars 2004;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1^{er}, remplacé par la loi du 4 juillet 1989 et modifié par la loi du 4 août 1996;

Vu l'urgence;

Considérant que le Règlement (CE) n° 1774/2002 du Parlement européen et du Conseil du 3 octobre 2002 établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux non destinés à la consommation humaine a remplacé les dispositions de police sanitaire se rapportant aux-dits produits;

Considérant l'avis motivé du 9 janvier 2004 de la Commission européenne selon lequel la Belgique doit transposer sans délai la Directive 2002/33/CE du Parlement européen et du Conseil du 21 octobre 2002 modifiant les Directives 90/425/CEE et 92/118/CEE du Conseil en ce qui concerne les conditions sanitaires applicables aux sous-produits animaux;

Sur la proposition de Notre Ministre de la Santé publique,

Nous avons arrêté et arrêtons :

CHAPITRE 1^{er}. — *Définitions*

Article 1^{er}. Le présent arrêté s'applique :

- aux intestins d'animaux;
- aux os et produits à base d'os, à l'exception de la farine d'os, aux cornes et aux produits à base de corne, à l'exception de la farine de cornes et aux sabots et produits à base de sabots, à l'exception de la farine de sabots, destinés à la consommation humaine;
- aux protéines animales transformées destinées à la consommation humaine;
- au sang et aux produits à base de sang d'origine animale, ne provenant pas d'équidés, destinés à la consommation humaine;
- au saindoux et à la graisse fondue destinés à la consommation humaine;
- à la viande de lapin et de gibier d'élevage destinée à la consommation humaine;
- au foin et à la paille.

Art. 2. § 1^{er}. Pour l'application du présent arrêté, il y a lieu d'appliquer les définitions reprises à l'article 1^{er}, points 1^{er}, 2, 4, 5, 6, 7, 8, et 9 de l'arrêté royal du 31 décembre 1992 relatif aux contrôles vétérinaires et zootechniques applicables aux échanges intracommunautaires de certains animaux vivants et produits et à l'article 1^{er}, point 1^{er}, 2, 4, 5, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 15, 16, 18 et 21 de l'arrêté royal du 28 septembre 2000 relatif aux contrôles vétérinaires des produits importés de pays tiers.

§ 2. Voor de toepassing van dit besluit, dient verder verstaan te worden onder :

a) handelsmonster : monster zonder handelswaarde dat genomen is in opdracht van de eigenaar van of de verantwoordelijke voor een inrichting, dat representatief is voor een bepaalde productie van producten van dierlijke oorsprong van die inrichting of dat een model vormt van een product van dierlijke oorsprong waarvan de productie wordt overwogen, en dat, voor het verdere onderzoek, een opgave behelst van het type product, de samenstelling daarvan en de diersoort waarvan het verkregen is;

b) ernstige besmettelijke ziekte : ziekten als bedoeld in bijlage II bij dit besluit;

c) ziekteverwekkers : iedere verzameling of kweek van organismen, of ieder afgeleid product, alleen dan wel in gerecombineerde vorm, van zo'n verzameling of kweek van organismen, die een ziekte kunnen veroorzaken bij enig levend wezen (met uitzondering van de mens), en ieder gewijzigd afgeleid product van die organismen dat drager of overbrenger kan zijn van een verwekker van dierziekten, of het weefsel, de celkweek, de afscheidingsproducten dan wel de uitwerpselen waarlangs of door middel waarvan een verwekker van dierziekten kan worden gedragen of overgebracht;

d) voor menselijke consumptie bestemde verwerkte dierlijke eiwitten : kanen, vleesmeel en zwoerd in poeder als bedoeld in artikel 1, § 1, 15° van het koninklijk besluit van 4 juli 1996 betreffende de algemene exploitatievoorwaarden van de slachthuizen en de andere inrichtingen.

HOOFDSTUK II. — Algemene bepalingen

Art. 3. Het handelsverkeer en de invoer van producten zoals bepaald in artikel 1 van dit besluit, waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke en gezondheidsvoorschriften geen specifieke communautaire regelgeving geldt als bedoeld in bijlage III A van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire en zootecnische controles die van toepassing zijn op het intracommunautaire handelsverkeer van sommige levende dieren en producten, geschieden overeenkomstig de bepalingen van dit besluit.

Art. 4. § 1. Het handelsverkeer en de invoer van de, in artikel 1 bedoelde producten, worden niet verboden noch beperkt om andere veterinairerechtelijke of gezondheidsredenen dan die welke voortvloeien uit de toepassing van dit besluit of de communautaire wetgeving, en inzonderheid de eventueel getroffen vrijwaringsmaatregelen.

§ 2. Elk nieuw product van dierlijke oorsprong bestemd voor menselijke consumptie dat niet bij dit besluit is voorzien en waarvoor, na de datum van inwerkingtreding van dit besluit, een vergunning voor het in de handel brengen wordt afgegeven, mag pas in het handelsverkeer worden gebracht of ingevoerd nadat hierover overeenkomstig de communautaire regelgeving een besluit werd genomen.

§ 3. Andere dan in artikel 2, b, van de Richtlijn 77/99/EEG bedoelde producten van dierlijke oorsprong mogen slechts in het handelsverkeer worden gebracht of ingevoerd, indien zij voldoen aan de eisen van die Richtlijn en aan de relevante eisen van dit besluit.

HOOFDSTUK III. — Voorschriften betreffende het handelsverkeer

Art. 5. Onverminderd de voorschriften in verband met de volksgezondheid mogen de producten bedoeld in artikel 1 van dit besluit, met uitzondering van hooi en stro, slechts in het handelsverkeer worden gebracht wanneer zij voldoen aan de volgende eisen :

1° Zij moeten voldoen aan de voorschriften van artikel 6 en aan de bijzondere veterinairerechtelijke voorschriften opgenomen in bijlage I bij dit besluit;

2° Zij moeten afkomstig zijn van een inrichting die zich ertoe verbindt om, afhankelijk van de specifieke voorschriften van bijlage I voor de in de inrichting verkregen producten, :

a) te voldoen aan de productievoorwaarden van dit besluit;

b) in functie van de gebruikte procédés, methoden van toezicht en controle op de kritische controlepunten in de inrichting in te voeren en toe te passen;

c) naar gelang van de producten, monsters te nemen voor analyse in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium om na te gaan of de bij dit besluit vastgestelde normen worden nageleefd;

d) de schriftelijke of op andere wijze geregistreerde gegevens die zijn verkregen uit hoofde van de in de bovenstaande punten gestelde eisen te bewaren, zodat zij aan de bevoegde autoriteit kunnen worden voorgelegd. Met name de uitslagen van de verschillende controles en tests dienen ten minste twee jaar te worden bewaard;

§ 2. En outre, pour l'application du présent arrêté, il faut entendre par :

a) échantillon commercial : échantillon sans valeur commerciale prélevé au nom du propriétaire ou du responsable d'un établissement et qui est représentatif pour une production donnée de produits d'origine animale de cet établissement ou qui sert de modèle à un produit d'origine animale dont la production est envisagée et qui, en vue d'une recherche plus approfondie, comprend une indication du type de produit, de sa composition et de l'espèce animale à partir de laquelle il a été obtenu;

b) maladie transmissible grave : les maladies visées à l'annexe II du présent arrêté;

c) agents pathogènes : toute collection ou culture d'organismes ou tout produit dérivé, seul ou sous forme de combinaison d'une telle collection ou culture d'organismes susceptible de provoquer une maladie chez n'importe quel être vivant (à l'exception de l'homme) ainsi que tout produit dérivé modifié à base de ces organismes qui peut être porteur ou vecteur d'un agent de maladies des animaux, ou le tissu, la culture cellulaire, les produits de sécrétion ou les excréments par l'intermédiaire ou au moyen desquels un agent de maladies des animaux peut être porté ou transmis;

d) les protéines animales transformées destinées à l'alimentation humaine : les cretons, la farine de viande et la couenne en poudre comme visés à l'article 1^{er}, § 1^{er}, 15° de l'arrêté royal du 4 juillet 1996 relatif aux conditions générales d'exploitation des abattoirs et d'autres établissements.

