

Les prestations 687890-687901 et 687912-687923 ne sont remboursées que dans une institution de soins qui dispose de l'agrément accordé par l'autorité compétente pour les programmes B2 et B3 du programme de soins « pathologie cardiaque ».

Afin d'entrer en ligne de compte pour le remboursement de ces prestations, le centre doit se faire connaître auprès du Service des Soins de Santé au moyen d'un formulaire standard. Le Comité de l'Assurance Soins de Santé établit ce formulaire sur base d'une proposition du Conseil technique des implants.

Le formulaire d'enregistrement standardisé (clinical data report), dûment complété, du matériel de dilatation et des tuteurs coronaires est transmis par le médecin-spécialiste implanteur pour notification au médecin conseil de l'organisme assureur et est transmis au « Belgian Working Group on Interventional Cardiology ». Les modalités à respecter dans le cadre de cette procédure sont établies par le « Belgian Working Group on Interventional Cardiology », le Conseil Technique des Implants et le Comité de l'assurance soins de santé. Le modèle de ce formulaire est approuvé par le Comité de l'assurance soins de santé, sur proposition du Conseil technique des implants.

Pour la prestation 687912-687923, le formulaire d'enregistrement standardisé n'est pas exigé.

Une évaluation annuelle via « peer review » en collaboration avec le « Belgian Working Group on Interventional Cardiology » est prévue, avec rapport au Conseil technique des implants et à la Commission de convention fournisseurs d'implants - organismes assureurs. ».

Art. 3. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du deuxième mois qui suit celui de sa publication au *Moniteur belge*.

Art. 4. Le Ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 23 décembre 2010.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales
et de la Santé Publique, chargée de l'Intégration sociale,
Mme L. ONKELINX

De verstrekkingen 687890-687901 en 687912-687923 worden enkel vergoed in een verpleeginrichting die beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor de deelprogramma's B2 en B3 van het zorgprogramma « cardiale pathologie ».

Om in aanmerking te komen voor de terugbetaling van deze verstrekkingen, moet het centrum zich kenbaar maken bij de Dienst voor Geneeskundige verzorging aan de hand van een standaardformulier. Het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging stelt dit formulier op voorstel van de Technische Raad voor Implantaten op.

Het volledig ingevuld gestandaardiseerd registratieformulier (clinical data report) van het dilatatiemateriaal en de coronaire stents wordt door de implanterend geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling ter kennisgeving meegedeeld en aan de « Belgian Working Group on Interventional Cardiology » bezorgd. De modaliteiten waarop dit dient te gebeuren worden door de « Belgian Working Group on Interventional Cardiology », de Technische Raad voor Implantaten en het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging opgesteld. Het model van dit formulier wordt goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Technische Raad voor Implantaten.

Voor de verstrekking 687912-687923 is geen gestandaardiseerd registratieformulier vereist.

Een jaarlijkse evaluatie via « peer review » met medewerking van de « Belgian Working Group on Interventional Cardiology » wordt voorzien met verslag aan de Technische raad voor implantaten en aan de Overeenkomstencommissie verstrekkers van implantaten - verzekering-instellingen. »

Art. 3. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de tweede maand na die waarin het is bekendgemaakt in het *Belgisch Staatsblad*.

Art. 4. De Minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 23 december 2010.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,
belast met Maatschappelijke Integratie,
Mevr. L. ONKELINX

SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE, SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE ET ENVIRONNEMENT ET AGENCE FEDERALE POUR LA SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE

F. 2011 — 628

[C — 2011/24023]

16 FEVRIER 2011. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

ALBERT II, Roi des Belges,
A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 24 mars 1987 relative à la santé des animaux, l'article 4 et le Chapitre III, modifié par les lois des 21 décembre 1994 et 28 mars 2003 ainsi que l'article 15, 1° et 2°, modifié par la loi du 1^{er} mars 2007 et l'article 18;

Vu l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine;

Vu l'avis du Conseil du Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux, donné le 18 mars 2010;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 9 juin 2010;

Vu la concertation entre les Gouvernements régionaux et l'Autorité fédérale du 5 juillet 2010;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST VOLKSGEZONDHEID, VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN EN LEEFMILIEU EN FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR DE VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN

N. 2011 — 628

[C — 2011/24023]

16 FEBRUARI 2011. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

ALBERT II, Koning der Belgen,
Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de diergezondheidswet van 24 maart 1987, artikel 4 en Hoofdstuk III, gewijzigd bij de wetten van 21 december 1994 en 28 maart 2003 en artikel 15, 1° et 2°, gewijzigd bij de wet van 1 maart 2007 en artikel 18;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis;

Gelet op het advies van de Raad van het Begrotingsfonds voor de gezondheid en de kwaliteit van de dieren en de dierlijke producten, gegeven op 18 maart 2010;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 9 juni 2010;

Gelet op het overleg met de Gewestregeringen en de Federale Overheid van 5 juli 2010;

Vu l'avis 33-2010 du Comité Scientifique institué auprès de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire, donné le 15 octobre 2010;

Vu l'avis 49.003/3 du Conseil d'Etat, donné le 14 décembre 2010, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant la nécessité d'encourager la lutte contre l'IBR et de confirmer l'objectif d'une lutte obligatoire;

Sur la proposition de la Ministre de la Santé publique et de la Ministre de l'Agriculture,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. Dans l'article 7 de l'arrêté royal du 22 novembre 2006, la phrase suivante est insérée avant le texte existant :

« Le vétérinaire d'exploitation informe l'Agence de la date de la fin des symptômes cliniques. ».

Art. 2. Dans l'article 11 du même arrêté les modifications suivantes sont apportées :

1^o dans le paragraphe 5, *b*), le mot «particulier» est abrogé et la dernière phrase est abrogée;

2^o le paragraphe 5, *c*), est complété par les mots suivants « et s'il a lui-même réalisé la vaccination, il complète le registre »;

3^o le paragraphe 6 est remplacé par ce qui suit :

« § 6. Le vétérinaire d'exploitation tient à la disposition de l'association agréée, par troupeau, les données de tous les vaccins administrés et/ou fournis. Ces données sont transférées à l'association agréée selon les conditions et instructions fixées en annexe III, point 2. ».

4^o le paragraphe 7 est complété par le *e*) rédigé comme suit :

« *e*) complète le registre avec les données comme déterminé à l'annexe III, point 1. ».

Art. 3. A l'article 12, § 6, du même arrêté les mots « ou des échantillons individuels de lait » sont insérés entre les mots « lait de citerne » et « peuvent être prélevés ».

Art. 4. Dans le même arrêté, l'article 18 dont le texte actuel formera le paragraphe 3, est complété par les paragraphes 1 et 2 rédigés comme suit :

« § 1^{er}. Le départ des bovins à partir des troupeaux ayant un statut I1 n'est permis que vers l'abattoir.

§ 2. En dérogation au § 1, le transport de bovins de troupeaux I1 est permis jusqu'à la date fixée à l'article 12, § 2. ».

Art. 5. Les annexes du même arrêté sont remplacées par les annexes du présent arrêté.

Art. 6. Le Ministre qui a la Santé publique dans ses attributions et le Ministre qui a la Sécurité de la Chaîne alimentaire dans ses attributions sont chargés, chacun en ce qui le concerne, de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 16 février 2011.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX
La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Gelet op het advies 33-2010 van het Wetenschappelijk Comité van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, gegeven op 15 oktober 2010;

Gelet op advies 49.003/3 van de Raad van State, gegeven op 14 december 2010, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende de noodzaak om de IBR-bestrijding te stimuleren en doelstellingen vast te leggen met het oog op een verplichte bestrijding;

Op de voordracht van de Minister van Volksgezondheid en de Minister van Landbouw,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In artikel 7 van het koninklijk besluit van 22 november 2006 wordt de volgende zin ingevoegd vóór de bestaande tekst :

« De bedrijfsdierenarts maakt de einddatum van de klinische symptomen over aan het Agentschap. ».