CHAPITRE II. — Dispositions générales

Art. 3. Les échanges et les importations de produits visés à l'article 1^{er} du présent arrêté non soumis, en ce qui concerne les conditions de police sanitaire, aux réglementations communautaires spécifiques visées à l'annexe III A de l'arrêté royal du 31 décembre 1992 relatif aux contrôles vétérinaires et zootecniques applicables aux échanges intracommunautaires de certains animaux vivants et produits, se font conformément aux dispositions du présent arrêté.

Art. 4. § 1^{er}. Les échanges et les importations des produits visés à l'article 1^{er} ne sont ni interdits ni limités pour des raisons vétérinaires ou sanitaires autres que celles qui découlent de l'application du présent arrêté ou de la législation communautaire, et en particulier des mesures de sauvegarde éventuellement arrêtées.

§ 2. Tout nouveau produit d'origine animale destiné à la consommation humaine non prévu par le présent arrêté et pour lequel une autorisation de commercialisation est délivrée après la date d'entrée en vigueur du présent arrêté, ne peut être admis aux échanges ou importés qu'après avoir fait l'objet d'un arrêté pris conformément à la réglementation communautaire.

§ 3. Les produits d'origine animale autres que ceux visés à l'article 2, b, de la Directive 77/99/CEE ne peuvent être admis aux échanges ou importés que pour autant qu'ils répondent aux exigences prévues par cette Directive ainsi qu'aux exigences en la matière définies par le présent arrêté.

CHAPITRE III. — Dispositions relatives aux échanges

Art. 5. Sans préjudice des dispositions relatives à la santé publique, les produits visés à l'article 1^{er} du présent arrêté, à l'exclusion de la paille et le foin, ne peuvent être admis aux échanges que pour autant qu'ils répondent aux exigences reprises ci-après :

1° Ils doivent répondre aux conditions prévues à l'article 6 et aux conditions de police sanitaire spécifiques reprises à l'annexe I du présent arrêté;

2° Ils doivent être originaires d'un établissement qui s'engage pour les produits obtenus dans l'établissement et en fonction des conditions spécifiques prévues à l'annexe I, à :

a) respecter les conditions de production du présent arrêté;

b) introduire et mettre en application des méthodes de surveillance et de contrôle des points critiques de contrôle de l'établissement, en fonction des procédés mis en oeuvre;

c) prélever des échantillons, en fonction des produits, en vue d'analyses à effectuer dans un laboratoire agréé par l'autorité compétente dans le but de vérifier le respect des normes prévues par le présent arrêté;

d) conserver les données écrites ou enregistrées autrement, obtenues à partir des conditions reprises sous les points ci-dessus, afin de pouvoir les soumettre à l'autorité compétente. Les résultats des différents contrôles et épreuves doivent notamment être conservés pendant deux ans au moins;

e) in te staan voor het beheer van het merken en etiketteren;

f) de bevoegde autoriteit in te lichten indien uit laboratoriumonderzoek of uit enige andere informatie waarover zij beschikt, blijkt dat er een ernstig risico op veterinairrechtelijk gebied of op het gebied van de volksgezondheid bestaat;

g) met het oog op het handelsverkeer alleen producten te verzenden die vergezeld gaan van een handelsdocument waarin de aard van het product, de naam en, in voorkomend geval, het veterinaire erkenningsnummer van de productie-inrichting zijn vermeld tenzij in bijlage I bij dit besluit anders wordt bepaald;

3° Zij moeten afkomstig zijn van een inrichting die onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit zodat kan worden nagegaan of de exploitant, of de beheerder van de inrichting de eisen van dit besluit in acht neemt;

4° Zij moeten afkomstig zijn van een inrichting die door de bevoegde autoriteit is erkend dan wel geregistreerd op basis van de garanties die de inrichting heeft verstrekt dat de eisen van dit besluit in acht zullen worden genomen.

Art. 6. Het handelsverkeer in producten van dierlijke oorsprong zoals bedoeld bij dit besluit is verboden vanuit een geregistreerd of erkend bedrijf dat gelegen is in een zone waarvoor beperkingen gelden vanwege het uitbreken van een ziekte waarvoor de soort waarvan het product is afgeleid, vatbaar is, of vanuit een inrichting of zone waarvandaan verplaatsingen of handelsverkeer een gevaar zouden vormen voor de gezondheidsstatus van de andere lidstaten van de Europese Gemeenschap.

Dit verbod geldt niet wanneer het gaat om producten die een warmtebehandeling hebben ondergaan overeenkomstig de communautaire regelgeving of waarvoor bijzondere garanties kunnen worden geboden op grond van de geldende communautaire regelgeving inzonderheid in het kader van vrijwaringsmaatregelen.

Art. 7. Totdat in de communautaire regelgeving hiervoor maatregelen worden voorzien is het handelsverkeer in ziekteverwekkers verboden. Dit verbod is evenwel niet van toepassing op de uitwisseling, tussen de referentielaboratoria, van stalen die ziekteverwekkers bevatten. Het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen kan andere laboratoria ontheffing verlenen om ziekteverwekkers binnen te brengen onder de voorwaarden die het bepaalt.

Art. 8. De voorschriften in verband met controle en toezicht van toepassing op het handelsverkeer in producten van dierlijke oorsprong bedoeld bij dit besluit, zijn deze van de hoofdstukken III, IV, V en VI van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire en zootechnische controles die van toepassing zijn op het handelsverkeer van sommige levende dieren en producten.

Art. 9. Melk en producten op basis van melk mogen, onverminderd de bepalingen van het koninklijk besluit van 15 december 1994 betreffende de productie en het in de handel brengen van consumptiemelk en producten op basis van melk, niet afkomstig zijn uit een, uit hoofde van de Richtlijn 85/511/EEG van de Raad van 18 november 1985 tot vaststelling van gemeenschappelijke maatregelen ter bestrijding van mond- en klauwzeer, afgebakend toezichtgebied, tenzij de melk voldoet aan de bepalingen van de artikelen 3 en 4 van de Richtlijn 2002/99/EG van de Raad van 16 december 2002 houdende vaststelling van veterinairrechtelijke voorschriften voor de productie, de verwerking, de distributie en het binnenbrengen van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong.

HOOFDSTUK IV.— Voorschriften betreffende de invoer uit derde landen

Art. 10. Bij de invoer uit derde landen van de producten bepaald in artikel 1 van dit besluit met uitzondering van hooi en stro moeten tenminste gelijkwaardige garanties als deze bepaald in hoofdstukken II en III van dit besluit, geboden worden.

Art. 11. § 1. Bij de invoer uit derde landen van de producten bedoeld in artikel 1, gelden de specifieke voorwaarden bepaald in de bijlage I bij dit besluit.

Bovendien dienen zij te voldoen aan de volgende bijzondere voorwaarden :

1° de producten mogen enkel afkomstig zijn uit derde landen of delen van derde landen die opgenomen zijn in een lijst opgesteld in het kader van de communautaire regelgeving; bij ontstentenis van een dergelijke lijst voor bepaalde producten bepaalt het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen of de invoer kan toegelaten worden;

2° de producten moeten afkomstig zijn van inrichtingen die voorkomen op een door de Gemeenschap vast te stellen lijst;

e) assurer la gestion du marquage et de l'étiquetage;

f) informer l'autorité compétente au cas où il ressort de l'analyse du laboratoire ou de toute autre information dont il dispose, qu'il existe un grand risque sur le plan de la police vétérinaire ou de la santé publique;

g) envoyer uniquement dans le cadre des échanges des produits accompagnés d'un document commercial où sont indiqués la nature du produit ainsi que le nom et l'éventuel numéro d'agrément vétérinaire de l'établissement de production, sauf mention contraire reprise à l'annexe I du présent arrêté.

3° Ils doivent être originaires d'un établissement qui est supervisé par l'autorité compétente de façon à ce qu'il soit possible de vérifier si l'exploitant ou l'administrateur de l'établissement respecte les conditions reprises au présent arrêté;

4° Ils doivent être originaires d'un établissement qui a été agréé par l'autorité compétente ou enregistré sur la base des garanties fournies par l'établissement relatives au respect des conditions prévues par le présent arrêté.

Art. 6. Les échanges de produits d'origine animale, tels que définis dans cet arrêté sont interdits à partir d'une exploitation enregistrée ou agréée située dans une zone soumise à des restrictions en raison de l'apparition d'une maladie à laquelle l'espèce dont le produit est dérivé est sensible ou à partir d'un établissement ou d'une zone à partir desquels les mouvements ou échanges constitueraient un risque pour le statut sanitaire des autres Etats membres de la Communauté Européenne.

Cette interdiction ne s'applique pas aux produits ayant subi un traitement thermique conformément à la réglementation communautaire ou qui peuvent faire l'objet de garanties particulières sur la base de la réglementation communautaire en vigueur en particulier dans le cadre des mesures de sauvegarde.

Art. 7. Les échanges d'agents pathogènes, sont interdits jusqu'à ce que des dispositions particulières soient prises par la réglementation communautaire. Cette interdiction ne s'applique toutefois pas aux échanges d'échantillons contenant des agents pathogènes, entre les laboratoires de référence. L'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire peut accorder une dérogation à d'autres laboratoires qui les autorise à introduire des agents pathogènes, dans les conditions qu'elle définit.

Art. 8. Les conditions relatives au contrôle et à la surveillance applicables aux échanges de produits d'origine animale visées au présent arrêté sont celles qui sont reprises aux chapitres III, IV, V et VI de l'arrêté royal du 31 décembre 1992 relatif aux contrôles vétérinaires et zootechniques applicables aux échanges intracommunautaires de certains animaux vivants et produits.

Art. 9. Sans préjudice des dispositions de l'arrêté royal du 15 décembre 1994 relatif à la production et à la mise sur le marché du lait de consommation et des produits à base de lait, le lait et les produits à base de lait ne peuvent pas provenir d'une zone de surveillance délimitée en vertu de la Directive 85/511/CEE du Conseil du 18 novembre 1985 établissant des mesures communautaires de lutte contre la fièvre aphteuse, sauf si le lait répond aux dispositions des articles 3 et 4 de la Directive 2002/99/CE du Conseil du 16 décembre 2002 fixant les règles de police sanitaire régissant la production, la transformation, la distribution et l'introduction des produits d'origine animale destinés à la consommation humaine.

CHAPITRE IV. — Dispositions applicables aux importations en provenance de pays tiers

Art. 10. A l'importation en provenance de pays tiers des produits visés à l'article 1^{er} du présent arrêté, à l'exclusion de la paille et du foin, des garanties au moins équivalentes à celles précisées aux chapitres II et III du présent arrêté doivent être fournies.

Art. 11. § 1^{er}. Les conditions spécifiques définies à l'annexe I du présent arrêté s'appliquent à l'importation en provenance de pays tiers des produits visés à l'article 1^{er}.

En outre, ils doivent satisfaire aux conditions particulières reprises ci-dessous :

1° les produits peuvent provenir uniquement de pays tiers ou de parties de pays tiers repris sur une liste établie dans le cadre de la réglementation communautaire; en l'absence d'une telle liste pour certains produits, il appartient à l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire de déterminer si l'importation peut être autorisée;

2° les produits doivent provenir d'un établissement repris sur une liste à fixer au niveau communautaire;

3° de producten dienen vergezeld te gaan van de specifiek in bijlage I bepaalde gezondheids- en/of keuringscertificaten, waarin wordt verklaard dat de producten voldoen aan de aanvullende eisen of de gelijkwaardige garanties bieden, als bedoeld onder § 3, onder a, dan wel dat zij afkomstig zijn van inrichtingen die deze garanties bieden, en die ondertekend zijn door de officiële dierenarts of, in voorkomend geval, door een erkende bevoegde autoriteit.

§ 2. In afwachting van de opstelling van de, onder § 1, 1°, en 2°, bedoelde communautaire lijsten worden de controles bij invoer uitgevoerd overeenkomstig de bepalingen van het koninklijk besluit van 28 september 2000 inzake de veterinaire controles van producten ingevoerd uit derde landen.

Art. 12. § 1. De controles bij invoer gebeuren in de grensinspectiepost waar de producten voor de invoer op het Europese grondgebied worden aangeboden, en volgens de bepalingen van het koninklijk besluit van 28 september 2000 inzake de veterinaire controles van producten ingevoerd uit derde landen.

Volgens de procedure in artikel 18 van de Richtlijn van de Raad 92/118/EEG van 17 december 1992, voornoemd, kan evenwel voor sommige soorten producten van dierlijke oorsprong afgeweken worden van de materiële controle als bedoeld in artikel 4 van hoger genoemd koninklijk besluit. Tot dan bepaalt het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen in de invoermachtiging de modaliteiten van de monsternamen.

§ 2. In afwijking van het bepaalde onder § 1 kan, wanneer de producten van dierlijke oorsprong in containers of luchtdichte verpakkingen aankomen, de overeenstemmingscontrole evenwel beperkt worden tot een controle ter vergewissing van het feit of de zegels die door de officiële dierenarts of de bevoegde autoriteit zijn aangebracht op de container of de eindverpakking intact zijn en of de daarop voorkomende vermeldingen overeenstemmen met de vermeldingen op het begeleidend document of het begeleidend certificaat.

Art. 13. De invoer van handelsmonsters van producten van dierlijke oorsprong, bepaald in bijlage I bij dit besluit, is eveneens onderworpen aan het voorafgaandelijk bekomen van een invoermachtiging afgeleverd door het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen. Hierin worden de invoerwaarden bepaald waaraan het handelsmonster moet voldoen, met inbegrip van de veterinaire documenten die de zending dienen te begeleiden en de modaliteiten van de veterinaire controle in de grensinspectiepost waar het ten invoer wordt aangeboden. Tenzij in de machtiging anders wordt vermeld, worden handelsmonsters aan de driedelige veterinaire controle in de grensinspectiepost onderworpen.

Wanneer een handelsmonster bestemd is voor een andere lidstaat, dient de verantwoordelijke voor de zending voorafgaandelijk een doorvoermachtiging van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen te bekomen. Daartoe maakt hij een gewaarmerkte kopie van de officiële toelating van de lidstaat van bestemming over aan het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen. Bij aankomst in de grensinspectiepost ziet de controledierenarts bevoegd voor de grensinspectiepost erop toe dat de officiële toelating van de lidstaat van bestemming, desgevallend vertaald in het Nederlands, het Frans of het Duits, en de doorvoermachtigingen worden voorgelegd.