Art. 2. In artikel 11 van hetzelfde besluit worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1^o in paragraaf 5, *b*), wordt het woord «afzonderlijk» opgeheven en wordt de laatste zin opgeheven;

2^o paragraaf 5, *c*), wordt aangevuld met de volgende woorden «en vult, in geval de vaccinatie door hem wordt uitgevoerd, het register aan »;

3^o paragraaf 6 wordt vervangen als volgt :

« § 6. De bedrijfsdierenarts houdt per beslag de gegevens van alle toegediende en/of verschaft vaccins ter beschikking van de erkende vereniging. De gegevens worden overgemaakt aan de erkende vereniging volgens de voorwaarden en modaliteiten vastgelegd in bijlage III, punt 2. ».

4^o paragraaf 7 wordt aangevuld met de bepaling onder *e*) luidende :

« *e*) vult het register aan met de gegevens zoals bepaald in bijlage III, punt 1. ».

Art. 3. In artikel 12, § 6, van hetzelfde besluit worden de woorden « of individuele melkstalen » ingevoegd tussen de woorden « tankmelkstalen » en « aangeleverd ».

Art. 4. Artikel 18 van hetzelfde besluit waarvan de bestaande tekst paragraaf 3 zal vormen, wordt aangevuld met paragrafen 1 en 2, luidende :

« § 1. Afvoer van runderen vanuit beslagen met een I1-statuuut is alleen toegelaten naar het slachthuis.

§ 2. In afwijking van § 1 is de afvoer van runderen vanuit I1-beslagen toegelaten tot de datum vastgelegd in art.12, § 2. ».

Art. 5. De bijlagen van hetzelfde besluit worden vervangen door de bijlagen van dit besluit.

Art. 6. De Minister bevoegd voor Volksgezondheid en de Minister bevoegd voor de Veiligheid van de Voedselketen zijn, ieder wat hem betreft, belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 16 februari 2011.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX
De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE

Annexe I^{re} de l'arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Annexe I^{re}

Liste des laboratoires agréés

1. Laboratoire national de référence :

Le Centre d'Etude et de Recherche Vétérinaire et Agrochimique
Groeselenberg 99,
1180 Uccle

2. Laboratoires agréés pour le diagnostic sérologique et virologique :

Les laboratoires agréés par l'Agence en application de l'arrêté royal du 15 avril 2005 relatif à la désignation des laboratoires officiels, fixant la procédure et les conditions d'agrément des laboratoires qui effectuent des analyses dans le cadre des missions de contrôle de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire et portant exécution de la loi du 15 juillet 1985 relative à l'utilisation de substances à effet hormonal, à effet anti-hormonal, à effet bêta-adrénérique ou à effet stimulateur de production chez les animaux.

Vu pour être annexé à notre arrêté du 16 février 2011 modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX
La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Annexe II de l'arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Annexe II

Epreuves biologiques

a. Epreuves sérologiques sur sérum

1. Séro-neutralisation
2. ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E
3. ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B

b. Epreuves sérologiques sur lait de citerne, prélèvements individuels de lait et pools de prélèvements individuels de lait

1. ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E
2. ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B

c. Epreuves virologiques sur excréments respiratoires ou vaginales, organes ou prélèvement préputial ou de sperme

1. Culture virale
2. Réaction de polymérisation en chaîne
3. Tout autre test permettant la détection d'antigènes viraux

Vu pour être annexé à notre arrêté du 16 février 2011 modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX
La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Annexe III de l'arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Annexe III

Vaccination

1. Registre

Toutes les vaccinations, exécutées dans le cadre de cet arrêté, doivent être consignées dans un registre dans les 7 jours de leur réalisation.

Ce registre doit comporter au minimum les informations suivantes :

- les données du troupeau
- numéro de troupeau, adresse du troupeau
- nom, adresse du responsable
- le numéro d'identification Sanitel de chaque animal vacciné
- la date de vaccination de chaque animal

- la dénomination du vaccin utilisé
- l'identité et la signature de la personne qui a vacciné, soit le vétérinaire d'exploitation, soit le responsable
- le(s) numéro(s) de D.A.F.

Le registre doit être conservé au moins 5 ans dans le troupeau et peut être à tout moment demandé par l'association agréée. Ce registre peut être tenu soit sur papier soit sous forme informatisée.

2. Rapport de vaccination

2.1 Lorsque la vaccination a été effectuée par le vétérinaire d'exploitation ou par le vétérinaire d'exploitation suppléant, au minimum les données suivantes sont transmises par le vétérinaire d'exploitation, dans les 7 mois à l'association agréée :

- le nombre de primovaccinations, 1^{re} injection et le nom du vaccin
- le nombre de primovaccinations, 2^e injection et le nom du vaccin
- le nombre de vaccinations de rappel avec le nom du vaccin

2.2 Lorsque la vaccination a été réalisée par le détenteur dans le cadre d'un contrat de guidance vétérinaire, à la demande de celui-ci et sur base des données qui figurent dans le registre de vaccination présent dans l'exploitation, au minimum les données suivantes sont transmises par le vétérinaire d'exploitation, dans les 7 mois à l'association agréée :

- le nombre de primovaccinations, 1^{re} injection et le nom du vaccin
- le nombre de primovaccinations, 2^e injection et le nom du vaccin
- le nombre de vaccinations de rappel avec le nom du vaccin

Lorsque la vaccination a été exécutée par le détenteur dans le cadre de la guidance vétérinaire, sur le document de transmission de données est mentionnée la phrase suivante :

« La vaccination a été exécutée par le détenteur »

3. Protocoles

3.1 Un bovin est considéré comme primo-vacciné dès lors qu'il a reçu, selon les recommandations du fabricant, soit une dose unique, soit une double dose de vaccin contre l'I.B.R. dans un intervalle de minimum 21 jours à maximum 35 jours. L'âge de ce bovin lors de la première injection devant être suffisant selon les recommandations du fabricant pour ne pas nécessiter une dose de rappel endéans les 6 mois qui suivent la dernière injection.

3.2 Un bovin hyper-immunisé est un bovin déjà primo-vacciné qui a reçu au moins 1 dose de rappel de vaccination contre l'I.B.R. dans un délai de minimum 1 mois à maximum 8 mois après la dernière vaccination et qui reçoit les rappels prescrits de vaccin contre l'I.B.R.

Vu pour être annexé à notre arrêté du 16 février 2011 modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX
La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Annexe IV de l'arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Annexe IV

Qualification du troupeau

A. Modalités d'acquisition et de maintien du statut I2

A.1. Acquisition

Le statut I2 est acquis dès que tous les bovins de plus de 10 mois accomplis et présents depuis au moins 35 jours dans le troupeau sont primo-vaccinés et que tous les bovins de plus de 16 mois accomplis et présents depuis au moins 7 mois dans le troupeau sont hyper-immunisés.

A.2. Maintien

Le statut I2 est maintenu tant que tous les bovins de plus de 10 mois accomplis et présents depuis au moins 35 jours dans le troupeau sont primo-vaccinés et que tous les bovins de plus de 16 mois accomplis et présents depuis au moins 7 mois dans le troupeau sont hyper-immunisés.

A.3. Dérogation à la vaccination

Une dérogation à la vaccination de tout le cheptel peut être accordée pour une durée maximale de 12 mois, si

a. un bilan sérologique effectué sur tous les animaux âgés de plus de 12 mois accomplis présents dans le troupeau démontre que la proportion de séropositifs vis-à-vis de la glycoprotéine E ne dépasse pas 10 % de cet effectif;

et

b. tous les bovins séropositifs vis-à-vis de la glycoprotéine E, sont hyper-immunisés ou éliminés du troupeau.

Cette dérogation peut être prolongée une seule fois pour une durée de 8 mois à condition qu'il puisse être démontré qu'il n'y a pas d'animaux gE-positifs dans le troupeau.

B. Modalités d'acquisition et de maintien du statut I3

B.1. Acquisition

Le statut I3 peut être acquis moyennant deux bilans sérologiques espacés de minimum 4 à maximum 8 mois, effectués sur tous les animaux âgés de plus de 12 mois accomplis présents dans le troupeau.

Si la proportion de bovins âgés de plus de 12 mois accomplis représente moins de 25 % de la totalité des bovins du troupeau, un bilan sérologique doit être fait sur tous les animaux du troupeau.