De bevoegde controledierenarts gaat over tot controle van de documenten en desgevallend tot de andere controles die in de invoertoelating door de lidstaat van bestemming vereist worden.

HOOFDSTUK V.— *Gemeenschappelijke en slotbepalingen*

Art. 14. Onverminderd de bepalingen van artikel 21 van het koninklijk van 28 september 2000 inzake de veterinaire controles van producten ingevoerd uit derde landen is de invoer van hooi en stro toegelaten uit de derde landen opgenomen in bijlage III bij dit besluit zonder voorafgaandelijke invoermachtiging. Hooi en stro worden bij binnenkomst op het Europese grondgebied in de grensinspectiepost onderworpen aan een document- en overeenstemmingscontrole door de bevoegde controledierenarts.

3° les produits doivent être accompagnés des certificats sanitaires et/ou de salubrité spécifiques définis à l'annexe I, attestant que les produits répondent aux conditions complémentaires ou présentent les garanties visées au § 3, sous a, ou bien qu'ils sont originaires d'établissements présentant ces garanties, et signés par le vétérinaire officiel ou, le cas échéant, par une autorité compétente agréée.

§ 2. En attendant l'établissement des listes communautaire visées aux § 1^{er}, 1° et 2°, les contrôles à l'importation sont effectués conformément aux dispositions de l'arrêté royal du 28 septembre 2000 relatif aux contrôles vétérinaires des produits importés de pays tiers.

Art. 12. § 1^{er}. Les contrôles à l'importation s'effectuent au poste d'inspection frontalier où les produits sont présentés en vue de leur importation sur le territoire de la Communauté européenne, conformément aux dispositions de l'arrêté royal du 28 septembre 2000 relatif aux contrôles vétérinaires des produits importés de pays tiers.

Toutefois, suivant la procédure visée à l'article 18 de la Directive 92/118/CEE du Conseil du 17 décembre 1992, certains types de produits d'origine animale peuvent être exemptés du contrôle matériel visé à l'article 4 de l'arrêté royal précité pour certains types de produits d'origine animale. L'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire détermine jusqu'à ce moment les modalités de l'échantillonnage dans l'autorisation d'importation.

§ 2. Lorsque les produits d'origine animale sont conditionnés en conteneurs ou en emballages sous vide en dérogation aux dispositions du § 1^{er}, le contrôle de conformité peut toutefois être limité à un contrôle ayant pour but de vérifier si les scellés apposés sur le conteneur ou l'emballage final par le vétérinaire officiel ou l'autorité compétente sont intacts et si les indications mentionnées sur ceux-ci sont conformes aux indications figurant sur le document ou le certificat d'accompagnement.

Art. 13. L'importation d'échantillons commerciaux de produits d'origine animale visés à l'annexe I du présent arrêté est également soumise à l'obtention préalable d'une autorisation d'importation délivrée par l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire. Sur cette autorisation, il est spécifié les conditions d'importation auxquelles l'échantillon commercial doit répondre, y compris les documents vétérinaires qui doivent accompagner l'envoi ainsi que les modalités du contrôle vétérinaire au poste d'inspection frontalier où il est présenté en vue d'importation. Sauf mention contraire indiquée sur l'autorisation, les échantillons commerciaux sont soumis au triple contrôle vétérinaire effectué au poste d'inspection frontalier.

Si l'échantillon commercial est destiné à un autre Etat membre, le responsable de l'envoi doit obtenir au préalable une autorisation de transit délivrée par l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire. A cet effet, il transmet à l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire, une copie certifiée conforme de l'autorisation officielle de l'Etat membre de destination. Au moment de l'arrivée au poste d'inspection frontalier, le vétérinaire de contrôle responsable du poste d'inspection frontalier s'assure de la présentation du document officiel de l'Etat membre destinataire, éventuellement traduit en français, en néerlandais ou en allemand, ainsi que des autorisations de transit.

Le vétérinaire de contrôle procède au contrôle des documents et, le cas échéant, aux autres contrôles exigés par l'Etat membre destinataire, mentionnés sur le document susvisé.

CHAPITRE V. — *Dispositions communes et finales*

Art. 14. Sans préjudice des dispositions de l'article 21 de l'arrêté royal du 28 septembre 2000 relatif aux contrôles vétérinaires des produits importés de pays tiers, l'importation de paille et de foin en provenance de pays tiers repris à l'annexe III du présent arrêté est autorisée sans autorisation d'importation préalable. A l'entrée sur le territoire européen le foin et la paille sont soumis au poste d'inspection frontalier à un contrôle documentaire et de conformité effectué par le vétérinaire de contrôle compétent.

Art. 15. Wanneer in het handelsverkeer voor bepaalde producten, opgenomen in bijlage I bij dit besluit, geen gezondheids- en/of keuringscertificaat wordt geëist, dient dergelijk document evenwel toch afgeleverd te worden door de lidstaat van verzending wanneer de zending in doorvoer over het grondgebied van een derde land naar België wordt verzonden. Hierin dient verklaard te worden dat de bepalingen van de Richtlijn 92/118/EEG van de Raad werden nageleefd.

Art. 16. De bijlage III A van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire en zoötechnische controles die van toepassing zijn op het intracommunautaire handelsverkeer van sommige levende dieren en producten, en de bijlage IV van het koninklijk besluit van 31 december 1992 betreffende de veterinaire controles voor dieren en bepaalde producten van dierlijke oorsprong ingevoerd uit derde landen, worden aangevuld met het volgende lid :

« Richtlijn 92/118/EEG van de Raad van 17 december 1992 tot vaststelling van de veterinaire en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van producten waarvoor ten aanzien van deze voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving geldt als bedoeld in bijlage A, hoofdstuk I, van de Richtlijn 89/662/EEG en, wat ziekteverwekkers betreft, van Richtlijn 90/425/EEG. ».

Art. 17. Onverminderd de bevoegdheden van de officieren van gerechtelijke politie, worden overtredingen van dit besluit opgespoord, vastgesteld en gestraft door de daartoe door de Minister aangewezen statutaire en contractuele personeelsleden van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen overeenkomstig de hoofdstukken V en VI van het koninklijk besluit van 22 februari 2001 houdende organisatie van de controles die worden verricht door het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen en tot wijziging van diverse wettelijke bepalingen.

Art. 18. Het ministerieel besluit van 27 juni 1994 tot vaststelling van de veterinaire en de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van bepaalde producten, gewijzigd door de ministeriële besluiten van 3 februari 1995 en 25 september 1998 wordt opgeheven.

Art. 19. Dit besluit treedt in werking op 31 maart 2004.

Art. 20. Onze Minister van Volksgezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 19 maart 2004.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
R. DEMOTTE

Bijlage I van het koninklijk besluit van 19 maart 2004 tot vaststelling van de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van bepaalde producten

Specifieke veterinairerechtelijke voorschriften

HOOFDSTUK I. — *Darmen van dieren bestemd voor menselijke consumptie*

A. Handelsverkeer.

Voor het handelsverkeer in dierlijke darmen is een document vereist waarop de inrichting van oorsprong vermeld staat :

— wanneer de darmen aldaar zijn gezouten of gedroogd of in het geval van gezouten of gedroogde darmen die vervolgens voor andere doeleinden zijn behandeld, moet dat een door de bevoegde autoriteit goedgekeurde inrichting zijn;

— in alle andere gevallen moet de inrichting overeenkomstig Richtlijn 64/433/EEG erkend zijn; de darmen moeten dan zodanig worden vervoerd dat verontreiniging wordt voorkomen.