Tous les ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E réalisés sur les sera individuels ou sur des pools de sera doivent être négatifs. Le laboratoire de référence fixe le nombre maximum de sera constituant les pools.

Au troupeau dans lequel aucun bovin n'avait jamais été détenu antérieurement, le statut I3 est donné au troupeau à condition que :

- l'exploitation a été nettoyée et désinfectée en profondeur suivant les instructions du vétérinaire officiel
- les bovins qui y sont conduits proviennent d'une exploitation ayant un statut I3 ou I4
- tous les tests sérologiques réalisés lors de l'introduction conformément aux modalités définies à l'annexe VI, point 2 soient négatifs.

Dans l'attente des résultats du test à l'achat, le transport des bovins est interdit excepté pour un transport direct vers l'abattoir.

B.2. Maintien

Le statut I3 peut être maintenu moyennant l'application d'un des deux programmes de dépistage suivants :

a. Annuellement avec un intervalle de maximum 13 mois : 1 ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E effectué sur un nombre déterminé d'échantillons prélevés de manière aléatoire sur des animaux de plus de 12 mois accomplis.

b. Annuellement avec un intervalle de maximum 13 mois : 6 ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E sur le lait de citerne, effectués à minimum 7 et maximum 9 semaines d'intervalle, complétés par 1 ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E effectué sur un nombre déterminé d'échantillons prélevés de manière aléatoire sur l'effectif des animaux de plus de 12 mois accomplis non producteurs de lait ou dont la production laitière n'est pas mélangée à celle du reste du troupeau.

En cas d'échantillonnage aléatoire dans un effectif donné tel que prévu aux points a et b,

— le nombre d'échantillons à prélever dépend du nombre total de bovins présents dans le troupeau selon la table ci-dessous;

— l'identité des animaux à prélever est fixée par l'association agréée.

Tous les ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E réalisés sur des sera individuels ou sur des pools de sera doivent être négatifs. Le laboratoire de référence détermine le nombre maximum de sera à partir duquel les pools peuvent être établis.

C. Modalités d'acquisition et de maintien du statut I4

C.1. Acquisition

Le statut I4 peut être acquis moyennant deux bilans sérologiques espacés de minimum 4 à maximum 8 mois, effectués sur tous les animaux âgés de plus de 12 mois accomplis présents dans le troupeau.

Cependant, si le nombre de bovins de plus de 12 mois accomplis est inférieur à 25 % du nombre total de bovins du troupeau, un bilan sérologique doit être fait pour tous les bovins du troupeau.

Un troupeau disposant de statut I3 peut acquérir un statut I4, moyennant 1 bilan sérologique effectué sur tous les animaux âgés de plus de 12 mois accomplis présents dans le troupeau.

Tous les ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B réalisés sur les sera individuels ou sur des pools de sera doivent être négatifs. Le laboratoire de référence fixe le nombre maximum de sera constituant les pools.

Le statut I4 est donné au troupeau dans lequel aucun bovin n'avait jamais été détenu antérieurement, à condition que :

- l'exploitation a été nettoyée et désinfectée en profondeur suivant les instructions du vétérinaire officiel
- les bovins qui y sont conduits proviennent d'une exploitation ayant un statut I4
- tous les tests sérologiques réalisés lors de l'introduction conformément aux modalités définies à l'annexe VI, point 3 soient négatifs.

Dans l'attente des résultats du test à l'achat, le transport des bovins est interdit excepté pour un transport direct vers l'abattoir.

C.2. Maintien

Le statut I4 peut être maintenu moyennant l'application d'un des deux programmes de dépistage suivants :

a. annuellement avec un intervalle de maximum 13 mois : 1 ELISA pour la détection des anticorps dirigés contre la glycoprotéine B effectué sur un nombre déterminé d'échantillons prélevés de manière aléatoire sur l'effectif des animaux de plus de 12 mois accomplis;

b. annuellement avec un intervalle de maximum 13 mois : 6 ELISA pour la détection d'anticorps contre la glycoprotéine B sur lait de citerne, effectués à minimum 7 et maximum 9 semaines d'intervalle, et 1 ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B effectué sur un nombre déterminé d'échantillons prélevés de manière aléatoire sur l'effectif des animaux de plus de 12 mois accomplis non producteurs de lait ou dont la production laitière n'est pas mélangée à celle du reste du troupeau.

En cas d'échantillonnage aléatoire dans un effectif donné tel que prévu aux points a et b,

— le nombre d'échantillons à prélever dépend du nombre total de bovins présents dans le troupeau selon la table ci-dessous

— l'identité des animaux à prélever est fixée par l'association agréée.

Tous les ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B réalisés sur les sera individuels ou sur des pools de sera doivent être négatifs. Le laboratoire de référence fixe le nombre maximum de sera constituant les pools.

TABLE D'ECHANTILLONNAGE

Nombre total de bovins présents dans le troupeau	Taille échantillonnage	
	Statut 13	Statut 14
	ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E	ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B
>= 200	26	21
[70-199]	25	19
[50-69]	23	18
[30-49]	22	17
[20-29]	18	16
[17-19]	tous	16
[1-16]	tous	tous

Prévalence 15 %

Intervalle de confiance 95 %

Vu pour être annexé à notre arrêté du 16 février 2011 modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Annexe V de l'arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Annexe V

Conditions et modalités de mise en prairie des bovins

A. Conditions et modalités de mise en prairie des bovins appartenant aux troupeaux qualifiés I2, I3 et I4 :

1. Le responsable d'un troupeau qualifié I2 qui met ses animaux en prairie est tenu de prendre les mesures nécessaires, selon les indications des associations agréées, en vue d'éviter les contacts entre ses bovins et ceux appartenant aux troupeaux de statut supérieur.

2. Le responsable d'un troupeau qualifié I3 et I4 qui met ses animaux en prairie est tenu de prendre les mesures nécessaires, selon les indications des associations agréées, en vue d'éviter les contacts entre ses bovins et ceux appartenant aux troupeaux de statuts inférieurs.

3. A cet effet, les responsables des troupeaux qualifiés I2, I3 ou I4 sont autorisés à obtenir sur base des données et de la situation des troupeaux en contacts et des troupeaux voisins via l'U.P.C. ou via les associations agréées, le statut I.B.R. des troupeaux faisant pâturer des bovins dans les parcelles mitoyennes aux leurs.

B. Conditions et modalités de mise en prairie des bovins appartenant aux troupeaux qualifiés I1

Jusqu'à la date mentionnée à l'article 12, § 2, le responsable d'un troupeau qualifié I1 qui met ses animaux en prairie est tenu de prendre les mesures nécessaires, selon les indications des associations agréées, en vue d'éviter les contacts entre ses bovins et ceux appartenant aux troupeaux de statut supérieur.

Après la date mentionnée à l'article 12, § 2, il est interdit aux bovins d'un troupeau de statut I1 de se trouver sur une prairie.

Vu pour être annexé à notre arrêté du 16 février 2011 modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Annexe VI de l'arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Annexe VI

Conditions d'introduction et de réintroduction de bovin(s) dans un troupeau qualifié

1. Modalités d'introduction de bovin(s) dans un troupeau qualifié I2

1.1 Lors de l'introduction d'un ou de plusieurs bovins âgés de plus de 3 mois accomplis, ceux-ci doivent subir un protocole de primo-vaccination.

1.2 Dans le cas d'un troupeau qualifié I2 mais ayant obtenu une dérogation à la vaccination, les modalités prescrites pour les troupeaux qualifiés I3 sont d'application.

2. Modalités d'introduction de bovin(s) dans un troupeau qualifié I3

2.1 Lors de l'introduction d'un ou plusieurs bovins, provenant de troupeaux qualifiés I3 ou I4 et n'ayant eu aucun contact avec des bovins issus de troupeaux de qualification inférieure,

a. un échantillon de sang doit être prélevé par le vétérinaire d'exploitation dans les 5 jours qui suivent l'introduction;

b. dans l'attente des résultats des examens sérologiques, le(s) bovin(s) acheté(s) ne peut (peuvent) entrer en contact avec le reste du troupeau.

2.2 Dans tous les autres cas d'introduction d'un ou de plusieurs bovins,

a. un échantillon de sang doit être prélevé par le vétérinaire d'exploitation dans les 5 jours qui suivent l'introduction;

b. un deuxième échantillon de sang doit être prélevé par le vétérinaire d'exploitation minimum 28 jours et maximum 40 jours après l'introduction;

c. dans l'attente des résultats des 2 examens sérologiques, le(s) bovin(s) acheté(s) ne peut (peuvent) entrer en contact avec le reste du troupeau.

2.3 Le(s) échantillon(s) doit(vent) parvenir dans un des laboratoires agréés endéans maximum les 8 jours de leur prélèvement. Ces échantillons doivent être stockés dans des conditions de conservation idéales, définies par le laboratoire agréé qui réalise l'analyse.

2.4 L'ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E est appliqué aux sera individuels ou à des pools de sera. Le laboratoire de référence fixe le nombre maximum de sera constituant les pools.

2.5 Seuls les bovins séronégatifs vis-à-vis de la glycoprotéine E du virus I.B.R. peuvent être introduits dans le troupeau.

3. Modalités d'introduction de bovin(s) dans un troupeau qualifié I4

3.1 Lors de l'introduction d'un ou plusieurs bovins provenant de troupeaux qualifiés I3 ou I4 et n'ayant eu aucun contact avec des bovins issus de troupeaux de qualification inférieure,

a. un échantillon de sang doit être prélevé par le vétérinaire d'exploitation dans les 5 jours qui suivent l'introduction;

b. dans l'attente des résultats des examens sérologiques, le(s) bovin(s) acheté(s) ne peut (peuvent) entrer en contact avec le reste du troupeau.

3.2 Dans tous les autres cas d'introduction d'un ou de plusieurs bovins,

a. un échantillon de sang doit être prélevé par le vétérinaire d'exploitation dans les 5 jours qui suivent l'introduction;

b. un deuxième échantillon de sang doit être prélevé par le vétérinaire d'exploitation minimum 28 jours et maximum 40 jours après l'introduction;

c. dans l'attente des résultats des 2 examens sérologiques, le(s) bovins acheté(s) ne peut (peuvent) entrer en contact avec le reste du troupeau.

3.3 Un test mettant en évidence une réaction sérologique envers la glycoprotéine B est appliqué aux sera individuels ou à des pools de sera. Le laboratoire de référence fixe le nombre maximum de sera constituant les pools.

3.4 Seuls les bovins séronégatifs à ce test peuvent être introduits dans le troupeau.

4. Modalités de réintroduction de bovin(s) dans un troupeau qualifié I2

4.1 Dans le cas d'un troupeau qualifié I2 mais ayant obtenu une dérogation à la vaccination, les modalités prescrites pour les troupeaux qualifiés I3 sont d'application.

5. Modalités de réintroduction de bovin(s) dans un troupeau qualifié I3

5.1 Lors de la réintroduction d'un ou plusieurs bovins,

a. un échantillon de sang doit être prélevé par le vétérinaire d'exploitation minimum 28 jours et maximum 40 jours après la réintroduction;

b. le(s) échantillon(s) doit (doivent) parvenir dans un des laboratoires agréés endéans maximum les 8 jours du prélèvement; ces échantillons doivent être stockés dans des conditions de conservation idéales, définies par le laboratoire agréé qui réalise l'analyse;

c. un test de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E est réalisé.

5.2 Dans l'attente des résultats des examens sérologiques, le(s) bovin(s) réintroduit(s) ne peut(peuvent) entrer en contact avec le reste du troupeau.

5.3 Seuls les bovins qui ont réagi négativement à ce test peuvent être réintroduits dans le troupeau.

6. Modalités de réintroduction de bovin(s) dans un troupeau qualifié I4

6.1 Lors de la réintroduction d'un ou plusieurs bovins,

a. un échantillon de sang doit être prélevé par le vétérinaire d'exploitation minimum 28 jours et maximum 40 jours après la réintroduction;

b. le(s) échantillon(s) doit (doivent) parvenir dans un des laboratoires agréés endéans maximum les 8 jours du prélèvement. Ces échantillons doivent être stockés dans des conditions de conservation idéales, définies par le laboratoire agréé qui réalise l'analyse.

c. un test de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B est réalisé.

6.2 Dans l'attente des résultats des examens sérologiques, le(s) bovin(s) réintroduit(s) ne peut(peuvent) entrer en contact avec le reste du troupeau.

6.3 Seuls les bovins qui ont réagi négativement à ce test peuvent être réintroduits dans le troupeau.

Les points 5 et 6 de cette annexe ne sont pas d'application pour les bovins réintroduits qui ont participé à un rassemblement auquel n'ont participé que des bovins issus de troupeaux qualifiés I3 ou I4 conformément aux dispositions de l'annexe VII.A.

Vu pour être annexé à notre arrêté du 11 février 2011 modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX
La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Annexe VII de l'arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Annexe VII

Modalités de participation à des rassemblements

A. Participation à tout rassemblement de bovins à l'exception des marchés de bétail agréés, des centres de rassemblement de veaux de boucheries et des étables de négociants

1. Seuls les bovins issus de troupeaux qualifiés I3 ou I4 peuvent participer

2. Seuls les bovins munis d'une attestation individuelle déterminée à l'annexe IX et délivrée par le vétérinaire d'exploitation peuvent participer. Le responsable du rassemblement garde pour chaque bovin participant une copie du certificat IBR individuel pendant 1 an.

3. Les modalités de participation pour les bovins issus de troupeaux qualifiés I4 sont les suivantes :

a. une prise de sang doit être réalisée par le vétérinaire d'exploitation dans les 60 jours précédant le rassemblement;

b. le(s) échantillon(s) doit (doivent) parvenir dans un des laboratoires agréés endéans maximum les 8 jours du prélèvement. Ces échantillons doivent être stockés dans des conditions de conservation idéales, définies par le laboratoire agréé qui réalise l'analyse;

c. le laboratoire agréé réalise un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B;

d. Seuls les bovins présentant une réaction négative à ce test sont autorisés à participer au rassemblement.

4. Les modalités de participation pour les bovins issus de troupeaux qualifiés I3 sont les suivantes :

a. une prise de sang doit être réalisée par le vétérinaire d'exploitation dans les 60 jours précédant le rassemblement;

b. le(s) échantillon(s) doit (doivent) parvenir dans un des laboratoires agréés endéans maximum les 8 jours du prélèvement. Ces échantillons doivent être stockés dans des conditions de conservation idéales, définies par le laboratoire agréé qui réalise l'analyse;

c. le laboratoire agréé réalise à la demande du vétérinaire d'exploitation soit un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E soit un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B;

d. Seuls les bovins présentant une réaction négative au test de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E ou au test de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B sont autorisés à participer au rassemblement.

5. En dérogation au point 1, et jusqu'à la date indiquée à l'article 12§ 2, la participation aux rassemblements est autorisée pour les bovins issus des troupeaux qualifiés I2 moyennant le respect des conditions suivantes :

a. une prise de sang doit être réalisée par le vétérinaire d'exploitation dans les 60 jours précédant le rassemblement;

b. le(s) échantillon(s) doit (doivent) parvenir dans un des laboratoires agréés endéans maximum les 8 jours du prélèvement. Ces échantillons doivent être stockés dans des conditions de conservation idéales, définies par le laboratoire agréé qui réalise l'analyse;

c. le laboratoire agréé réalise un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B et un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E;

d. Seuls les bovins présentant une réaction négative au test de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E sont autorisés à participer au rassemblement;

e. Les bovins présentant un résultat sérologique non négatif au test de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B doivent recevoir une dose de rappel de vaccin contre l'I.B.R. administrée par le vétérinaire d'exploitation. Le délai entre l'administration du vaccin et la participation au rassemblement ne peut être inférieur à 10 jours ni être supérieur à 90 jours.

B. Participation de bovins à d'autres rassemblements que ceux mentionnés sous A

Conditions à fixer conformément à l'article 16, § 3.