B. Invoer uit derde landen.

Voor invoer van dierlijke darmen uit alle derde landen is een gezondheids- en keuringscertificaat als bedoeld in artikel 11, § 2, onder c, vereist, dat afgegeven en ondertekend is door een officiële dierenarts van het exporterende derde land en waarin wordt verklaard dat :

i) de darmen afkomstig zijn van een inrichting die door de bevoegde autoriteit van het exporterende land is erkend;

ii) de darmen zijn gereinigd, geslijmd en vervolgens gezouten of geblancheerd (of bij wijze van alternatief voor het zouten of blancheren, na het slijmen zijn gedroogd);

Art. 15. Lorsque, pour les échanges de certains produits visés à l'annexe I du présent arrêté un certificat sanitaire et/ou de salubrité n'est pas exigé, l'Etat membre expéditeur doit toutefois délivrer ce document lorsque l'envoi destiné à la Belgique transite sur le territoire d'un pays tiers. Ce document doit mentionner que les dispositions de la Directive du Conseil 92/118/CEE ont été respectées.

Art. 16. L'annexe III A de l'arrêté royal du 31 décembre 1992 relatif aux contrôles vétérinaires et zootechniques applicables aux échanges intracommunautaires de certains animaux vivants et produits et l'annexe IV de l'arrêté royal du 31 décembre 1992 relatif à l'organisation des contrôles vétérinaires pour les animaux et certains produits d'origine animale importés de pays tiers sont complétées par l'alinéa suivant :

« Directive 92/118/CEE du Conseil du 17 décembre 1992 définissant les conditions de police sanitaire ainsi que les conditions sanitaires régissant les échanges et les importations dans la Communauté de produits non soumis, en ce qui concerne lesdites conditions, aux réglementations communautaires spécifiques visées à l'annexe A, chapitre 1^{er} de la Directive 89/662/CEE et, en ce qui concerne les pathogènes, de la Directive 90/425/CEE. ».

Art. 17. Sans préjudice des pouvoirs des officiers de police judiciaire, les infractions aux dispositions du présent arrêté sont recherchées, constatées et punies par les membres du personnel statutaire ou contractuel de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire désignés à cette fin par le Ministre, conformément aux chapitres V et VI de l'arrêté royal du 22 février 2001 organisant les contrôles effectués par l'Agence Fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire et modifiant diverses dispositions légales.

Art. 18. L'arrêté ministériel du 27 juin 1994 établissant les règles vétérinaires et sanitaires relatives aux échanges et aux importations de certains produits, modifié par les arrêtés ministériels des 3 février 1995 et 25 septembre 1998 est abrogé.

Art. 19. Le présent arrêté entre en vigueur le 31 mars 2004.

Art. 20. Notre Ministre de la Santé publique est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 19 mars 2004.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique,
R. DEMOTTE

Annexe I de l'arrêté royal du 19 mars 2004 établissant les règles vétérinaires et sanitaires relatives aux échanges et aux importations de certains produits

Conditions de police sanitaire spécifiques

CHAPITRE I^{er}. — *Boyaux d'animaux destinés pour la consommation humaine*

A. Echanges.

Les échanges de boyaux d'animaux sont subordonnés à la présentation d'un document précisant l'établissement d'origine, qui doit être :

— lorsque les boyaux sont salés ou séchés à l'origine et dans le cas où les boyaux salés ou séchés sont subséquemment manipulés à d'autres fins, un établissement approuvé par l'autorité compétente;

— dans les autres cas, un établissement agréé conformément à la Directive 64/433/CEE, les boyaux devant être transportés de manière à éviter une contamination.

B. Importation en provenance des pays tiers.

Les importations de boyaux d'animaux en provenance de tout pays tiers sont subordonnées à la présentation du certificat visé à l'article 11, § 2, sous c, délivré et signé par un vétérinaire officiel du pays tiers exportateur et attestant :

i) que les boyaux proviennent d'établissements agréés par l'autorité compétente du pays exportateur;

ii) que les boyaux ont été nettoyyés et raclés, puis salés ou blanchis (ou, au lieu d'être salés ou blanchis, qu'ils ont été séchés après avoir été raclés);

iii) na de behandeling als bedoeld onder ii) doeltreffende maatregelen zijn genomen om te voorkomen dat de darmen opnieuw verontreinigd worden.

HOOFDSTUK II. — Beenderen en producten uit beenderen (met uitzondering van beendermeel), hoornen en producten uit hoorn (met uitzondering van hoornmeel) en hoeven en producten uit hoeven (met uitzondering van meel van hoeven) bestemd voor menselijke consumptie

Het handelsverkeer en de invoer van de betrokken producten zijn onderworpen aan de volgende voorwaarden :

1. wat het handelsverkeer betreft, zijn beenderen, hoornen en hoeven onderworpen aan de veterinaire voorschriften van Richtlijn 72/461/EEG van de Raad van 12 december 1972 inzake veterinaire voorschriften op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in vers vlees;

2. wat het handelsverkeer betreft, zijn producten uit beenderen, hoornen en hoeven onderworpen aan de veterinaire voorschriften van Richtlijn 80/215/EEG van de Raad van 22 januari 1980 inzake veterinaire voorschriften op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in vleesproducten;

3. wat de invoer betreft, zijn beenderen, producten uit beenderen, hoornen, producten uit hoorn, hoeven en producten uit hoeven onderworpen aan de voorwaarden van Richtlijn 72/462/EEG van de Raad van 12 december 1972 inzake gezondheidsvraagstukken en veterinaire voorschriften bij invoer van runderen, varkens, schapen en geiten, van vers vlees of van vleesproducten uit derde landen.

HOOFDSTUK III. — Verwerkte dierlijke eiwitten bestemd voor menselijke consumptie

I. Onverminderd eventuele voor bovine spongiforme encefalopathie (BSE) opgelegde beperkingen alsmede beperkingen op voeder voor herkauwers dat eiwitten van herkauwers bevat, gelden voor het handelsverkeer en de invoer van verwerkte dierlijke eiwitten de volgende voorwaarden :

A. Voor het handelsverkeer is het in de Richtlijn 77/99/EEG bedoelde document of certificaat vereist waaruit blijkt dat aan de voorwaarden van die Richtlijn is voldaan.

B. Voor de invoer :

1) is het in artikel 11, § 2, c, van dit besluit bedoelde gezondheids-certificaat vereist, ondertekend door de officiële dierenarts van het land van oorsprong, waarin verklaard wordt dat :

a) de producten voldoen aan de voorwaarden van de Richtlijn 80/215/EEG;

b) na de behandeling alle voorzorgsmaatregelen zijn genomen om verontreiniging van het behandelde product te voorkomen;

c) er bij het vertrek uit het land van oorsprong monsters zijn genomen om het product op salmonella te onderzoeken;

d) het resultaat van dat onderzoek negatief was;

2) worden, na de controle van het in punt 1 bedoelde certificaat, onverminderd onderdeel II, door de bevoegde autoriteit van de inspectiepost aan de grens monsters genomen :

i) van elke partij producten in bulkvervoer;

ii) steekproefsgewijs van partijen van producten die in de productie-inrichting van een onmiddellijke verpakking zijn voorzien;

3) mogen de partijen verwerkte dierlijke eiwitten alleen op het grondgebied van de Gemeenschap in het vrije verkeer worden gebracht als het resultaat van de overeenkomstig punt 1, onder c), uitgevoerde monsternemingen negatief is, eventueel na een nieuwe behandeling.

II. Partijen producten in bulk van oorsprong uit een derde land waaruit partijen bij de laatste zes opeenvolgende onderzoeken negatief zijn gebleken, worden steekproefsgewijs gecontroleerd.