Vu pour être annexé à notre arrêté du 16 février 2011 modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX
La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Annexe VIII de l'arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Annexe VIII

**Procédure d'introduction d'un bovin issu d'un troupeau I2 ou I3 dans un centre de sélection bovine (C.S.B.)
ou un centre d'insémination artificielle (C.I.A.)**

1. Procédure d'introduction d'un bovin issu d'un troupeau I3 dans un centre de sélection bovine

En application de l'article 3 de l'arrêté royal du 9 décembre 1992 portant des dispositions zootechniques et de police sanitaire vétérinaire concernant la production, le traitement, le stockage, l'usage, les échanges intracommunautaires et l'importation du sperme de bovin, l'introduction dans un C.S.B. agréé d'animaux issus de troupeaux I3 est autorisée moyennant le respect des garanties additionnelles suivantes :

les animaux doivent avoir présenté une réaction négative à l'ELISA de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B réalisé sur un échantillon de sang prélevé dans les 30 jours qui précèdent l'introduction dans un centre de sélection bovine.

2. Procédure d'introduction d'un bovin issu d'un troupeau I2 dans un centre de sélection bovine

En application de l'article 3 de l'arrêté royal du 9 décembre 1992 portant des dispositions zootechniques et de police sanitaire vétérinaire concernant la production, le traitement, le stockage, l'usage, les échanges intracommunautaires et l'importation du sperme de bovin, l'introduction dans un C.S.B. agréé d'animaux issus de troupeaux I2 est autorisée moyennant le respect des garanties additionnelles suivantes :

a. les animaux doivent avoir présenté une réaction négative à l'ELISA de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B réalisé sur un échantillon de sang prélevé entre le 3^{ème} et le 28^{ème} jour de vie;

b. à l'issue de la période de quarantaine de minimum 21 jours à maximum 30 jours, les animaux doivent rester isolés du reste du troupeau dans des locaux de post-quarantaine pour une durée de minimum 21 jours à maximum 30 jours;

c. à l'issue de la période de post-quarantaine, les animaux devront présenter une réaction négative à l'ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B avant d'être introduits dans le troupeau.

3. Procédure d'introduction d'un bovin issu d'un troupeau I2 dans un centre d'insémination artificielle

En application de l'article 3 de l'arrêté royal du 9 décembre 1992 portant des dispositions zootechniques et de police sanitaire vétérinaire concernant la production, le traitement, le stockage, l'usage, les échanges intracommunautaires et l'importation du sperme de bovin, l'introduction dans un C.I.A. agréé d'animaux issus de troupeaux I2 est autorisée moyennant le respect des garanties additionnelles suivantes :

a. les animaux doivent avoir présenté une réaction négative à l'ELISA de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B réalisé dans le troupeau d'origine dans les 30 jours précédant l'introduction au C.I.A.;

b. à l'issue de la période de quarantaine de minimum 21 jours à maximum 30 jours, les animaux doivent rester isolés du reste du troupeau dans des locaux de post-quarantaine pour une durée de minimum 21 jours à maximum 30 jours;

c. à l'issue de cette période de post-quarantaine, les animaux devront présenter une réaction négative à l'ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B avant d'être introduits dans le troupeau.

Vu pour être annexé à notre arrêté du 16 février 2011 modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Annexe IX de l'arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Annexe IX

Certificat I.B.R.

Certificat I.B.R. individuel

Le certificat IBR doit au minimum contenir les données suivantes :

- les données du vétérinaire qui a signé le certificat :
- nom et adresse
- numéro attribué par l'Ordre des Vétérinaires
- titre du vétérinaire (vétérinaire d'exploitation ou suppléant)
- le numéro de troupeau et le statut IBR du troupeau duquel provient le bovin
- le numéro d'identification du bovin
- l'identité de la personne qui a effectué la vaccination
- la date de la dernière vaccination contre l'IBR
- la date du certificat IBR (le certificat reste valable 60 jours)

Lorsque le bovin participe à un rassemblement, comme déterminé à l'annexe VII de l'AR du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine, les données suivantes doivent aussi être mentionnées :

- la date et le lieu du(des) rassemblement(s) auquel le bovin a participé
- la date de la prise de sang, la référence et le résultat de l'analyse sanguine comme déterminé au point 3 et 4 de l'annexe susmentionnée.

Vu pour être annexé à notre arrêté du 16 février 2011 modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Bijlage I bij het koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Bijlage I

Lijst van de erkende laboratoria

1. Nationaal referentielaboratorium :

Centrum voor Onderzoek in Diergeneeskunde en Agrochemie
Groeselenberg 99,
1180 Ukkel

2. Erkende laboratoria voor serologische en virologische diagnose :

Laboratoria erkend door het Agentschap in toepassing van het koninklijk besluit van 15 april 2005 betreffende de aanduiding van de officiële laboratoria die analyses uitvoeren in het kader van de controleopdracht van het Federaal Voedselagentschap en tot uitvoering van de wet van 15 juli 1985 betreffende het gebruik bij dieren van stoffen met hormonale, antihormonale en beta-adrenergische of productiestimulerende werking.

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 16 februari 2011 tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE

Bijlage II bij het koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Bijlage II

De biologische proeven

a. Serologische onderzoeken op het serum

1. Seroneutralisatie

2. ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E

3. ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B

b. Serologische onderzoeken op tankmelk, individuele melkstalen en pools van individuele melkstalen

1. ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E

2. ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B

c. Virologische onderzoeken op respiratoire of vaginale excreties, organen, een preputiaal monster of sperma

1. Virus cultuur

2. Polymerase kettingreactie

3. Elke test die toelaat om de virale antigenen aan te tonen

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 16 februari 2011 tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE

Bijlage III bij het koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006
betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Bijlage III

Vaccinatie

1. Register

Alle vaccinaties, uitgevoerd in het kader van dit besluit, dienen vermeld te worden in het register binnen de 7 dagen na vaccinatie.

Dit register moet minimaal de volgende informatie bevatten :

- de gegevens van het beslag
- beslagnummer, beslagadres
- naam, adres verantwoordelijke
- het Sanitel-identificatienummer van elk gevaccineerd dier
- de datum van vaccinatie van elk dier
- de naam van het gebruikte vaccin
- de identiteit en de handtekening van de persoon die de vaccinatie heeft uitgevoerd, ofwel de bedrijfsdierenarts, ofwel de verantwoordelijke
- het/de nummer(s) van het/de T.V.D

Het register dient ten minste 5 jaar bewaard te worden op het beslag en kan ten allen tijde worden opgevraagd door de erkende vereniging. Dit register kan op papier of op een geïnformatiseerde wijze gehouden worden.

2. Vaccinatie rapport

2.1 Wanneer de vaccinatie uitgevoerd werd door de bedrijfsdierenarts of door de plaatsvervangende dierenarts worden, binnen de 7 maanden, minimaal de volgende gegevens door de bedrijfsdierenarts overgemaakt aan de erkende vereniging :

- aantal primo vaccinaties 1e enting en naam van het vaccin
- aantal primo vaccinaties 2e enting en naam van het vaccin
- aantal herhalingsvaccinaties en naam van het vaccin

2.2 Wanneer de vaccinatie uitgevoerd werd door de veehouder in het kader van een overeenkomst van diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding, worden op zijn verzoek en op basis van de gegevens die voorkomen in het vaccinatieregister aanwezig op het bedrijf, minimaal de volgende gegevens overgemaakt, binnen de 7 maanden, door de bedrijfsdierenarts aan de erkende vereniging :

- aantal primo vaccinaties 1e enting en naam van het vaccin
- aantal primo vaccinaties 2e enting en naam van het vaccin
- aantal herhalingsvaccinaties en naam van het vaccin

In geval de vaccinatie werd uitgevoerd door de veehouder in het kader van de diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding wordt bij de overdracht van de gegevens de volgende zin vermeld :

«De vaccinatie werd uitgevoerd door de veehouder »

3. Protocols

3.1. Een primo-gevaccineerd rund is een rund dat, volgens de aanbevelingen van de fabrikant, ofwel een enkele dosis ofwel een dubbele dosis vaccin tegen I.B.R. heeft toegediend gekregen met een interval van minimum 21 en maximum 35 dagen. De leeftijd van het rund op het moment van de eerste injectie moet voldoen om, volgens de aanbevelingen van de fabrikant, geen herhalingsvaccinatie te moeten toedienen binnen de 6 maanden die volgen op de laatste injectie.

3.2. Een hyper-geïmmuniseerd rund is een reeds primo-gevaccineerd rund dat minimum 1 dosis herhalingsvaccin tegen I.B.R. heeft toegediend gekregen binnen een interval van minimum 1 en maximum 8 maanden die volgen op de voorgaande toediening en dat de voorgeschreven herhalingsvaccins tegen IBR krijgt toegediend.

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 16 februari 2011 tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE

Bijlage IV bij het koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006
betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Bijlage IV

Kwalificatie van het beslag

A. Modaliteiten voor het verwerven en het behoud van het I2-statuut

A.1. Verwerven

Het statuut I2 wordt verworven indien alle runderen ouder dan 10 volledige maanden en ten minste 35 dagen op het beslag aanwezig zijn geprimovaccineerd en indien alle runderen ouder dan 16 volledige maanden en ten minste 7 maanden op het beslag aanwezig zijn gehyperimmuniseerd.

A.2. Behoud

Het statuut I2 blijft behouden zolang dat alle runderen ouder dan 10 volledige maanden en ten minste 35 dagen op het beslag aanwezig worden geprimovaccineerd en indien alle runderen ouder dan 16 volledige maanden en ten minste 7 maanden op het beslag aanwezig worden gehyperimmuniseerd.

A.3. Derogatie van de vaccinatie

Een derogatie van de vaccinatie voor het volledige beslag kan voor een maximumduur van 12 maanden worden toegekend, indien

a. een serologische balans opgemaakt voor alle runderen aanwezig in het beslag en ouder dan 12 volledige maanden, uitwijst dat het percentage seropositieve dieren met betrekking tot het glycoproteïne E niet hoger ligt dan 10 %;

en

b. alle runderen, seropositief ten opzicht van het glycoproteïne E, gehyperimmuniseerd zijn of verwijderd van het beslag.

Deze derogatie kan éénmalig met 8 maanden worden verlengd indien kan aangetoond worden dat er geen gE-positieve dieren op het beslag aanwezig zijn.

B. Modaliteiten voor het verwerven en het behoud van het I3-statuut

B.1. Verwerven

Het statuut I3 kan worden verworven aan de hand van twee serologische onderzoeken uitgevoerd met een interval van minimum 4 en maximum 8 maanden en uitgevoerd op alle runderen van het beslag ouder dan 12 volledige maanden.

Indien echter het aantal runderen ouder dan 12 volledige maanden minder dan 25 % van het totaal aantal runderen van het beslag uitmaakt dient een serologische balans te worden opgemaakt van alle runderen van het beslag.

Alle ELISA's voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E uitgevoerd op individuele sera of op pools van sera moeten negatief zijn. Het referentielaboratorium legt het maximum aantal sera vast waaruit de pools kunnen zijn opgebouwd.

Aan een beslag waar nog nooit runderen gehouden werden, wordt het statuut I3 toegekend op voorwaarde dat :

— het bedrijf grondig gereinigd en ontsmet wordt volgens de instructies van de officiële dierenarts

— de aangevoerde runderen afkomstig zijn van een bedrijf met een I3 of I4-statuut

— alle serologische testen uitgevoerd bij introductie, overeenkomstig de modaliteiten gedefinieerd in bijlage VI, punt 2 zijn negatief.

In afwachting van de resultaten van het aankooponderzoek is de afvoer van runderen verboden met uitzondering van rechtstreekse afvoer naar het slachthuis.

B.2. Behoud

Het statuut I3 kan worden behouden indien één van de twee volgende opsporingsprogramma's wordt toegepast :

a. Jaarlijks met een interval van maximum 13 maanden : 1 ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E uitgevoerd op een bepaald aantal stalen, steekproefsgewijs genomen, bij de dieren ouder dan 12 volledige maanden;

b. Jaarlijks met een interval van maximum 13 maanden : 6 ELISA's voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E op tankmelk, uitgevoerd met een interval van minimum 7 en maximum 9 weken en vervuldigd met 1 ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E uitgevoerd op een bepaald aantal stalen, steekproefsgewijs genomen, bij de dieren ouder dan 12 volledige maanden niet in melkproductie of waarbij de melkproductie niet wordt gemengd met deze van de rest van het beslag.

In geval van een steekproefsgewijze bemonstering zoals voorzien in punten a en b,

— is het aantal te nemen stalen afhankelijk van het totaal aantal runderen op het beslag aanwezig zoals bepaald in de tabel onderaan

— wordt de identiteit van de dieren die moeten worden bemonsterd bepaald door de erkende vereniging.

Alle ELISA's voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E uitgevoerd op individuele sera of op pools van sera moeten negatief zijn. Het referentielaboratorium legt het maximum aantal sera vast waaruit de pools kunnen zijn opgebouwd.

C. Modaliteiten voor het verwerven en het behoud van het I4-statuut :

C.1. Verwerven

Het statuut I4 kan worden verworven aan de hand van twee serologische onderzoeken uitgevoerd met een interval van minimum 4 en maximum 8 maanden en uitgevoerd op alle runderen van het beslag ouder dan 12 volledige maanden.

Indien echter het aantal runderen ouder dan 12 volledige maanden minder dan 25 % van het totaal aantal runderen van het beslag uitmaakt dient een serologische balans te worden opgemaakt van alle runderen van het beslag.

Een beslag met een I3 kwalificatie kan een I4 kwalificatie verwerven aan de hand van één serologisch onderzoek uitgevoerd op alle runderen van het beslag ouder dan 12 volledige maanden.

Alle ELISA's voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B uitgevoerd op individuele sera of op pools van sera moeten negatief zijn. Het referentielaboratorium legt het maximum aantal sera vast waaruit de pools kunnen zijn opgebouwd.

Aan een beslag waar nog nooit runderen gehouden werden, wordt het statuut I4 toegekend op voorwaarde dat :

- het bedrijf grondig gereinigd en ontsmet wordt volgens de instructies van de officiële dierenarts
- de aangevoerde runderen afkomstig zijn van een bedrijf met een I4-statuut
- alle serologische testen uitgevoerd bij introductie, overeenkomstig de modaliteiten gedefinieerd in bijlage VI, punt 3 zijn negatief.

In afwachting van de resultaten van het aankooponderzoek is de afvoer van runderen verboden met uitzondering van rechtstreekse afvoer naar het slachthuis.

C.2. Behoud

Het statuut I4 kan worden behouden indien één van de twee volgende opsporingsprogramma's wordt toegepast :

a. jaarlijks met een interval van maximum 13 maanden : 1 ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen glycoproteïne B uitgevoerd op een bepaald aantal stalen, steekproefsgewijs genomen, bij de dieren ouder dan 12 volledige maanden;

b. jaarlijks met een interval van maximum 13 maanden : 6 ELISA's voor de detectie van antilichamen gericht tegen glycoproteïne B op tankmelk, uitgevoerd met een interval van minimum 7 en maximum 9 weken, en 1 ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B uitgevoerd op een bepaald aantal stalen, steekproefsgewijs genomen, bij de dieren ouder dan 12 volledige maanden en niet in melkproductie of waarbij de melkproductie niet wordt gemengd met deze van de rest van het beslag.

In geval van een steekproefsgewijze bemonstering op een gegeven aantal zoals voorzien in punten a en b,

— is het aantal te nemen stalen afhankelijk van het totaal aantal runderen op het beslag aanwezig zoals bepaald in de tabel onderaan;

— wordt de identiteit van de dieren die moeten worden bemonsterd bepaald door de erkende vereniging.

Alle ELISA's voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B uitgevoerd op individuele sera of op pools van sera moeten negatief zijn. Het referentielaboratorium legt het maximum aantal sera vast waaruit de pools kunnen zijn opgebouwd.