Indien het resultaat van een dergelijke controle positief uitvalt, moet de bevoegde autoriteit van het land van oorsprong hiervan in kennis worden gesteld opdat zij de passende corrigerende maatregelen kan nemen. De voor de controles op de invoer verantwoordelijke controle-dierenarts en het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen moeten van deze maatregelen in kennis worden gesteld. Indien partijen van dezelfde herkomst opnieuw positief worden bevonden, zullen in het vervolg alle partijen van deze herkomst aan een controle worden onderworpen, totdat opnieuw wordt voldaan aan de in de eerste zin bedoelde voorwaarden.

III. De resultaten van de op de partijen uitgevoerde controles dienen in een register in de grensinspectiepost ingeschreven te worden en gedurende tenminste 10 jaar bewaard.

iii) que, après le traitement visé au point ii), des mesures effectives ont été prises pour éviter une nouvelle contamination des boyaux.

CHAPITRE II. — Os et produits à base d'os (à l'exclusion de la farine d'os), de corne et produits à base de corne (à l'exclusion de la farine de corne), onglons et produits à base d'onglons (à l'exclusion de la farine d'onglon) destinés à la consommation humaine

Les échanges et les importations des produits en question sont soumis aux conditions suivantes :

1. en ce qui concerne les échanges, les os, les cornes et les onglons sont soumis aux conditions de police sanitaire prévues par la Directive 72/461/CEE du Conseil du 12 décembre 1972 relative à des problèmes de police sanitaire en matière d'échanges intracommunautaires de viandes fraîches;

2. en ce qui concerne les échanges, les produits à base d'os, les produits à base de corne et les produits à base d'onglons, sont soumis aux conditions de police sanitaire prévues par la Directive 80/215/CEE du Conseil du 22 janvier 1980 relative à des problèmes de police sanitaire en matière d'échanges intracommunautaires de produits à base de viande;

3. en ce qui concerne les importations, les os, les produits à base d'os, les cornes, les produits à base de corne, les onglons et les produits à base d'onglons sont soumis aux conditions prévues par la Directive 72/462/CEE du Conseil du 12 décembre 1972 concernant des problèmes sanitaires et de police sanitaire lors de l'importation d'animaux des espèces bovine, porcine, ovine et caprine, de viandes fraîches ou de produits à base de viande en provenance des pays tiers.

CHAPITRE III. — Protéines animales transformées destinées à la consommation humaine

I. Sans préjudice d'éventuelles restrictions imposées pour l'encéphalopathie spongiforme bovine (BSE) et des restrictions imposées à l'alimentation des ruminants par des protéines de ruminants, les échanges et les importations de protéines animales transformées sont subordonnés :

A. En ce qui concerne les échanges, à la présentation du document ou certificat prévu par la Directive 77/99/CEE, attestant le respect des exigences de cette Directive.

B. En ce qui concerne les importations :

1) à la présentation d'un certificat sanitaire tel que prévu à l'article 11, § 2, c du présent arrêté, signé par le vétérinaire officiel du pays d'origine et attestant que :

a) les produits répondent aux exigences de la Directive 80/215/CEE;

b) toutes les précautions ont été prises après le traitement pour éviter toute contamination du produit traité;

c) les échantillons ont été prélevés lors du départ du pays d'origine pour être soumis à des tests de dépistage de salmonelles;

d) les résultats de ces tests se sont révélés négatifs.

2) après contrôle documentaire des certificats visés au point 1, au prélèvement d'échantillons par l'autorité compétente du poste d'inspection frontalier, sans préjudice du point II :

i) sur chaque lot de produits présentés en vrac;

ii) par sondage aléatoire sur les lots de produits conditionnés dans l'usine de fabrication.

3) pour la mise en libre pratique, sur le territoire de la Communauté des lots de protéines animales transformées, à la preuve que les résultats des prélèvements effectués conformément au point 1, c) sont négatifs, le cas échéant après retraitement.

II. Les Etats membres peuvent pratiquer un contrôle par sondage aléatoire sur des lots de produits présentés en vrac, originaires d'un pays tiers en provenance duquel les six derniers tests consécutifs se sont révélés négatifs.

Lorsque, au cours d'un tel contrôle, un résultat à été trouvé positif, l'autorité compétente du pays d'origine doit être informée afin qu'elle prenne les mesures appropriées pour remédier à la situation. Ces mesures doivent être portées à la connaissance du vétérinaire responsable des contrôles à l'importation et de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire. En cas de nouveau résultat positif de la même provenance, les contrôles ultérieurs devront porter sur tous les lots de la même provenance jusqu'à ce que les exigences visées à la première phase soient à nouveau remplies.

III. Les Etats membres doivent garder un relevé des résultats des contrôles effectués sur tous les lots qui ont fait l'objet de contrôles et les conserver pendant 10 ans au moins.

IV. Indien de tests aantonen dat een partij salmonella bevat wordt zij onderworpen aan de bepalingen van de Verordening 1774/2002/EG van het Europees Parlement en de Raad van 3 oktober 2002 tot vaststelling van de gezondheidsvoorschriften inzake niet voor menselijke consumptie bestemde dierlijke bijproducten.

HOOFDSTUK IV. — *Bloed en bloedproducten van hoefdieren en van pluimvee (met uitzondering van serum van paardachtigen) bestemd voor menselijke consumptie*

I. Vers bloed en bloedproducten, bestemd voor menselijke consumptie.

A. Handelsverkeer.

1. Voor het handelsverkeer van voor menselijke consumptie bestemd vers bloed van hoefdieren en van pluimvee gelden de veterinairerechtelijke voorschriften die voor vers vlees zijn vastgesteld bij Richtlijn 72/461/EEG, Richtlijn 91/494/EEG of Richtlijn 91/495/EEG van de Raad.

2. Voor het handelsverkeer van voor menselijke consumptie bestemde bloedproducten gelden de veterinairerechtelijke voorschriften die zijn vastgesteld in hoofdstuk II van dit besluit.

B. Invoer.

1. De invoer van voor menselijke consumptie bestemd vers bloed van gedomesticeerde hoefdieren is verboden.

Voor de invoer van voor menselijke consumptie bestemd vers bloed van gedomesticeerd pluimvee gelden de veterinairerechtelijke voorschriften van Richtlijn van de Raad 91/494/EEG.

Voor de invoer van voor menselijke consumptie bestemd vers bloed van gekweekt wild gelden de veterinairerechtelijke voorschriften die zijn vastgesteld in hoofdstuk VI van deze bijlage.

2. Voor de invoer van voor menselijke consumptie bestemde bloedproducten, met inbegrip van die welke zijn bedoeld in Richtlijn van de Raad 77/99/EEG, gelden de veterinairerechtelijke voorschriften die voor vleesproducten zijn vastgesteld bij het ministerieel besluit van 9 februari 1996 houdende veterinairerechtelijke maatregelen bij de invoer van runderen, varkens, schapen en geiten, van vers vlees en van vleesproducten uit derde landen; en onverminderd de in hoofdstuk III van deze bijlage, bedoelde voorschriften, voor uit bloed verkregen verwerkte dierlijke eiwitten deze bepaald bij dit besluit.

II. Algemene bepalingen.

De bepalingen ter uitvoering van dit hoofdstuk worden voor zover nodig communautair vastgesteld.

HOOFDSTUK V. — *Reuzel en gesmolten vet bestemd voor menselijke consumptie*

1. De invoer in de Europese Gemeenschap van reuzel en gesmolten vet wordt toegestaan uit derde landen die voorkomen op de lijst in de bijlage van Beschikking 79/542/EEG waaruit de invoer van vers vlees van de betrokken diersoort is toegestaan.

2. Ingeval er in de twaalf maanden voorafgaande aan de uitvoer in een van de in punt 1 bedoelde landen, één van de ernstige besmettelijke ziekten is uitgebroken, moet elke partij reuzel of gesmolten vet vergezeld gaan van het in artikel 11, § 2, c. van dit besluit bedoelde certificaat, waarin wordt verklaard dat :

A. de reuzel of het gesmolten vet onderworpen is aan één van de volgende warmtebehandelingen :

i) ten minste 70 °C gedurende ten minste 30 minuten,
of

ii) ten minste 90 °C gedurende ten minste 15 minuten,
of

iii) een temperatuur van ten minste 80 °C in een continu smeltsysteem;

B. ingeval de reuzel of het gesmolten vet van een eindverpakking wordt voorzien, gebruik is gemaakt van nieuwe recipiënten en dat alle voorzorgen zijn genomen om nieuwe verontreiniging te voorkomen;

C. als de producten bestemd zijn voor bulkvervoer, de leidingen, pompen, buktanks, alsmede alle andere bulkcontainers of tankwagens die worden gebruikt voor het vervoer van de producten vanuit de inrichting van productie hetzij rechtstreeks naar het schip of naar opslagtanks aan de kust hetzij rechtstreeks naar inrichtingen, die vóór gebruik geïnspecteerd en schoon bevonden zijn.

IV. Lorsque le résultat des tests de recherche des salmonelles effectués sur un lot est positif, celui-ci est soumis aux dispositions du règlement 1774/2002/CE du Parlement européen et du Conseil du 3 octobre 2002 établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux non destinés à la consommation humaine.

CHAPITRE IV. — *Sang et produits sanguins d'ongulés et de volailles (à l'exception du sérum d'équidés), destinés à la consommation humaine*

I. Sang frais et produits sanguins destinés à la consommation humaine.

A. Echanges.

1. Les échanges de sang frais d'ongulés ou de volailles destiné à la consommation humaine sont soumis respectivement aux mêmes conditions de police sanitaire que celles applicables aux viandes fraîches conformément aux directives 72/461/CEE, 91/494/CEE ou 91/495/CEE du Conseil.

2. Les échanges de produits sanguins destinés à la consommation humaine sont soumis aux conditions de police sanitaire prévues au chapitre II du présent arrêté.

B. Importations.

1. Les importations de sang frais d'ongulés domestiques destiné à la consommation humaine sont interdites.

Les importations de sang frais de volailles domestiques destiné à la consommation humaine sont soumises aux conditions de police sanitaire prévues par la directive du Conseil 91/494/CEE.

Les importations de sang frais de gibier destiné à la consommation humaine sont soumises aux conditions de police sanitaire prévues par le chapitre VI de la présente annexe.

2. Les importations de produits sanguins destinés à la consommation humaine, y compris ceux visés par la directive du Conseil 77/99/CEE, sont soumises respectivement aux mêmes conditions de police sanitaire que celles applicables aux produits à base de viande conformément à l'arrêté ministériel du 9 février 1996 portant des mesures de police sanitaire de l'importation d'animaux des espèces bovine, porcine, ovine et caprine, de viandes fraîches et de produits à base de viande en provenance de pays tiers sans préjudice des règles visées au chapitre III de la présente annexe, en ce qui concerne les protéines animales transformées à base de sang, aux conditions définies par cet arrêté.

II. Dispositions générales.

Les modalités d'application du présent chapitre sont arrêtées, pour autant que de besoin au niveau communautaire.

CHAPITRE V. — *Saindoux et graisses fondues destinés à la consommation humaine*

1. L'importation dans la Communauté de saindoux et de graisses fondues provenant de pays tiers est autorisée de pays figurant sur la liste annexée à la décision 79/542/CEE et en provenance desquels les importations de viande fraîche de l'espèce concernée sont autorisées.

2. Au cas où s'est déclarée une des maladies transmissibles graves au cours des douze mois précédant l'exportation d'un pays visé au point 1, chaque lot de saindoux ou de graisses fondues doit être accompagné du certificat prévu à l'article 11, § 2, c du présent arrêté attestant :

A. que le saindoux ou les graisses fondues ont été soumis à un des traitements thermiques suivants :

i) au moins 70 °C pendant au moins trente minutes,
ou

ii) au moins 90 °C pendant au moins quinze minutes,
ou

iii) une température minimale de 80 °C dans un système de fonte en continu;

B. que, lorsque le saindoux ou les graisses fondues sont emballés, ils ont été placés dans des récipients neufs et que toutes les précautions ont été prises pour éviter une nouvelle contamination;

C. que, lorsqu'il est prévu de transporter le produit en vrac, les tuyaux, pompes, citernes et tout autre conteneur en vrac ou camion citerne utilisés pour transporter les produits de l'établissement de production soit directement vers le navire ou des citernes de stockage à terre, soit directement vers des établissements, ont été inspectés et jugés propres avant d'être utilisés.

HOOFDSTUK VI. — *Konijnenvlees en vlees van gekweekt wild bestemd voor menselijke consumptie*

Konijnenvlees en vlees van gekweekt wild mag alleen worden ingevoerd :

a) indien het afkomstig is uit derde landen die :

i) wat gekweekt haarwild betreft, voorkomen op de lijst van landen waarvandaan vers vlees van de overeenkomstige soorten uit hoofde van de Richtlijn 72/462/EEG van de Raad van 12 december 1972 mag worden ingevoerd;

ii) wat gekweekt vederwild betreft, voorkomen op de lijst van landen waarvandaan vers vlees van pluimvee uit hoofde van de Richtlijn 91/494/EEG van de Raad van 26 juni 1991 tot vaststelling van de veterinaire voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer uit derde landen van vers vlees van pluimvee mag worden ingevoerd;

iii) wat konijnvlees betreft, voorkomen op een lijst die volgens de procedure van artikel 18 van de Richtlijn 92/118/EEG van de Raad van 17 december 1992 moet worden opgesteld;

b) indien het ten minste voldoet aan de eisen van respectievelijk de hoofdstukken II en III van de Richtlijn 91/495/EEG van de Raad van 27 november 1990 inzake gezondheidsvoorschriften en veterinaire voorschriften voor de productie en het in de handel brengen van konijnvlees en vers vlees van gekweekt wild;

c) indien het afkomstig is uit inrichtingen die de onder b) bedoelde garanties bieden en die volgens de procedure van artikel 18 van de Richtlijn 92/118/EEG van de Raad zijn erkend of, in afwachting van de vaststelling van de lijst in punt a), onder iii), van inrichtingen die door de bevoegde autoriteiten zijn erkend;

d) indien iedere partij vlees vergezeld gaat van het in artikel 11, § 2, onder c), bedoelde keuringscertificaat.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 19 maart 2004.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
R. DEMOTTE

Bijlage II van het koninklijk besluit van 19 maart 2004 tot vaststelling van de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van bepaalde producten

Dierziekten die gemeld moeten worden in toepassing van het koninklijk besluit van 19 maart 2004

Mond-en klauwzeer;

Runderpest;

Besmettelijke longziekte bij runderen;

Blauwtong;

Vesiculaire varkensziekte;

Klassieke varkenspest;

Afrikaanse varkenspest;

Teschener ziekte;

Vogelpest;

Pseudovogelpest;

Paardepest;

Vesiculaire stomatitis;

Pest van de kleine herkauwers;

Rift Valley Fever;

Lumpy Skin Disease;

Schape- en geitpokken;

Infectieuze hematopoïetische necrose;