STAALNAMETABEL

	Staalname tabel	
	I3 statuut	I4 statuut
Totaal aantal runderen in het beslag aanwezig	ELISA voor de detectie van antistoffen gericht tegen het glycoproteïne E	ELISA voor de detectie van antistoffen gericht tegen het glycoproteïne B
>= 200	26	21
[70-199[25	19
[50-69]	23	18
[30-49]	22	17
[20-29]	18	16
[17-19]	allen	16
[1-16]	allen	allen

Prevalentie 15 %

Betrouwbaarheidsinterval 95 %

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 16 februari 2011 tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,

Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,

Mevr. S. LARUELLE

Bijlage V bij het koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Bijlage V

Voorwaarden en modaliteiten voor het toelaten van de runderen op de weide

A. Voorwaarden en modaliteiten voor het toelaten van runderen afkomstig van I2, I3 en I4 gekwalificeerde beslagen op de weide :

1. De verantwoordelijke van een gekwalificeerde I2 beslag die zijn dieren op de weide plaatst dient, volgens de aanwijzingen van de erkende verenigingen, de nodige maatregelen te nemen om contact tussen zijn runderen en die van beslagen met een hoger statuut te vermijden.

2. De verantwoordelijke van een gekwalificeerde I3 en I4 beslag die zijn dieren op de weide plaatst dient, volgens de aanwijzingen van de erkende verenigingen, de nodige maatregelen te nemen om contact tussen zijn runderen en die van beslagen met een lager statuut te vermijden.

3. Met het oog hierop kunnen de verantwoordelijken van gekwalificeerde I2, I3 of I4 beslagen, op basis van de gegevens en de ligging van de contact- en buurbeslagen, via de P.C.E. of via de erkende verenigingen het I.B.R.-statuut opvragen van het beslag waartoe de runderen, die grazen in de weide grenzend aan hun weiden, behoren.

B. Voorwaarden en modaliteiten voor het toelaten van runderen afkomstig van I1 gekwalificeerde beslagen op de weide :

Tot de datum vermeldt in artikel 12, § 2, dient de verantwoordelijke van een I1 beslag die zijn dieren op de weide plaatst, volgens de aanwijzingen van de erkende verenigingen, de nodige maatregelen te nemen om contact tussen zijn runderen en die van beslagen met een hoger statuut te vermijden.

Na de datum vermeldt in artikel 12, § 2, is het verboden runderen behorend tot een beslag met I 1-statuut op de weide toe te laten.

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 16 februari 2011 tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE

Bijlage VI bij het koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Bijlage VI

Voorwaarden voor introductie en herintroductie van runder(en) in een gekwalificeerd beslag

1. Modaliteiten voor de introductie van runder(en) in een I2 gekwalificeerd beslag

1.1. Bij introductie van één of meerdere runderen ouder dan 3 volledige maanden, moeten deze een protocol van primo-vaccinatie toegediend krijgen.

1.2. Voor een I2 gekwalificeerd beslag met derogatie voor vaccinatie zijn de modaliteiten, zoals voorgeschreven voor de I3 gekwalificeerde beslagen, van toepassing.

2. Modaliteiten voor introductie van runder(en) in een I3 gekwalificeerd beslag

2.1. Bij de introductie van één of meerdere runderen afkomstig van I3 of I4 gekwalificeerde beslagen en welke geen contact hebben gehad met runderen afkomstig van beslagen met een lagere gezondheidsstatus,

a. dient de bedrijfsdierenarts een bloedstaal af te nemen binnen de 5 dagen na zijn introductie;

b. in afwachting van het resultaat van het serologisch onderzoek mag (mogen) het (de) aangekochte rund(eren) niet in contact komen met de rest van het beslag.

2.2. In andere gevallen van introductie van één of meerdere runderen,

a. dient de bedrijfsdierenarts een bloedstaal af te nemen binnen de 5 dagen na zijn introductie;

b. dient de bedrijfsdierenarts een tweede bloedstaal af te nemen minimum 28 dagen en maximum 40 dagen na de introductie;

c. in afwachting van de resultaten van de twee serologische onderzoeken mag (mogen) het (de) aangekochte rund(eren) niet in contact komen met de rest van het beslag.

2.3. Het /De bloedstaal(stalen) dient (dienen) binnen maximum 8 dagen volgend op de afname toe te komen in één van de erkende laboratoria. Deze stalen dienen te worden bewaard in ideale omstandigheden zoals vastgelegd door het erkende laboratorium dat de analyse uitvoert.

2.4. De ELISA's voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E wordt uitgevoerd op de individuele sera of een pool van sera. Het referentielaboratorium bepaalt het maximum aantal stalen waaruit de pools bestaan.

2.5. Alleen de runderen die seronegatief reageren ten opzichte van het glycoproteïne E van het I.B.R.-virus mogen in het beslag worden binnengebracht.

3. Modaliteiten voor introductie van runder(en) in een I4 gekwalificeerd beslag

3.1. Bij de introductie van één of meerdere runderen afkomstig van I3 of I4 gekwalificeerde beslagen en welke geen contact hebben gehad met runderen afkomstig van beslagen met een lagere gezondheidsstatus,

a. dient de bedrijfsdierenarts een bloedstaal af te nemen binnen de 5 dagen na zijn introductie;

b. in afwachting van het resultaat van het serologisch onderzoek mag (mogen) het (de) aangekochte rund(eren) niet in contact komen met de rest van het beslag.

3.2. In andere gevallen van introductie van één of meerdere runderen,

a. dient de bedrijfsdierenarts een bloedstaal af te nemen binnen de 5 dagen na zijn introductie;

b. dient de bedrijfsdierenarts een tweede bloedstaal af te nemen minimum 28 dagen en maximum 40 dagen na de introductie;

c. in afwachting van de resultaten van de twee serologische onderzoeken mag (mogen) het (de) aangekochte rund(eren) niet in contact komen met de rest van het beslag.

3.3. Een test die een serologische reactie vertoont tegen het glycoproteïne B wordt uitgevoerd op de individuele sera of de pools met sera. Het referentielaboratorium bepaalt het maximum aantal stalen waaruit de pools bestaan.

3.4. Alleen de runderen die seronegatief reageren op deze test mogen in het beslag worden binnengebracht.

4. Modaliteiten voor de herintroductie van runder(en) in een gekwalificeerd I2 beslag

4.1. Voor een gekwalificeerd I2-beslag met derogatie voor vaccinatie zijn de modaliteiten, zoals voorgeschreven voor de I3 gekwalificeerde beslagen, van toepassing.

5. Modaliteiten voor herintroductie van runder(en) in een gekwalificeerd I3 beslag

5.1. Bij de herintroductie van één of meerdere runderen,

a. dient de bedrijfsdierenarts een bloedstaal af te nemen minimum 28 dagen en maximum 40 dagen na de introductie;

b. de bloedstalen dienen binnen maximum 8 dagen volgend op de afname toe te komen in één van de erkende laboratoria; deze stalen dienen te worden bewaard in ideale omstandigheden zoals vastgelegd door het erkende laboratorium dat de analyse uitvoert;

c. men voert een test uit voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E.

5.2. In afwachting van de resultaten van de serologische onderzoeken mogen de runderen voor herintroductie niet in contact komen met de rest van het beslag.

5.3. Alleen de runderen die seronegatief reageren op deze test mogen in het beslag worden geherintroduceerd.

6. Modaliteiten voor herintroductie van runder(en) in een gekwalificeerd I4 beslag

6.1. Bij de herintroductie van één of meerdere runderen,

a. dient de bedrijfsdierenarts een bloedstaal af te nemen minimum 28 dagen en maximum 40 dagen na de herintroductie;

b. de bloedstalen dienen binnen maximum 8 dagen volgend op de afname toe te komen in één van de erkende laboratoria; deze stalen dienen te worden bewaard in ideale omstandigheden zoals vastgelegd door het erkende laboratorium dat de analyse uitvoert.

c. men voert een test uit de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B.

6.2. In afwachting van de resultaten van de serologische onderzoeken mogen de runderen voor herintroductie niet in contact komen met de rest van het beslag.

6.3. Alleen de runderen die seronegatief reageren op deze test mogen in het beslag worden geherintroduceerd.

De punten 5 en 6 van deze bijlage zijn niet van toepassing voor geherintroduceerde runderen die hebben deelgenomen aan een verzameling waaraan alleen runderen deelnamen die afkomstig zijn van I3 of I4 gekwalificeerde beslagen, conform bijlage VII.A.