Bovine spongiforme encefalopathie.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 19 maart 2004.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
R. DEMOTTE

CHAPITRE VI. — *Viandes de lapin et viandes de gibier d'élevage destinées à la consommation humaine*

Les viandes de lapin et de gibier d'élevage ne sont importées que :

a) si elles proviennent de pays tiers figurant :

i) pour le gibier d'élevage à poils, sur la liste des pays en provenance desquels les viandes fraîches des espèces correspondantes peuvent être importées en application de la Directive 77/462/CEE du Conseil du 12 décembre 1972;

ii) pour le gibier d'élevage à plumes, sur la liste des pays en provenance desquels les viandes fraîches de volaille peuvent être importées en application de la Directive 91/494/CEE du Conseil du 26 juin 1991 relative aux conditions de police sanitaire régissant les échanges intracommunautaires et les importations en provenance des pays tiers de viandes fraîches de volaille;

iii) pour les viandes de lapin, sur une liste à établir selon la procédure prévue à l'article 18 de la Directive 92/118/CEE du Conseil du 17 décembre 1992;

b) si elles satisfont au moins aux exigences prévues aux chapitres II et III, respectivement, de la Directive 91/495/CEE du 27 novembre 1990 concernant les problèmes sanitaires et de police sanitaire relatifs à la production et à la mise sur le marché de viandes de lapin et de viandes de gibier d'élevage;

c) si elles proviennent d'établissements offrant les garanties prévues au point b) et reconnues selon la procédure prévue à l'article 18 de la Directive du Conseil 92/118/CEE ou, dans la liste visée au point a), iii), d'établissements agréés par les autorités compétentes;

d) si chaque lot de viande est accompagné du certificat sanitaire prévu à l'article 11, § 2, point c).

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 19 mars 2004.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique,
R. DEMOTTE

Annexe II de l'arrêté royal du 19 mars 2004 établissant les règles vétérinaires et sanitaires relatives aux échanges et aux importations de certains produits

Maladies animales qui font l'objet de déclaration en application de l'arrêté royal du 19 mars 2004

Fièvre aphteuse;

Peste bovine;

Péripneumonie contagieuse des bovins;

Blue tongue;

Maladie vésiculeuse du porc;

Peste porcine classique;

Peste porcine africaine;

Maladie de Teschen;

Peste aviaire;

Pseudopeste aviaire;

Peste équine;

Stomatite vésiculeuse;

Peste des petits ruminants;

Fièvre de la Vallée du Rift;

Louping ill;

Variolle ovine et caprine;

Nécrose hématopoïétique infectieuse;

Encéphalopathie spongiforme bovine.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 19 mars 2004.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre de la Santé publique,
R. DEMOTTE

Bijlage III van het koninklijk besluit van 19 maart 2004 tot vaststelling van de gezondheidsvoorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van bepaalde producten

Lijst van de landen of delen van landen van waaruit hooi en stro mogen worden ingevoerd

Australië;
Bulgarije;
Canada;
Chili;
Cyprus;
Estland;
Finland;
Groenland;
Hongarije;
IJsland;
Kroatië;
Letland;
Litouwen;
Malta;
Nieuw-Zeeland;
Noorwegen;
Oostenrijk;
Polen;
Roemenië;
Slovenië;
Tsjechië;
Slowakije;
Verenigde Staten van Amerika;
Wit-Rusland;
Zweden;
Zwitserland.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 19 maart 2004.

ALBERT

Van Koningswege :
De Minister van Volksgezondheid,
R. DEMOTTE

Annexe III de l'arrêté royal du 19 mars 2004 établissant les règles vétérinaires et sanitaires relatives aux échanges et aux importations de certains produits

Liste des pays ou parties de pays dont le foin et la paille peuvent être importés

Australië;
Bulgarië;
Canada;
Chili;
Chypre;
Estonie;
Finlande;
Groenland;
Hongrie;
Islande;
Croatie;
Lettonie;
Lituanie;
Malte;
Nouvelle-Zélande;
Norvège;
Autriche;
Pologne;
Roumanie;
Slovénie;
Tchequie;
Slovaquie;
Etats-Unis d'Amérique;
Belarus;
Suède;
Suisse.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 19 mars 2004.

ALBERT

Par le Roi :
Le Ministre de la Santé publique,
R. DEMOTTE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST VOLKSGEZONDHEID, VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN EN LEEFMILIEU EN FEDERALE OVERHEIDSDIENST ECONOMIE, K.M.O., MIDDENSTAND EN ENERGIE

N. 2004 — 1028

[C — 2004/22182]

19 MAART 2004. — Koninklijk besluit houdende productnormen voor voertuigen

ALBERT II, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 14 juli 1991 betreffende de handelspraktijken en de voorlichting en de bescherming van de consument, inzonderheid op het artikel 28, § 1, 2°;

Gelet op de wet van 21 december 1998 betreffende de productnormen ter bevordering van duurzame productie- en consumptiepatronen en ter bescherming van het leefmilieu en de volksgezondheid, inzonderheid de artikels 5, § 1, eerste lid, 1°, 3°, 8°, 13°, 15, § 1 en 20;

Gelet op de richtlijn 2000/53/EG van het Europees parlement en de Raad van 18 september 2000 betreffende autowrakken, inzonderheid de artikels 4, 8, § 1, en 9, § 2;

Gelet op de beschikking 2002/525/EG van de Commissie van 27 juni 2002 tot wijziging van bijlage II bij Richtlijn 2000/53/EG van het Europees parlement en de Raad van 18 september 2000 betreffende autowrakken, inzonderheid artikel 1;

Gelet op de beschikking 2003/138/EG van de Commissie van 27 februari 2003 tot vaststelling van onderdeel- en materiaalcodering-normen voor voertuigen uit hoofde van Richtlijn 2000/53/EG van het Europees Parlement en de Raad betreffende autowrakken, inzonderheid artikel 1;

Gelet op de omstandigheid dat de gewestregeringen bij het ontwerpen van dit besluit betrokken zijn;

SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE, SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE ET ENVIRONNEMENT ET SERVICE PUBLIC FEDERAL ECONOMIE, P.M.E., CLASSES MOYENNES ET ENERGIE

F. 2004 — 1028

[C — 2004/22182]

19 MARS 2004. — Arrêté royal portant normes de produit de véhicules

ALBERT II, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 14 juillet 1991 sur les pratiques du commerce et sur l'information et la protection du consommateur, notamment l'article 28, § 1^{er}, 2°;

Vu la loi du 21 décembre 1998 relative aux normes de produits ayant pour but la promotion de modes de production et de consommation durables et la protection de l'environnement et de la santé, notamment les articles 5, § 1^{er}, premier alinéa, 1°, 3°, 8°, 13°, 15, § 1^{er} et 20;

Vu la directive 2000/53/CE du Parlement européen et du Conseil du 18 septembre 2000 relative aux véhicules hors d'usage, notamment les articles 4, 8, § 1^{er}, en 9, § 2;

Vu la décision 2002/525/CE de la Commission du 27 juin 2002 modifiant l'annexe II de la directive 2000/53/CE du Parlement européen et du Conseil du 18 septembre 2000 relative aux véhicules hors d'usage, notamment l'article 1^{er};

Vu la décision 2003/138/CE de la Commission du 27 février 2003 établissant des normes concernant la codification des composants et des matériaux pour véhicules en application de la directive 2000/53/CE du Parlement européen et du Conseil du 18 septembre 2000 relative aux véhicules hors d'usage, notamment l'article 1^{er};

Vu l'association des gouvernements régionaux à l'élaboration du présent arrêté;