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 16 februari 2011 tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,

Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,

Mevr. S. LARUELLE

Bijlage VII bij het koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Bijlage VII

Modaliteiten voor deelname aan verzamelingen

A. Deelname van runderen aan alle verzamelingen met uitzondering van erkende rundveemarkten, verzamelcentra voor vleeskalveren en handelaarstallen

1. Alleen runderen afkomstig van I3 of I4 gekwalificeerde beslagen mogen deelnemen.

2. Alleen runderen die vergezeld zijn van een individueel IBR-getuigschrift, zoals vastgelegd in bijlage IX en afgeleverd door de bedrijfsdierenarts mogen deelnemen. De verantwoordelijke van de verzameling bewaart per deelnemend rund een kopie van het individueel IBR-getuigschrift gedurende 1 jaar.

3. De volgende voorwaarden voor deelname van runderen afkomstig van I4 gekwalificeerde beslagen zijn van toepassing :

a. de bedrijfsdierenarts dient een bloedstaal te nemen in de 60 dagen voor de verzameling;

b. het (de) bloedstaal(stalen) dient (dienen) binnen maximum 8 dagen volgend op de afname toe te komen in één van de erkende laboratoria; deze stalen dienen te worden bewaard in ideale omstandigheden zoals vastgelegd door het erkende laboratorium dat de analyse uitvoert;

- c. het erkend laboratorium voert een ELISA uit voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B;
- d. alleen runderen met een negatieve reactie op de test mogen deelnemen aan de verzameling.
4. De volgende voorwaarden voor deelname van runderen afkomstig van I3 gekwalificeerde beslagen zijn van toepassing :
- a. de bedrijfsdierenarts dient een bloedstaal te nemen in de 60 dagen voor de verzameling;
- b. het (de) bloedstaal(stalen) dient (dienen) binnen maximum 8 dagen volgend op de afname toe te komen in één van de erkende laboratoria; deze stalen dienen te worden bewaard in ideale omstandigheden zoals vastgelegd door het erkende laboratorium dat de analyse uitvoert;
- c. het erkend laboratorium voert op vraag van de bedrijfsdierenarts ofwel een ELISA uit voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E ofwel een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B;
- d. alleen runderen met een negatieve reactie op een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E of op een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B mogen deelnemen aan de verzameling.
5. In afwijking van punt 1 en tot de datum bepaalt in artikel 12§ 2 is deelname aan verzamelingen toegelaten voor runderen behorend tot gekwalificeerde I2-beslagen, indien de voorwaarden in volgende punten vervuld zijn :
- a. de bedrijfsdierenarts dient een bloedstaal te nemen in de 60 dagen voor de verzameling;
- b. het (de) bloedstaal(stalen) dient (dienen) binnen maximum 8 dagen volgend op de afname toe te komen in één van de erkende laboratoria; deze stalen dienen te worden bewaard in ideale omstandigheden zoals vastgelegd door het erkende laboratorium dat de analyse uitvoert;
- c. het erkend laboratorium voert een ELISA uit voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B en een voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E;
- d. Alleen runderen met een seronegatieve reactie op een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E mogen deelnemen aan de verzameling;
- e. Runderen die niet serologisch negatief reageren op een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen glycoproteïne B dienen door de bedrijfsdierenarts gehervaccineerd te worden tegen I.B.R. De termijn tussen het toedienen van de vaccinatie en de deelname aan de verzameling mag niet kleiner zijn dan 10 dagen en niet groter dan 90 dagen.
- B. Deelname van runderen aan andere verzamelingen dan deze vermeld onder A
- Voorwaarden vast te stellen overeenkomstig de procedure van artikel 16, § 3.
- Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 16 februari 2011 tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,

Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,

Mevr. S. LARUELLE

Bijlage VIII bij het koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Bijlage VIII

Procedure voor introductie van een rund afkomstig van een I2 of I3 beslag in een runderselectiecentrum (R.S.C.) of een centrum voor kunstmatige inseminatie (C.K.I.)

1. Procedure voor introductie van een rund afkomstig van een I3-beslag in een runderselectiecentrum

In toepassing van artikel 3 van het koninklijk besluit van 9 december 1992 betreffende de veterinairerechtelijke en zoötechnische voorwaarden aangaande de productie, de behandeling, de bewaring, het gebruik, het intracom-munautaire handelsverkeer en de invoer van rundersperma is de introductie van een rund in een erkend runderselectiecentrum afkomstig van een I3 beslag toegelaten mits de volgende bijkomende garanties worden gerespecteerd :

de dieren moeten een negatieve reactie vertonen op een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B uitgevoerd op een bloedstaal genomen binnen de 30 dagen voorafgaand aan de introductie in het runderselectiecentrum.

2. Procedure voor introductie van een rund afkomstig van een I2-beslag in een runderselectiecentrum

In toepassing van artikel 3 van het koninklijk besluit van 9 december 1992 betreffende de veterinairerechtelijke en zoötechnische voorwaarden aangaande de productie, de behandeling, de bewaring, het gebruik, het intracom-munautaire handelsverkeer en de invoer van rundersperma is de introductie van een rund afkomstig van een I2 beslag in een erkend runderselectiecentrum toegelaten mits de volgende bijkomende garanties worden gerespecteerd :

a. de dieren moeten een negatieve reactie vertonen op een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B uitgevoerd op een bloedstaal genomen tussen de 3de en 28ste dag van hun leven;

b. na afloop van de quarantaineperiode van minimum 21 dagen en maximum 30 dagen dienen de dieren nog geïsoleerd te blijven van de rest van het beslag in de post-quarantaine lokalen voor een periode van minimum 21 en maximum 30 dagen;

c. na afloop van deze post-quarantaine periode moeten de dieren een negatieve reactie vertonen op een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B alvorens geïntroduceerd te worden in het beslag.

3. Procedure voor introductie van een rund afkomstig van een I2-beslag in een centrum voor kunstmatige inseminatie.

In toepassing van artikel 3 van het koninklijk besluit van 9 december 1992 betreffende de veterinairerechtelijke en zoötechnische voorwaarden aangaande de productie, de behandeling, de bewaring, het gebruik, het intracomunautaire handelsverkeer en de invoer van rundersperma is de introductie van een rund afkomstig van een I2 beslag in een erkend centrum voor kunstmatige inseminatie toegelaten mits de volgende bijkomende garanties worden gerespecteerd :

a. de dieren moeten een negatieve reactie vertonen op een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B uitgevoerd in het beslag van herkomst uitgevoerd in de 30 dagen voorafgaand aan de introductie in het erkend centrum voor kunstmatige inseminatie;

b. na afloop van de quarantaine periode van min. 21 dagen en maximum 30 dagen dienen de dieren nog geïsoleerd te blijven van de rest van het beslag in de post-quarantaine lokalen voor een periode van min. 21 en maximum 30 dagen;

c. na afloop van deze post-quarantaine periode moeten de dieren een negatieve reactie vertonen op een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B alvorens geïntroduceerd te worden in het beslag.

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 16 februari 2011 tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE

Bijlage IX bij het koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Bijlage IX

I.B.R.- getuigschrift

Individueel I.B.R. getuigschrift

Het I.B.R.-getuigschrift dient minimaal de volgende gegevens te bevatten :

- gegevens van de dierenarts die het certificaat ondertekent
- naam en adres
- nummer toegekend door de Orde der Dierenartsen
- hoedanigheid van de dierenarts (bedrijfsdierenarts of plaatsvervangend)
- beslagnummer en I.B.R.-statuut van het beslag waartoe het rund behoort
- identificatienummer van het rund
- de identiteit van de persoon die de vaccinatie heeft uitgevoerd
- datum van de laatste vaccinatie tegen I.B.R.
- datum van opmaak van het I.B.R.-getuigschrift (het getuigschrift blijft 60 dagen na opmaak geldig)

In geval het rund deelneemt aan een verzameling, zoals bepaald in bijlage VII van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis dienen ook de volgende gegevens vermeld te worden :

- datum en plaats van de verzameling(en) waaraan wordt deelgenomen
- datum van bloedname, referentie en het resultaat van de bloedanalyse zoals bepaald in punten 3 en 4 van bovenvernoemde bijlage.

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 16 februari 2011 tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE