

Vu l'avis du Conseil de la Consommation du 3 décembre 2012;

Vu l'avis 52.607/1 du Conseil d'Etat, donné le 17 janvier 2013, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Sur la proposition de la Ministre des Classes moyennes, des P.M.E. et des Indépendants,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. Dans l'arrêté royal du 24 septembre 2006 relatif à l'exercice et à l'organisation des activités ambulantes, est inséré un article 14/1 rédigé comme suit :

« Art. 14/1. Les autorisations d'activités ambulantes prévues aux articles 13 et 14 ont la forme d'une carte avec un format ID1. Outre les données visées aux annexes Ia, Ib et Ic, elles contiennent également chacune un code QR donnant accès à des données de la Banque-Carrefour des Entreprises ».

Art. 2. § 1^{er}. Toutes les autorisations d'activités ambulantes en ordre de validité délivrées sur un support papier avant le 1^{er} avril 2013 doivent être rentrées par leurs titulaires au plus tard au 31 mars 2014 auprès d'un guichet d'entreprises de leur choix qui les remplace par la carte visée à l'article 14/1 de l'arrêté royal du 24 septembre 2006 relatif à l'exercice et à l'organisation des activités ambulantes. Les autorisations sur un support papier restent valables jusqu'à leur remplacement et au plus tard jusqu'au 31 mars 2014.

§ 2. A la demande de remplacement d'une autorisation d'activités ambulantes, tel que visé au § 1^{er}, le guichet d'entreprises perçoit un droit dont le montant est fixé à 13 euros, T.V.A. comprise. Ce droit est perçu contre reçu délivré par le guichet d'entreprises.

Art. 3. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} avril 2013.

Art. 4. Le ministre qui a les Classes moyennes, les P.M.E. et les Indépendants dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 11 mars 2013.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre des Classes moyennes, des P.M.E.
et des Indépendants,
Mme S. LARUELLE

Gelet op het advies van de Raad voor het Verbruik van 3 december 2012;

Gelet op het advies 52.607/1 van de Raad van State, gegeven op 17 januari 2013, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de wetten van de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Op de voordracht van de Minister van Middenstand, K.M.O.'s en Zelfstandigen,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In het koninklijk besluit van 24 september 2006 betreffende de uitoefening en de organisatie van ambulante activiteiten, wordt een artikel 14/1 ingevoegd, luidende :

« Art. 14/1. De machtigingen ambulante activiteiten bedoeld in de artikelen 13 en 14 hebben de vorm van een kaart met ID1-formaat. Behalve de gegevens bedoeld in de bijlagen Ia, Ib en Ic, bevatten ze eveneens een QR-code die toegang verleent tot de gegevens van de Kruispuntbank van Ondernemingen ».

Art. 2. § 1. Alle geldige machtigingen ambulante activiteiten uitgegeven op papieren drager vóór 1 april 2013 moeten door hun houders ten laatste op 31 maart 2014 ingeleverd worden bij een ondernemingsloket naar keuze dat ze vervangt door de kaart bedoeld in artikel 14/1 van het koninklijk besluit van 24 september 2006 betreffende de uitoefening en de organisatie van ambulante activiteiten. De machtigingen op papieren drager blijven geldig tot hun vervanging en uiterlijk tot 31 maart 2014.

§ 2. Bij de aanvraag van een vervanging van een machtiging ambulante activiteiten, zoals bedoeld in § 1, ontvangt het ondernemingsloket een recht dat vastgelegd is op 13 euro, btw inbegrepen. Dit recht wordt ontvangen tegen ontvangstbewijs uitgereikt door het ondernemingsloket.

Art. 3. Dit besluit treedt in werking op 1 april 2013.

Art. 4. De minister bevoegd voor Middenstand, K.M.O.'s en Zelfstandigen is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 11 maart 2013.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Middenstand, K.M.O.'s
en Zelfstandigen,
Mevr. S. LARUELLE

AGENCE FEDERALE
POUR LA SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE

[C – 2013/18154]

27 FEVRIER 2013. — Arrêté royal fixant les mesures de contrôle à l'égard de certaines substances et de leurs résidus dans les animaux vivants et les produits animaux

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

Vu le Règlement (CE) N° 882/2004 du Parlement européen et du Conseil du 29 avril 2004 relatif aux contrôles officiels effectués pour s'assurer de la conformité avec la législation sur les aliments pour animaux et les denrées alimentaires et avec les dispositions relatives à la santé animale et au bien-être des animaux;

Vu 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, confirmé par la loi du 19 juillet 2001, l'article 4, § 1^{er};

Vu l'arrêté royal du 8 septembre 1997 relatif aux mesures en matière de commercialisation des animaux d'exploitation en ce qui concerne certaines substances ou résidus de substances pharmacologiquement actives;

Vu l'arrêté royal du 22 décembre 2005 fixant des mesures complémentaires pour l'organisation des contrôles officiels concernant les produits d'origine animale destinés à la consommation humaine;

FEDERAAL AGENTSCHAP
VOOR DE VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN

[C – 2013/18154]

27 FEBRUARI 2013. — Koninklijk besluit betreffende de controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in dierlijke producten

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

Gelet op de Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake officiële controles op de naleving van de wetgeving inzake diervoeders en levensmiddelen en de voorschriften inzake diergezondheid en dierenwelzijn;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 februari 2001 houdende de organisatie van de controles die worden verricht door het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen en tot wijziging van diverse wettelijke bepalingen, bekrachtigd door de wet van 19 juli 2001, artikel 4, § 1;

Gelet op het koninklijk besluit van 8 september 1997 betreffende maatregelen inzake de verhandeling van landbouwdieren, ten aanzien van bepaalde stoffen of residuen daarvan met farmacologische werking;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 december 2005 tot vaststelling van de aanvullende maatregelen voor de organisatie van de officiële controles op producten van dierlijke oorsprong bestemd voor menselijke consumptie;

Vu l'arrêté ministériel du 10 septembre 1997 portant exécution de l'arrêté royal relatif aux mesures en matière de commercialisation des animaux d'exploitation en ce qui concerne certaines substances ou résidus de substances pharmacologiquement actives;

Vu la concertation entre les Gouvernements régionaux et l'Autorité fédérale du 29 juin 2012;

Vu l'avis du comité consultatif de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire, donné le 20 juin 2012;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 2 juillet 2012;

Vu l'avis 24-2012 du Comité scientifique de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire, donné le 14 septembre 2012;

Vu l'examen préalable de la nécessité de réaliser une évaluation d'incidence concernant le développement durable, concluant qu'une évaluation d'incidence n'est pas requise;

Vu l'avis 52.633/1 du Conseil d'Etat donné le 21 janvier 2013, 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;

Sur la proposition de la Ministre de l'Agriculture,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. Le présent arrêté transpose partiellement en droit belge :

1^o la Directive 96/23/CE du Conseil du 29 avril 1996 relative aux mesures de contrôle à mettre en œuvre à l'égard de certaines substances et de leurs résidus dans les animaux vivants et leurs produits et abrogeant les Directives 85/358/CEE et 86/469/CEE et les décisions 89/187/CEE et 91/664/CEE;

2^o la Directive 96/22/CE du Conseil, du 29 avril 1996, concernant l'interdiction d'utilisation de certaines substances à effet hormonal ou thyrostatique et des substances β -agonistes dans les spéculations animales et abrogeant les Directives 81/602/CEE, 88/146/CEE et 88/299/CEE.

Art. 2. Pour l'application du présent arrêté, on entend par :

1^o Commercialiser : mettre dans le commerce, acquérir, offrir, exposer en vente, transporter, vendre, offrir en vente, livrer, céder à titre gratuit ou onéreux, importer, exporter, traiter en transit, abattre, donner à abattre;

2^o Animaux : les animaux élevés, détenus, abattus ou récoltés dans le but de produire des aliments;

3^o Produits animaux : la viande, les produits d'aquaculture, le lait cru, les produits laitiers, les œufs, les ovoproduits et le miel;

4^o Exploitation : tout établissement, toute construction ou tout lieu dans lequel des animaux sont détenus, élevés, ou entretenus;

5^o Détenteur : toute personne physique ou morale responsable des animaux à titre permanent ou temporaire;

6^o Substances non autorisées :

a) les substances à effet hormonal, anti-hormonal, bêta-adrenergique ou stimulateur de production,

b) les substances mentionnées dans le tableau 2 du Règlement (UE) N° 37/2010,

c) les substances non mentionnées dans le tableau 1 du Règlement (UE) n° 37/2010, à l'exception de celles autorisées par la législation relative aux additifs destinés à l'alimentation animale;

7^o Résidus : toutes les substances pharmacologiquement actives, qu'il s'agisse de substances actives, d'excipients ou de produits de dégradation, ainsi que leurs métabolites, restant dans les animaux vivants, leurs excréments et liquides biologiques ainsi que dans les tissus et produits animaux;

8^o Limite autorisée : limite maximale de résidus, teneur maximale ou autre tolérance maximale applicable aux résidus fixée par la législation européenne ou nationale, qui peut être autorisée dans les animaux vivants, leurs excréments et liquides biologiques, les tissus et produits animaux;

9^o Présence de substances non autorisées : la présence d'une substance non autorisée, dans un contenant ou hors contenant, dans les aliments pour animaux, dans l'eau de boisson, dans les prémélanges médicamenteux, dans les aliments médicamenteux ou dans un médicament, attestée par une analyse ou par les informations mentionnées sur le conditionnement;

Gelet op het ministerieel besluit van 10 september 1997 houdende uitvoering van het koninklijk besluit betreffende maatregelen inzake de verhandeling van landbouwdieren, ten aanzien van bepaalde stoffen of residuen daarvan met farmacologische werking;

Gelet op het overleg tussen de Gewestregeringen en de Federale Overheid op 29 juni 2012;

Gelet op het advies van het raadgevend comité van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, gegeven op 20 juni 2012;

Gelet op het advies van Inspecteur van Financiën, gegeven op 2 juli 2012;

Gelet op het advies 24-2012 van het Wetenschappelijk Comité van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, gegeven op 14 september 2012;

Gelet op het voorafgaand onderzoek met betrekking tot de noodzaak om een effectbeoordeling inzake duurzame ontwikkeling uit te voeren, waarbij besloten is dat een effectbeoordeling niet vereist is;

Gelet op het advies 52.633/1 van de Raad van State, gegeven op 21 januari 2013, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Op de voordracht van de Minister van Landbouw,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. Dit besluit voorziet in de gedeeltelijke omzetting in Belgisch recht van :

1^o de Richtlijn 96/23/EG van de Raad van 29 april 1996 inzake controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in producten daarvan en tot intrekking van de Richtlijnen 85/358/EEG en 86/469/EEG en de Beschikkingen 89/187/EEG en 91/664/EEG;

2^o de Richtlijn 96/22/EG van de Raad van 29 april 1996 betreffende het verbod op het gebruik, in de veehouderij, van bepaalde stoffen met hormonale werking en van bepaalde stoffen met thyreostatische werking, alsmede van β -agonisten en tot intrekking van de Richtlijnen 81/602/EEG, 88/146/EEG en 88/299/EEG.

Art. 2. Voor de toepassing van dit besluit wordt verstaan onder :

1^o Verhandelen : in de handel brengen, verwerven, aanbieden, ten verkoop tentoonstellen, vervoeren, verkopen, te koop aanbieden, leveren, onder kosteloze of bezwarende titel afstaan, invoeren, uitvoeren, doorvoeren, slachten of ter slachting aanbieden;

2^o Dieren : dieren die met het oog op de productie van levensmiddelen worden gefokt, gehouden, geslacht of verzameld;

3^o Dierlijke producten : het vlees, de aquacultuurproducten, de rauwe melk, de zuivelproducten, de eieren, de eiproducten en de honing;

4^o Bedrijf : elke inrichting, elke constructie of elke plaats waar dieren worden gehouden, gefokt of verzorgd;

5^o Houder : iedere natuurlijke of rechtspersoon die permanent of tijdelijk verantwoordelijk is voor de dieren;

6^o Niet-toegestane stoffen :

a) de stoffen met hormonale, anti-hormonale, beta-adrenergische of productie-stimulerende werking,

b) de stoffen vermeld in tabel 2 van de Verordening (EU) nr. 37/2010,

c) de stoffen, niet vermeld in tabel 1 van de Verordening (EU) nr. 37/2010, met uitzondering van deze toegestaan door de wetgeving betreffende de toevoegingsmiddelen voor diervoeding;

7^o Residuen : alle farmacologisch werkzame stoffen, ongeacht of het werkzame stoffen, excipientia of afbraakproducten zijn, en de metaboliëten daarvan, die achterblijven in levende dieren, in hun excreta en biologische vloeistoffen, alsmede in weefsels en producten van dierlijke oorsprong;

8^o Toegestane limiet : maximumwaarde voor residuen, maximumgehalte of een andere maximale tolerantie van toepassing op residuen vastgesteld in de Europese of de nationale wetgeving, die kan worden aangevaard in levende dieren, in hun excreta en biologische vloeistoffen, alsmede in weefsels en producten van dierlijke oorsprong;

9^o Aanwezigheid van niet-toegestane stoffen : de aanwezigheid van een niet-toegestane stof, in een verpakking of buiten een verpakking, in diervoeders, in drinkwater, in geneedcineerde voormengsels, in geneedcineerde voeders of in een geneesmiddel, aangetoond door een analyse of door de gegevens vermeld op de verpakking;

10° Traitement illégal : l'utilisation à des fins ou à des conditions autres que celles prévues par la législation européenne ou nationale :

a) de substances non autorisées, ou

b) de substances autorisées par la législation européenne;

11° Porcelets : les porcs de moins de 25 kg;

12° Veaux : les bovins, âgés de moins de 30 jours, destinés à être détenus dans un élevage de veaux d'engraissement;

13° Poussins d'un jour : volailles âgées de moins de 72 heures et non encore nourries; toutefois, les canards de barbarie (*Cairana moschata*) ou leurs croisements peuvent être nourris;

14° Poulettes destinées à la ponte : les volailles âgées de 72 heures ou plus et élevées en vue de la production d'œufs de consommation, avant le stade de la ponte;

15° Valeur seuil : concentration en résidus au-dessus de laquelle une origine naturelle peut être exclue;

16° Données scientifiques :

a) données provenant d'expériences réalisées dans des conditions contrôlées, de mesures (par des laboratoires de référence ou de recherche) et d'observations effectuées suivant une méthodologie standardisée, qui ont été publiées dans des revues scientifiques ou qui ont été validées par le Comité scientifique et qui ont été confrontées aux connaissances scientifiques actuelles;

b) données disponibles dans les avis scientifiques émis par des organes consultatifs reconnus ou créés par les autorités et données obtenues par des recherches scientifiques réalisées à la demande des autorités.

17° Agence : l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire;

18° Comité scientifique : le Comité scientifique institué auprès de l'Agence;

19° SANITEL : la base de données informatisée de l'Agence pour l'identification et l'enregistrement des animaux, des exploitations, des établissements et des installations où sont détenus des animaux, ainsi que des responsables;

20° Substances essentielles : les substances de l'annexe du Règlement (CE) n° 1950/2006 de la Commission du 13 décembre 2006 établissant, conformément à la Directive 2001/82/CE du Parlement européen et du Conseil instituant un code communautaire relatif aux médicaments vétérinaires, une liste de substances essentielles pour le traitement des équidés;

21° Règlement (UE) n° 37/2010 : Règlement (UE) n° 37/2010 de la Commission du 22 décembre 2009 relatif aux substances pharmacologiquement actives et à leur classification en ce qui concerne les limites maximales de résidus dans les aliments d'origine animale;

22° Législation relative aux additifs destinés à l'alimentation animale : le Règlement (CE) n° 1831/2003 du Parlement européen et du Conseil du 22 septembre 2003 relatif aux additifs destinés à l'alimentation des animaux et ses règlements d'exécution autorisant les coccidiostatiques et histomonostatiques en tant qu'additifs pour l'alimentation animale ou fixant les conditions d'autorisation de ceux-ci;

23° Ministre : le ministre qui a la sécurité de la chaîne alimentaire dans ses attributions;

Art. 3. § 1^{er}. Le présent arrêté s'applique :

1° aux substances non autorisées;

2° aux substances pharmacologiquement actives susceptibles d'être utilisées à des fins vétérinaires.

§ 2. Toutefois, les articles 4, 7, § 1, 2°, § 2, § 4, § 5 et 8, § 1, 2°, § 2, § 4, § 5 ne s'appliquent qu'aux substances non autorisées suivantes :

1° les substances mentionnées dans le tableau 2 du Règlement (UE) N° 37/2010;

2° les substances non mentionnées dans le tableau 1 du Règlement (UE) n° 37/2010, à l'exception de celles autorisées par la législation relative aux additifs destinés à l'alimentation animale.

10° Illegale behandeling : het gebruik voor andere doeleinden of onder andere voorwaarden dan degene welke zijn voorzien in de Europese of de nationale wetgeving :

a) van niet-toegestane stoffen, of

b) van door de Europese wetgeving toegestane stoffen;

11° Biggen : varkens van minder dan 25 kg;

12° Kalveren : runderen, jonger dan 30 dagen, die bestemd zijn om te worden gehouden in een vleeskalverhouderij;

13° Eëndagskuikens : pluimvee dat nog geen 72 uur oud is en dat nog niet is gevoerd; muskuseenden (*Cairana moschata*) of kruisingen daarvan mogen evenwel gevoederd zijn;

14° Poeljen bestemd voor de leg : pluimvee van 72 uur en ouder, dat wordt opgefokt voor de productie van consumptie-eieren, vóór het legstadium;

15° Drempelwaarde : concentratie van residuen boven welke een natuurlijke oorsprong kan worden uitgesloten;

16° Wetenschappelijke gegevens :

a) gegevens afkomstig van experimenten uitgevoerd onder gecontroleerde omstandigheden, van metingen (door referentie- of onderzoekslaboratoria) en observaties verricht volgens een gestandaardiseerde methode, die ofwel gepubliceerd zijn in wetenschappelijke tijdschriften ofwel gevalideerd zijn door het Wetenschappelijk Comité waarbij zij getoetst zijn aan de huidige stand van de wetenschappelijke kennis;

b) gegevens beschikbaar in wetenschappelijke adviezen van door de overheid erkende of ingestelde adviesorganen en gegevens bekomen via wetenschappelijk onderzoek uitgevoerd in opdracht van de overheid.

17° Agentschap : Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen;

18° Wetenschappelijk Comité : het Wetenschappelijk Comité ingesteld bij het Agentschap;

19° SANITEL : het gecomputeriseerde gegevensbestand van het Agentschap voor de identificatie en de registratie van dieren, bedrijven, inrichtingen en installaties waar dieren worden gehouden, alsook van de verantwoordelijken;

20° Essentiële stoffen : de stoffen van de bijlage van de Verordening (EG) nr. 1950/2006 van de Commissie van 13 december 2006 tot vaststelling, overeenkomstig Richtlijn 2001/82/EG van het Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, van een lijst van stoffen die essentieel zijn voor de behandeling van paardachtigen;

21° Verordening (EU) nr. 37/2010 : Verordening (EU) nr. 37/2010 van de Commissie van 22 december 2009 betreffende farmacologisch werkzame stoffen en de indeling daarvan op basis van maximumwaarden voor residuen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong;

22° Wetgeving betreffende de toevoegingsmiddelen voor diervoeding : de Verordening (EG) nr. 1831/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22 september 2003 betreffende de toevoegingsmiddelen voor diervoeding en haar uitvoeringsverordeningen die coccidiostatica en histomonostatica toelaten als toevoegingsmiddelen voor de diervoeding of de voorwaarden voor toelating daarvan vastleggen;

23° Minister : de minister tot wiens bevoegdheid de veiligheid van de voedselketen behoort;

Art. 3. § 1. Dit besluit is van toepassing op :

1° niet-toegestane stoffen;

2° farmacologisch werkzame stoffen die gebruikt kunnen worden voor diergeneeskundige doeleinden.

§ 2. De artikelen 4, 7, § 1, 2°, § 2, § 4, § 5 en 8, § 1, 2°, § 2, § 4, § 5 zijn evenwel alleen van toepassing op de volgende niet-toegestane stoffen :

1° de stoffen vermeld in tabel 2 van de Verordening (EU) nr. 37/2010;

2° de stoffen, niet vermeld in tabel 1 van de Verordening (EU) nr. 37/2010, met uitzondering van deze toegestaan door de wetgeving betreffende de toevoegingsmiddelen voor diervoeding.

Art. 4. § 1^{er}. Lorsque l'analyse des échantillons, confirmée le cas échéant par la contre-analyse, révèle que des animaux ont fait l'objet d'un traitement illégal avec des substances non autorisées, ces animaux sont immédiatement mis à mort et détruits aux frais du détenteur.

§ 2. Toutefois, la mise à mort et la destruction des chevaux sont remplacées par :

1° l'exclusion temporaire de la chaîne alimentaire d'une durée de 6 mois dans le cas d'un traitement avec des substances essentielles;

2° l'exclusion définitive de la chaîne alimentaire dans les autres cas.

L'exclusion de la chaîne alimentaire est enregistrée dans le passeport du cheval et l'exclusion définitive est notifiée à la banque de données centrale visée dans l'arrêté royal du 16 juin 2005 relatif à l'identification et à l'encodage des chevaux dans une banque de données centrale. L'enregistrement et la notification peuvent être réalisés par l'Agence aux frais du détenteur.

Art. 5. Il est interdit de commercialiser un animal qui a fait l'objet d'un traitement illégal avec une substance autorisée jusqu'au moment de la disparition des résidus :

1° soit après confirmation sur base d'une analyse;

2° soit en fonction du délai écoulé depuis le dernier traitement, sur base de données scientifiques évaluées par l'Agence.

Art. 6. § 1^{er}. Il est interdit de commercialiser un animal auquel une substance autorisée a été administrée dans le cadre d'un traitement légal et pour laquelle le délai d'attente prescrit n'est pas écoulé.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1^{er}, la commercialisation de l'animal est permise à condition que le cédant transmette au preneur les informations pertinentes, soit via l'information sur la chaîne alimentaire visée par l'annexe II, section III du Règlement (CE) n° 853/2004 du Parlement européen et du Conseil du 29 avril 2004 fixant des règles spécifiques d'hygiène applicables aux denrées alimentaires d'origine animale, soit via une attestation dont le modèle peut être fixé par le Ministre.

L'attestation visée à l'alinéa 1^{er} mentionne les informations suivantes :

1° l'identité et l'adresse du cédant;

2° le cas échéant, le numéro et l'adresse du troupeau de provenance;

3° l'identification de l'animal ou du lot d'animaux;

4° la date du traitement;

5° le nom des médicaments administrés et leur délai d'attente;

6° le cas échéant, le code du contrôle renforcé tel que visé à l'article 11, § 2.

L'information sur la chaîne alimentaire ou l'attestation est signée par les deux parties et rédigée en double exemplaire, dont un est conservé par le cédant durant cinq ans et l'autre est remis au preneur de l'animal.

§ 3. Par dérogation au paragraphe 2, la transmission d'informations n'est pas requise pour la commercialisation des veaux et des porcelets, sauf s'ils sont destinés à l'abattage endéans les 2 mois.

Art. 7. § 1^{er}. Lors de la mise en évidence de la présence d'une ou de plusieurs substances non autorisées, l'Agence procède :

1° à une enquête pour déterminer les raisons de la présence de cette substance ou de ces substances non autorisées, en rechercher la ou les source(s) ainsi que toute autre enquête qu'elle juge utile;

2° au prélèvement d'un nombre d'échantillons statistiquement représentatif, basé sur les lignes directrices du Codex alimentarius, consultables sur le site internet de l'Agence, sur les animaux vivants détenus dans l'exploitation concernée et/ou leurs produits animaux en vue de rechercher la présence de résidus.

Par dérogation à l'alinéa 1^{er}, 2°, aucun échantillon n'est prélevé si l'enquête visée au paragraphe 1^{er}, 1° confirme l'absence d'utilisation ou l'absence de suspicion motivée d'utilisation de substances non autorisées en vue d'un traitement illégal.

§ 2. Aucun des animaux détenus dans l'exploitation et aucun de leurs produits animaux ne peut être commercialisé avant que les résultats des analyses effectuées sur les échantillons visés au paragraphe 1^{er}, 2° ne soient communiqués.

Art. 4. § 1. Indien de analyse van de monsters, in voorkomend geval bevestigd door de tegenanalyse, aantoonde dat de dieren illegaal behandeld werden met niet-toegestane stoffen, worden deze dieren onmiddellijk afgemaakt en vernietigd op kosten van de houder.

§ 2. Het afmaken en het vernietigen van paarden wordt vervangen door :

1° de tijdelijke uitsluiting uit de voedselketen gedurende 6 maanden in het geval van behandeling met essentiële stoffen;

2° de definitieve uitsluiting uit de voedselketen in de andere gevallen.

De uitsluiting uit de voedselketen wordt geregistreerd in het paspoort van het paard en de definitieve uitsluiting wordt medege-deeld aan de centrale gegevensbank bedoeld in het koninklijk besluit van 16 juni 2005 betreffende de identificatie en de encoding van de paarden in een centrale gegevensbank. De registratie en de notificatie kunnen uitgevoerd worden door het Agentschap op kosten van de houder.

Art. 5. Het is verboden een dier te verhandelen dat een illegale behandeling met een toegestane stof heeft ondergaan totdat geen residuen meer aanwezig zijn :

1° hetzij na bevestiging op basis van een analyse;

2° hetzij in functie van de verstreken termijn sinds de laatste behandeling op basis van de wetenschappelijke gegevens onderzocht door het Agentschap.

Art. 6. § 1. Het is verboden om een dier te verhandelen waaraan een toegestane stof werd toegediend in het raam van een legale behandeling en waarvoor de voorgeschreven wachttijd niet is verstreken.

§ 2. In afwijking op paragraaf 1, is de verhandeling van het dier toegelaten op voorwaarde dat de overlater de relevante gegevens aan de overnemer verstrekt, ofwel via de informatie over de voedselketen bedoeld in bijlage II, sectie III bij de Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke hygiënevoorschriften voor levensmiddelen van dierlijke oorsprong of via een attest, waarvan het model kan worden vastgelegd door de Minister.

Het in het eerste lid bedoelde attest moet de volgende gegevens vermelden :

1° de identiteit en het adres van de overlater;

2° desgevallend het beslagnummer en het adres van het beslag van herkomst;

3° de identificatie van het dier of van het lot dieren;

4° de datum van de behandeling;

5° de naam van de toegediende geneesmiddelen en hun wachttijd;

6° desgevallend de code van de versterkte controle, zoals bedoeld in artikel 11, § 2.

De informatie over de voedselketen of het attest wordt door beide partijen getekend en in twee exemplaren opgemaakt, waarvan een exemplaar bewaard wordt door de overlater gedurende vijf jaar, en het andere overhandigd wordt aan de overnemer van het dier.

§ 3. In afwijking op paragraaf 2, is de informatieoverdracht niet vereist bij kalveren en bij biggen, behalve wanneer ze bestemd zijn voor de slacht binnen de 2 maanden.

Art. 7. § 1. Wanneer de aanwezigheid van één of meerdere niet-toegestane stoffen wordt aangetoond, gaat het Agentschap over tot :

1° een enquête om de oorzaak van de aanwezigheid van deze niet-toegestane stof of stoffen en de bron(nen) ervan te bepalen alsook elke andere enquête die het nodig acht;

2° de afname van een statistisch representatief aantal monsters, gebaseerd op de richtsnoeren van de Codex alimentarius, te raadplegen op de website van het Agentschap, op de levende dieren die op het betrokken bedrijf worden gehouden en/of op hun dierlijke producten, teneinde te zoeken naar de aanwezigheid van residuen.

In afwijking op het eerste lid, 2°, wordt geen enkel monster afgenomen indien het onderzoek bedoeld in paragraaf 1, 1° de afwezigheid van het gebruik of de afwezigheid van een gegronde verdenking van het gebruik van niet-toegestane stoffen voor een illegale behandeling bevestigt.

§ 2. Geen van de op het bedrijf gehouden dieren en geen van hun dierlijke producten mogen verhandeld worden voordat de resultaten van de analyses van de in paragraaf 1, 2° bedoelde monsters meegedeeld zijn.

§ 3. Dans le cas où l'enquête visée au paragraphe 1^{er}, 1^o confirme l'utilisation ou une suspicion motivée d'utilisation de substances non autorisées en vue d'un traitement illégal, l'exploitation est soumise à un contrôle renforcé.

Sur base des résultats de l'enquête visée au paragraphe 1^{er}, 1^o toutes les autres exploitations appartenant au même propriétaire de l'exploitation concernée font également l'objet d'un contrôle renforcé.

§ 4. Lorsque l'analyse d'au moins un des échantillons visés au paragraphe 1^{er}, 2^o, révèle la présence de résidus de substances non autorisées, l'Agence procède au prélèvement d'échantillons sur l'ensemble des animaux suspects détenus dans la ou les exploitation(s) concernée(s).

§ 5. Toutefois, les mesures visées au paragraphe 1^{er}, 2^o et paragraphe 4 ne sont pas d'application si le détenteur choisit de mettre à mort et de détruire tous les animaux suspects à ses frais.

Art. 8. § 1^{er}. Lorsque des résidus de substances non autorisées sont mis en évidence, l'Agence procède :

1^o à une enquête dans l'exploitation concernée et/ou dans l'exploitation de provenance et/ou d'origine pour déterminer les raisons de la présence de ces résidus et en rechercher la ou les source(s) ainsi que toute autre enquête qu'elle juge utile;

2^o au prélèvement d'un nombre d'échantillons statistiquement représentatif, basé sur les lignes directrices du Codex alimentarius, consultables sur le site internet de l'Agence, sur les animaux vivants de l'espèce concernée détenus dans l'exploitation concernée et/ou leurs produits animaux en vue de rechercher la présence de résidus.

Par dérogation à l'alinéa 1^{er}, 2^o, aucun échantillon n'est prélevé si l'enquête visée à l'alinéa 1^{er}, 1^o, confirme que la présence de résidus a pour origine un traitement légal.

§ 2. Aucun des animaux de l'espèce concernée détenus dans l'exploitation et aucun de leurs produits animaux ne peut être commercialisé avant que les résultats des analyses sur les échantillons visés au paragraphe 1^{er}, 2^o, ne soient communiqués.

§ 3. Lorsque l'enquête visée au paragraphe 1^{er}, 1^o, ne démontre pas que la présence de résidus a pour origine un traitement légal, l'exploitation est soumise à un contrôle renforcé par l'Agence.

Sur base des résultats de l'enquête visée au paragraphe 1^{er}, 1^o toutes les autres exploitations appartenant au même propriétaire de l'exploitation concernée font également l'objet d'un contrôle renforcé.

Toutefois, l'exploitation n'est pas soumise à un contrôle renforcé lorsque la nature des résidus mis en évidence et leurs concentrations sont compatibles avec une origine naturelle sur base de valeurs seuils fixées par les laboratoires européens de référence, consultables sur le site internet de l'Agence, ou le Comité scientifique de l'Agence, ou le cas échéant, sur base de données scientifiques évaluées par l'Agence.

§ 4. Lorsque l'analyse d'au moins un des échantillons visés au paragraphe 1^{er}, 2^o, révèle la présence de résidus de substances non autorisées, l'Agence procède au prélèvement d'échantillons sur l'ensemble des animaux suspects détenus dans la ou les exploitation(s) concernée(s).

§ 5. Toutefois, les mesures visées au paragraphe 1^{er}, 2^o et au paragraphe 4 ne sont pas d'application si le détenteur choisit de mettre à mort et détruire tous les animaux suspects à ses frais.

Art. 9. § 1^{er}. Lorsque des résidus de substances autorisées sont mis en évidence en quantités supérieures aux limites autorisées, l'Agence procède à une enquête dans l'exploitation concernée et/ou dans l'exploitation de provenance et/ou d'origine pour déterminer la (les) raison(s) de la présence de résidus de cette substance ou de ces substances autorisées, en rechercher la ou les source(s) ainsi qu'à toute autre enquête qu'elle juge utile.

§ 2. Lorsque l'enquête visée au paragraphe 1^{er} ne démontre pas que la présence de résidus a pour origine un traitement légal, l'exploitation est soumise à un contrôle renforcé par l'Agence.

Sur base des résultats de l'enquête visée au paragraphe 1^{er}, toutes les autres exploitations appartenant au même propriétaire de l'exploitation concernée font également l'objet d'un contrôle renforcé.

§ 3. Le paragraphe 2 n'est pas d'application pour les animaux qui ont été commercialisés dans les conditions prévues à l'article 6, § 2.

§ 3. In het geval dat de in paragraaf 1, 1^o bedoelde enquête het gebruik of een gegronde verdenking van het gebruik van niet-toegestane stoffen voor een illegale behandeling bevestigt, wordt het bedrijf onderworpen aan een versterkte controle.

Op basis van de resultaten van de enquête als bedoeld in paragraaf 1, 1^o worden ook alle andere bedrijven van dezelfde eigenaar als het betrokken bedrijf onderworpen aan een versterkte controle.

§ 4. Indien de analyse van ten minste één van de monsters als bedoeld in paragraaf 1, 2^o, de aanwezigheid van niet-toegestane stoffen aantoonst, gaat het Agentschap over tot de afname van monsters op alle verdachte dieren, gehouden in het betrokken bedrijf of de betrokken bedrijven.

§ 5. De in paragraaf 1, 2^o en in paragraaf 4 bedoelde maatregelen zijn evenwel niet van toepassing indien de houder ervoor kiest al de verdachte dieren te laten afmaken en te vernietigen op zijn kosten.

Art. 8. § 1. Indien de aanwezigheid van residuen van niet-toegestane stoffen wordt aangetoond, gaat het Agentschap over tot :

1^o een enquête op het betrokken bedrijf en/of het bedrijf van herkomst en/of oorsprong om de oorzaak van de aanwezigheid van deze residuen en de bron(nen) ervan te bepalen alsook elke andere enquête die het nodig acht;

2^o de afname van een statistisch representatief aantal monsters, gebaseerd op de richtsnoeren van de Codex alimentarius, te raadplegen op de website van het Agentschap, op de levende dieren van de betrokken soorten die op het betrokken bedrijf worden gehouden en/of hun dierlijke producten, teneinde te zoeken naar de aanwezigheid van residuen.

In afwijking op het eerste lid, 2^o, wordt geen enkel monster afgenomen indien het onderzoek bedoeld in het eerste lid, 1^o, bevestigt dat de aanwezigheid van residuen te wijten is aan een legale behandeling.

§ 2. Geen van de op het bedrijf gehouden betrokken dieren van de betrokken soorten en geen van hun dierlijke producten mogen verhandeld worden voordat de resultaten van de analyses van de in paragraaf 1, 2^o bedoelde monsters meegedeeld zijn.

§ 3. Indien de in paragraaf 1, 1^o, bedoelde enquête niet aantoonst dat de aanwezigheid van residuen te wijten is aan een legale behandeling, wordt het bedrijf onderworpen aan een versterkte controle door het Agentschap.

Op basis van de resultaten van de enquête als bedoeld in paragraaf 1, 1^o worden ook alle andere bedrijven van dezelfde eigenaar als het betrokken bedrijf onderworpen aan een versterkte controle.

Het bedrijf wordt echter niet onderworpen aan een versterkte controle indien de aard van de aangetoonde residuen en hun concentraties verenigbaar zijn met een natuurlijke oorsprong, gebaseerd op de drempelwaarden vastgesteld door de Europese referentielaboratoria, te raadplegen op de website van het Agentschap, of door het Wetenschappelijk Comité van het Agentschap, of in voorkomend geval, op basis van de wetenschappelijke gegevens geëvalueerd door het Agentschap.

§ 4. Indien de analyse van ten minste één van de monsters als bedoeld in paragraaf 1, 2^o, de aanwezigheid van niet-toegestane stoffen aantoonst, gaat het Agentschap over tot de afname van monsters op alle verdachte dieren, gehouden in het betrokken bedrijf of de betrokken bedrijven.

§ 5. De in paragraaf 1, 2^o en in paragraaf 4 bedoelde maatregelen zijn evenwel niet van toepassing indien de houder ervoor kiest al de verdachte dieren te laten afmaken en te vernietigen op zijn kosten.

Art. 9. § 1. Indien aangetoond wordt dat de aanwezigheid van residuen van toegestane stoffen groter is dan hoeveelheden volgens de toegestane limiet, gaat het Agentschap over tot een enquête op het betrokken bedrijf en/of in het bedrijf van herkomst en/of oorsprong om de oorzaak (oorzaken) te bepalen van de aanwezigheid van residuen van deze toegestane stof of stoffen en de bron(nen) ervan op te sporen, alsook tot elke andere enquête die het nodig acht.

§ 2. Indien het onderzoek bedoeld in paragraaf 1 niet aantoonst dat de aanwezigheid van residuen te wijten is aan een legale behandeling, wordt het bedrijf onderworpen aan een versterkte controle door het Agentschap.

Op basis van de resultaten van de enquête als bedoeld in paragraaf 1, worden alle andere bedrijven van dezelfde eigenaar als het betrokken bedrijf onderworpen aan een versterkte controle.

§ 3. Paragraaf 2 is niet van toepassing op de dieren die verhandeld werden onder de voorwaarden voorzien in artikel 6, § 2.

§ 4. Le paragraphe 2 n'est pas d'application lorsque des résidus de substances autorisées sont mis en évidence en quantités supérieures aux limites autorisées dans le lait cru, les produits laitiers, les œufs, les ovoproduits et le miel.

Art. 10. § 1^{er}. Selon le cas, le contrôle renforcé comprend les mesures suivantes :

1° le prélèvement d'échantillons officiels à l'abattoir et/ou à l'exploitation afin de rechercher la présence de résidus;

2° la réalisation d'inspections supplémentaires dans la ou les exploitation(s) concernée(s);

3° la surveillance et la restriction de la commercialisation des animaux;

4° le prélèvement d'échantillons officiels sur les produits animaux;

5° l'enregistrement obligatoire par le détenteur de tous les traitements administrés par un vétérinaire et/ou le détenteur;

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1^{er}, 3°, la commercialisation des catégories d'animaux suivantes n'est pas soumise à une mesure de restriction :

1° les veaux et les porcelets, au départ de leur exploitation de naissance et sous réserve que les animaux ne soient pas destinés à l'abattage endéans les 2 mois;

2° les poussins d'un jour et les poulettes destinées à la ponte, au départ du couvoir ou de l'exploitation d'élevage.

Art. 11. § 1^{er}. Les mesures à appliquer dans le cadre du contrôle renforcé, tel que décrit à l'article 10, ainsi que leur durée et modalités d'application sont fixées :

1° à l'annexe, Partie A, en cas de contrôle renforcé visé aux articles 7 et 8;

2° à l'annexe, Partie B, en cas de contrôle renforcé visé à l'article 9.

Si, suite au contrôle renforcé, une nouvelle constatation d'infraction est faite donnant lieu à un contrôle renforcé conformément aux articles 7 à 9, les mesures applicables de ce fait ainsi que la période et les modalités d'application s'ajoutent aux mesures, période(s) et modalités déjà effectives.

§ 2. Les mesures visées au paragraphe 1^{er}, sont identifiées au moyen d'un code constitué :

1° du code alphanumérique H, N1 ou N2 suivi d'un code numérique en cas de contrôle renforcé visé aux articles 7 et 8;

2° du code alphanumérique M1, M2 ou R suivi d'un code numérique en cas de contrôle renforcé visé à l'article 9.

Le code visé à l'alinéa 1^{er} est enregistré :

1° dans SANITEL;

2° sur les documents d'identification individuels des bovins qui sont détenus dans l'exploitation.

Par dérogation à l'alinéa 2, 2°, l'enregistrement du code sur les documents d'identification individuels peut être remplacé par le blocage des animaux dans SANITEL durant la période d'application du contrôle renforcé visé à l'article 9.

Art. 12. Le contrôle renforcé s'applique à tous les animaux détenus dans la ou les exploitation(s) concernée(s).

Toutefois, sur base des résultats de l'enquête visée aux articles 7, 8 et 9, et après demande motivée du détenteur, les mesures de contrôle renforcé peuvent être levées à l'égard de certains animaux ou catégories d'animaux et/ou des produits animaux.

Art. 13. § 1^{er}. Le Directeur général du Contrôle de l'Agence notifie l'intention de mise sous contrôle renforcé ainsi que les mesures, la période et les modalités d'application envisagées au détenteur, ou au propriétaire visé aux articles 7, § 3, alinéa 2, 8, § 3, alinéa 2 et 9, § 2, alinéa 2.

§ 2. Le détenteur ou le propriétaire visé aux articles 7, § 3, alinéa 2, 8, § 3, alinéa 2 et 9, § 2, alinéa 2, dispose d'un délai de quinze jours calendrier pour faire connaître ses objections à l'Agence. À cette fin, il adresse une demande motivée à l'Administrateur délégué de l'Agence en y joignant les pièces justificatives. Il peut solliciter d'être entendu par la commission d'évaluation.

§ 4. Paragraaf 2 is niet van toepassing indien aangetoond wordt dat de aanwezigheid van residuen van toegestane stoffen groter is dan de toegestane hoeveelheid in rauwe melk, zuivelproducten, eieren, ei-producten en honing.

Art. 10. § 1. Naargelang het geval houdt de versterkte controle volgende maatregelen in :

1° de afname van officiële monsters in het slachthuis en/of op het bedrijf teneinde te zoeken naar de aanwezigheid van residuen;

2° het uitvoeren van bijkomende inspecties in het betrokken bedrijf of de betrokken bedrijven;

3° het toezicht op en de beperking van het verhandelen van dieren;

4° de afname van officiële monsters op de dierlijke producten;

5° de verplichte registratie door de houder van alle behandelingen toegediend door een dierenarts en/of de houder;

§ 2. In afwijking op paragraaf 1, 3°, is het verhandelen van de volgende categorieën van dieren niet onderworpen aan de beperkingsmaatregelen :

1° de kalveren en de biggen, vanuit het bedrijf van geboorte en onder voorbehoud dat de dieren niet bestemd zijn voor de slacht binnen 2 maanden;

2° de ééndagskuikens en de poeljen bestemd voor de leg, vanuit de broeierij of het opfokbedrijf.

Art. 11. § 1. De toe te passen maatregelen in het raam van de versterkte controle, als bedoeld in het artikel 10, alsook de periode en de wijze van toepassing zijn bepaald :

1° in de bijlage, Deel A, in het geval van een in de artikelen 7 en 8 bedoelde versterkte controle;

2° in de bijlage, Deel B, in het geval van een in artikel 9 bedoelde versterkte controle.

Indien ingevolge de versterkte controle een nieuwe vaststelling van overtreding wordt gedaan die overeenkomstig de artikelen 7 tot 9 aanleiding geven tot een versterkte controle, dan worden de dientengevolge toe te passen maatregelen en de periode(n) en wijze van toepassing toegevoegd aan de reeds bestaande.

§ 2. De in paragraaf 1 bedoelde maatregelen worden geïdentificeerd door een code bestaande uit :

1° de alfanumerieke code H, N1 of N2, gevolgd door een numerieke code in het geval van de in artikelen 7 en 8 bedoelde versterkte controle;

2° de alfanumerieke code M1, M2 of R gevolgd door een numerieke code in het geval van de in artikel 9 bedoelde versterkte controle.

De in het eerste lid bedoelde code wordt geregistreerd :

1° in SANITEL;

2° op de individuele identificatiedocumenten van de runderen die op het bedrijf worden gehouden.

In afwijking op het tweede lid, 2° kan de registratie op de individuele identificatiedocumenten vervangen worden door het blokkeren van de dieren in SANITEL gedurende de periode waarin de in artikel 9 bedoelde versterkte controle van toepassing is.

Art. 12. De versterkte controle is van toepassing op alle dieren gehouden op het betrokken bedrijf of op de betrokken bedrijven.

Evenwel op basis van de resultaten van de enquête als bedoeld in artikelen 7, 8 en 9 en na een met redenen omkleed verzoek van de houder, kunnen de versterkte controlemaatregelen voor bepaalde dieren of categorieën van dieren en/of dierlijke producten opgeheven worden.

Art. 13. § 1. De directeur-generaal van Controle van het Agentschap deelt het voornemen tot het onder versterkte controle plaatsen evenals de beoogde maatregelen, de periode en de wijze van toepassing mee aan de houder of de eigenaar bedoeld in de artikelen 7, § 3, tweede lid, 8, § 3, tweede lid en 9, § 2, tweede lid.

§ 2. De houder of de eigenaar, bedoeld in de artikelen 7, § 3, tweede lid, 8, § 3, tweede lid en 9, § 2, tweede lid, beschikt over een termijn van vijftien kalenderdagen om zijn bezwaren aan het Agentschap te laten kennen. Daartoe zendt hij een met redenen omkleed verzoek aan de gedelegeerd bestuurder van het Agentschap en voegt er de bewijsstukken aan toe. Hij kan vragen om gehoord te worden door de evaluatiecommissie.

§ 3. La demande est traitée par une commission d'évaluation instaurée auprès de l'Agence. Cette commission est constituée d'un représentant du service de l'Administrateur délégué de l'Agence, d'un représentant de la direction générale Politique de Contrôle de l'Agence, d'un représentant du Service juridique de l'Agence et d'un membre du Comité scientifique et/ou d'un expert scientifique dans le domaine.

La commission d'évaluation examine la demande motivée, les pièces justificatives et le rapport de l'enquête et elle entend un représentant de la direction générale du Contrôle de l'Agence. Si cela a été sollicité, la commission entend le détenteur, ou le propriétaire visé aux articles 7, § 3, alinéa 2, 8, § 3, alinéa 2 et 9, § 2, alinéa 2. Celui-ci peut être assisté par un conseiller. La commission d'évaluation peut décider de requérir un avis rapide du Comité scientifique.

La commission d'évaluation dispose de trente jours calendrier pour rendre sa décision à partir de la date de réception de la demande motivée du détenteur, ou du propriétaire visé aux articles 7, § 3, alinéa 2, 8, § 3, alinéa 2 et 9, § 2, alinéa 2. Toutefois, si l'avis rapide du Comité scientifique est demandé, le délai de trente jours calendrier est suspendu jusqu'à l'obtention de l'avis du Comité scientifique.

Art. 14. § 1^{er}. En l'absence d'objections communiquées conformément à l'article 13, § 2, le contrôle renforcé s'applique le jour qui suit le délai de quinze jours calendrier mentionné à l'article 13, § 2.

§ 2. Si des objections ont été communiquées conformément à l'article 13 § 2, le directeur général du Contrôle de l'Agence dispose de 15 jours calendrier après réception de l'avis de la commission d'évaluation pour notifier sa décision à (aux) (l')intéressé(s) qui a (ont) introduit les objections. Si la décision impose un contrôle renforcé, celui-ci débute dès la notification de la décision.

Art. 15. § 1^{er}. Tous les frais relatifs au contrôle renforcé sont à charge du détenteur ou du propriétaire visé aux articles 7, § 3, alinéa 2, 8, § 3, alinéa 2 et 9, § 2, alinéa 2, y compris les frais de réimpression des documents d'identification individuels.

Tous les frais relatifs aux enquêtes, aux prélèvements d'échantillons et aux analyses visés aux articles 7, 8 et 9 sont à charge du détenteur des animaux.

§ 2. Toutefois, les frais visés au paragraphe 1^{er}, alinéa 2, ne sont pas à charge du détenteur, si l'enquête visée aux articles 7, 8 et 9 démontre l'absence d'utilisation ou l'absence de suspicion motivée d'utilisation de substances non autorisées en vue d'un traitement illégal et/ou qu'elle démontre que la présence de résidus n'a pas pour origine un traitement illégal.

Art. 16. Sont abrogés :

1° l'article 8, § 1^{er}, 3°, de l'arrêté royal du 22 décembre 2005 fixant des mesures complémentaires pour l'organisation des contrôles officiels concernant les produits d'origine animale destinés à la consommation humaine;

2° l'arrêté royal du 8 septembre 1997 relatif aux mesures en matière de commercialisation des animaux d'exploitation en ce qui concerne certaines substances ou résidus de substances pharmacologiquement actives;

3° l'arrêté ministériel du 10 septembre 1997 portant exécution de l'arrêté royal relatif aux mesures en matière de commercialisation des animaux d'exploitation en ce qui concerne certaines substances ou résidus de substances pharmacologiquement actives.

Art. 17. Le ministre qui a la sécurité de la chaîne alimentaire dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 27 février 2013.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

§ 3. Het verzoek wordt behandeld door een evaluatiecommissie, ingesteld bij het Agentschap. Deze commissie is samengesteld uit een vertegenwoordiger van de dienst van de gedelegeerd bestuurder van het Agentschap, een vertegenwoordiger van het directoraat-generaal Controlebeleid van het Agentschap, een vertegenwoordiger van de juridische dienst van het Agentschap en een lid van het Wetenschappelijk Comité en/of een wetenschappelijk expert in het domein.

De evaluatiecommissie onderzoekt het met redenen omkleed verzoek, de bijgevoegde bewijsstukken en het verslag van de enquête en zij hoort een vertegenwoordiger van het directoraat-generaal Controle van het Agentschap. Indien daarom verzocht werd, hoort de commissie de houder, of de eigenaar bedoeld in de artikelen 7, § 3, tweede lid, 8, § 3, tweede lid en 9, § 2, tweede lid. Deze mag zich laten bijstaan door een raadsman. De evaluatiecommissie kan beslissen een sneladvies van het Wetenschappelijk Comité te vragen.

De evaluatiecommissie beschikt over dertig kalenderdagen om een advies te geven vanaf de datum van ontvangst van het met redenen omkleed verzoek van de houder, of de eigenaar bedoeld in de artikelen 7, § 3, tweede lid, 8, § 3, tweede lid en 9, § 2, tweede lid. Indien evenwel het sneladvies van het Wetenschappelijk Comité is gevraagd, wordt de termijn van dertig kalenderdagen opgeschort totdat het advies van het Wetenschappelijk Comité is bekomen.

Art. 14. § 1. Bij afwezigheid van overeenkomstig artikel 13, § 2 meegedeelde bezwaren, gaat de versterkte controle in op de eerste dag volgend op de termijn van vijftien kalenderdagen bedoeld in artikel 13, § 2.

§ 2. Ingeval overeenkomstig artikel 13, § 2 tijdig bezwaren werden meegedeeld, beschikt de directeur-generaal van Controle van het Agentschap over 15 kalenderdagen na ontvangst van het advies van de evaluatiecommissie om zijn beslissing mee te delen aan degene(n) die het bezwaar heeft (hebben) ingediend. Indien zijn beslissing het opleggen van een versterkte controle inhoudt, gaat deze in van zodra kennis is gegeven van de beslissing.

Art. 15. § 1. Alle kosten verbonden aan de versterkte controle zijn ten laste van de houder of van de eigenaar zoals bedoeld in artikelen 7, § 3, tweede lid, 8, § 3, tweede lid en 9, § 2, tweede lid, met inbegrip van de kosten voor het herdrukken van de individuele identificatiedocumenten.

Alle kosten verbonden aan de enquête, de monsterafname en de analyses als bedoeld in de artikelen 7, 8 en 9 zijn ten laste van de houder van de dieren.

§ 2. Evenwel zijn de kosten zoals bedoeld in paragraaf 1, tweede lid, niet ten laste van de houder wanneer de enquête, zoals bedoeld in artikelen 7, 8 en 9, de afwezigheid van het gebruik of de afwezigheid van een gegronde verdenking van het gebruik van niet-toegestane stoffen voor een illegale behandeling aantoonst en/of dat ze de aanwezigheid van residuen aantoonst die niet te wijten zijn aan een illegale behandeling.

Art. 16. Worden opgeheven :

1° artikel 8, § 1, 3°, van het koninklijk besluit van 22 december 2005 tot vaststelling van de aanvullende maatregelen voor de organisatie van de officiële controles op producten van dierlijke oorsprong bestemd voor menselijke consumptie;

2° het koninklijk besluit van 8 september 1997 betreffende maatregelen inzake de verhandeling van landbouwdieren, ten aanzien van bepaalde stoffen of residuen daarvan met farmacologische werking;

3° het ministerieel besluit van 10 september 1997 houdende uitvoering van het koninklijk besluit betreffende maatregelen inzake de verhandeling van landbouwdieren, ten aanzien van bepaalde stoffen of residuen daarvan met farmacologische werking.

Art. 17. De minister bevoegd voor de Veiligheid van de Voedselketen is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 27 februari 2013.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE

Annexe
Mesures, modalités et périodes d'application

Partie A

Substances non autorisées

Catégorie de substances	Code	Mesures	Modalités d'application	Période d'application
Substances à effet hormonal, à effet anti-hormonal, à effet bêta-adrénergique ou à effet stimulateur de production	H	Restriction de la commercialisation des animaux	Uniquement à destination d'un abattoir situé sur le territoire national	52 semaines
		Prélèvement d'échantillons à l'abattoir (pas d'application pour les animaux d'aquaculture)	Bovins et chevaux : 1 échantillon sur un animal abattu par 10 ou fraction de 10 animaux qui font partie d'un même lot Veaux et pores : 1 échantillon sur un animal abattu par 10 ou fraction de 10 animaux qui font partie d'un même lot avec un maximum de 6 échantillons Volailles : 6 échantillons par lot	52 semaines
		Prélèvement d'échantillons à l'exploitation	2 prélèvements Pour les animaux d'aquaculture : 6 prélèvements	Semaines 1 à 52
		Prélèvement d'échantillons de produits animaux (lait et œufs)	2 échantillons	Semaines 1 à 4
			3 échantillons	Semaines 5 à 16
		Inspection à l'exploitation	6 échantillons	Semaines 17 à 52
		Enregistrement obligatoire de tous les traitements administrés	2 inspections	Semaines 1 à 52

Substances interdites mentionnées dans le tableau 2 du règlement (UE) N° 37/2010	N1	Restriction de la commercialisation des animaux	Uniquement à destination d'un abattoir situé sur le territoire national	52 semaines		
			Prélèvement d'échantillons à l'abattoir (pas d'application pour les animaux d'aquaculture)	Bovins et chevaux : 1 échantillon sur un animal abattu par 10 ou fraction de 10 animaux qui font partie d'un même lot Veaux et porcs : 1 échantillon sur un animal abattu par 10 ou fraction de 10 animaux qui font partie d'un même lot avec un maximum de 6 échantillons Volailles : 6 échantillons par lot	52 semaines	
			Prélèvement d'échantillons à l'exploitation	2 prélèvements Pour les animaux d'aquaculture : 6 prélèvements	Semaines 1 à 52	
			Prélèvement d'échantillons de produits animaux (lait et œufs)	2 échantillons	Semaines 1 à 4	
				3 échantillons	Semaines 5 à 16	
				6 échantillons	Semaines 17 à 52	
			Prélèvement d'échantillons de produits animaux (miel)	1 échantillon par cycle de production	Semaines 1 à 52	
				Inspection à l'exploitation	2 inspections	Semaines 1 à 52
			Enregistrement obligatoire de tous les traitements administrés			52 semaines

Substances non mentionnées dans le tableau I du règlement (UE) N° 37/2010 et non autorisées par la législation relative aux additifs destinés à l'alimentation animale	N2	Restriction de la commercialisation des animaux	Uniquement à destination d'un abattoir situé sur le territoire national	26 semaines	
			Prélèvement d'échantillons à l'abattoir (pas d'application pour les animaux d'aquaculture)	Bovins et chevaux : 1 échantillon sur un animal abattu par 10 ou fraction de 10 animaux qui font partie d'un même lot Veaux et porcs : 1 échantillon sur un animal abattu par 10 ou fraction de 10 animaux qui font partie d'un même lot avec un maximum de 6 échantillons Volailles : 6 échantillons par lot	26 semaines
			Prélèvement d'échantillons à l'exploitation	2 prélèvements Pour les animaux d'aquaculture : 6 prélèvements	Semaines 1 à 52
			Prélèvement d'échantillons de produits animaux (lait et œufs)	2 échantillons	Semaines 1 à 4
				3 échantillons	Semaines 5 à 16
				2 échantillons	Semaines 17 à 26
			Prélèvement d'échantillons de produits animaux (miel)	1 échantillon par cycle de production	Semaines 1 à 26
			Inspection à l'exploitation	2 inspections	Semaines 1 à 52
			Enregistrement obligatoire de tous les traitements administrés		52 semaines

Partie B
Substances autorisées

Catégorie de substances	Code	Mesures	Modalités d'application	Période d'application
Substances mentionnées dans le tableau I du règlement (UE) N° 37/2010 dont l'utilisation ne respecte pas les spécificités d'espèces animales, ou les autres dispositions précisées dans le tableau, ou Substances autorisées par la législation relative aux additifs destinés à l'alimentation animale dont l'utilisation ne respecte pas les conditions d'autorisation	M1	Restriction de la commercialisation des animaux	Uniquement à destination d'un abattoir situé sur le territoire national	13 semaines
		Prélèvement d'échantillons à l'abattoir (pas d'application pour les animaux d'aquaculture)	Bovins et chevaux : 1 échantillon sur un animal abattu par 10 ou fraction de 10 animaux qui font partie d'un même lot Veaux et porcs : 1 échantillon sur un animal abattu par 10 ou fraction de 10 animaux qui font partie d'un même lot avec un maximum de 6 échantillons Volailles : 6 échantillons par lot	13 semaines
		Prélèvement d'échantillons à l'exploitation (uniquement pour les animaux d'aquaculture)	2 prélèvements	Semaines 1 à 52
		Inspection à l'exploitation	1 inspection	Semaines 1 à 52
		Enregistrement obligatoire de tous les traitements administrés		13 semaines

Substances mentionnées dans le tableau I du règlement (UE) N° 37/2010 dont l'utilisation respecte les spécificités d'espèces animales et les autres dispositions précisées dans le tableau mais présentes dans un médicament ne disposant pas d'autorisation de mise sur le marché sur le territoire belge	M2	Inspection à l'exploitation de tous les traitements administrés	1 inspection	Semaines 1 à 52
Substances mentionnées dans le tableau I du règlement (UE) N° 37/2010 dont l'utilisation respecte les spécificités d'espèces animales et les autres dispositions précisées dans le tableau et présentes dans un médicament disposant d'une autorisation de mise sur le marché sur le territoire belge, ou Substances autorisées par la législation relative aux additifs destinés à l'alimentation animale dont l'utilisation respecte les conditions d'autorisation	R	Enregistrement obligatoire de tous les traitements administrés	Bovins et chevaux : 1 échantillon sur un animal abattu par 10 ou fraction de 10 animaux qui font partie d'un même lot Veaux et porcs : 1 échantillon sur un animal abattu par 10 ou fraction de 10 animaux qui font partie d'un même lot avec un maximum de 6 échantillons Volailles : 6 échantillons par lot	13 semaines
		Prélèvement d'échantillons à l'exploitation (uniquement pour les animaux d'aquaculture)	1 prélèvement	Semaines 1 à 8
		Enregistrement obligatoire de tous les traitements administrés		8 semaines

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 27 février 2013 fixant les mesures de contrôle à l'égard de certaines substances et de leurs résidus dans les animaux vivants et les produits animaux.

Par le Roi:

La Ministre de l'Agriculture,
Sabine LARUELLE

Bijlage
Maatregelen, wijze en periode van uitvoering
Deel A

Niet-toegestane stoffen

Categorie stoffen	Code	Maatregelen	Wijze van toepassing	Periode van toepassing
Stoffen met hormonale, anti-hormonale, beta-adrenergische of productiestimulerende werking	H	Beperking voor het verhandelen van dieren	Uitsluitend bestemd voor een slachthuis gelegen op het nationale grondgebied	52 weken
		Monstername in het slachthuis (niet van toepassing op aquacultuurdieren)	Runderen en paarden: 1 monster per 10 geslachte dieren of een fractie van 10 dieren die deel uitmaken van eenzelfde lot Kalveren en varkens: 1 monster per 10 geslachte dieren of een fractie van 10 dieren die deel uitmaken van eenzelfde lot met een maximum van 6 monsters Pluimvee: 6 monsters per lot	52 weken
		Monstername op het bedrijf	2 monsternemingen Voor aquacultuurdieren: 6 monsternemingen	Weken 1 tot 52
		Monstername op producten van dierlijke oorsprong (melk, eieren)	2 monsters	Weken 1 tot 4
		Bedrijfsinspectie	3 monsters	Weken 5 tot 16
		Verplichte registratie van alle behandelingen	6 monsters	Weken 17 tot 52
			2 inspecties	Weken 1 tot 52

Verboden stoffen vermeld in tabel 2 van de verordening (EU) nr. 37/2010	N1	Beperking voor het verhandelen van dieren	Uitsluitend bestemd voor een slachthuis gelegen op het nationale grondgebied	52 weken
		Monstername in het slachthuis (niet van toepassing op aquacultuurdieren)	Runderen en paarden: 1 monster per 10 geslachte dieren of een fractie van 10 dieren die deel uitmaken van eenzelfde lot Kalveren en varkens: 1 monster per 10 geslachte dieren of een fractie van 10 dieren die deel uitmaken van eenzelfde lot met een maximum van 6 monsters Pluimvee: 6 monsters per lot	52 weken
		Monstername op het bedrijf	2 monsternemingen Voor aquacultuurdieren: 6 monsternemingen	Weken 1 tot 52
		Monstername op producten van dierlijke oorsprong (melk, eieren)	2 monsters	Weken 1 tot 4
			3 monsters	Weken 5 tot 16
			6 monsters	Weken 17 tot 52
		Monstername op producten van dierlijke oorsprong (honing)	1 monster per productieperiode	Weken 1 tot 52
		Bedrijfsinspectie	2 inspecties	Weken 1 tot 52
		Verplichte registratie van alle behandelingen		52 weken

Stoffen niet vermeld in tabel 1 van de verordening (EU) nr. 37/2010 en niet toegestaan door de wetgeving betreffende de toevoegingsmiddelen voor diervoeding	N2	Beperking voor het verhandelen van dieren	Uitsluitend bestemd voor een slachthuis gelegen op het nationale grondgebied	26 weken
		Monsterafname in het slachthuis (niet van toepassing op aquacultuurdieren)	Runderen en paarden: 1 monster per 10 geslachte dieren of een fractie van 10 dieren die deel uitmaken van eenzelfde lot Kalveren en varkens: 1 monster per 10 geslachte dieren of een fractie van 10 dieren die deel uitmaken van eenzelfde lot met een maximum van 6 monsters Pluimvee: 6 monsters per lot	26 weken
	Monsterafname op het bedrijf	2 monsternemingen	Weken 1 tot 52	
	Monstername op producten van dierlijke oorsprong (melk, eieren)	Voor aquacultuurdieren: 6 monsternemingen		
	Monstername op producten van dierlijke oorsprong (honing)	2 monsters	Weken 1 tot 4	
		3 monsters	Weken 5 tot 16	
		2 monsters	Weken 17 tot 26	
	1 monster per productieperiode	Weken 1 tot 26		
	Bedrijfsinspectie	2 inspecties	Weken 1 tot 52	
	Verplichte registratie van alle behandelingen		52 weken	

Deel B
Toegestane stoffen

Categorie stoffen	Code	Maatregelen	Wijze van uitvoering	Periode van uitvoering
<p>Stoffen vermeld in tabel 1 van de verordening (EU) nr. 37/2010 waarvan het gebruik niet voldoet aan de specificiteiten van de diersoorten, of aan de andere bepalingen toegelicht in de tabel, of</p> <p>Stoffen toegestaan door de wetgeving betreffende de toevoegingsmiddelen voor diervoeding, waarvan het gebruik niet voldoet aan de toelatingsvoorwaarden</p>	MI	<p>Beperking voor het verhandelen van dieren</p>	<p>Uitsluitend bestemd voor een slachthuis gelegen op het nationale grondgebied</p>	<p>13 weken</p>
		<p>Monstername in het slachthuis (niet van toepassing op aquacultuurdieren)</p>	<p>Runderen en paarden: 1 monster per 10 geslachte dieren of een fractie van 10 dieren die deel uitmaken van eenzelfde lot Kalveren en varkens: 1 monster per 10 geslachte dieren of een fractie van 10 dieren die deel uitmaken van eenzelfde lot met een maximum van 6 monsters Pluimvee: 6 monsters per lot</p>	<p>13 weken</p>
		<p>Monstername op het bedrijf (alleen voor aquacultuurdieren)</p>	<p>2 monsternemingen</p>	<p>Weken 1 tot 52</p>
		<p>Verplichte registratie van alle behandelingen</p>	<p>1 inspectie</p>	<p>Weken 1 tot 52 13 weken</p>

Stoffen vermeld in tabel 1 van de verordening (EU) nr. 37/2010 waarvan het gebruik voldoet aan de specificiteiten van de diersoorten en aan de andere bepalingen toegelicht in de tabel, maar aanwezig in een geneesmiddel zonder vergunning voor het in de handel brengen op Belgisch grondgebied	M2	Bedrijfsinspectie Verplichte registratie van alle behandelingen	1 inspectie	Weken 1 tot 52 13 weken
Stoffen vermeld in tabel 1 van de verordening (EU) nr. 37/2010 waarvan het gebruik voldoet aan de eigenschappen van de diersoorten en aan de andere bepalingen vermeld in de tabel en aanwezig in een geneesmiddel met vergunning voor het in de handel brengen op Belgisch grondgebied, of Stoffen toegestaan door de wetgeving betreffende de toevoegingsmiddelen voor diervoeding, waarvan het gebruik voldoet aan de toelatingsvoorwaarden	R	Monstername in het slachthuis (niet van toepassing op aquacultuurdieren)	Runderen en paarden: 1 monster per 10 geslachte dieren of een fractie van 10 dieren die deel uitmaken van eenzelfde lot Kalveren en varkens: 1 monster per 10 geslachte dieren of een fractie van 10 dieren die deel uitmaken van eenzelfde lot met een maximum van 6 monsters Pluimvee: 6 monsters per lot	8 weken
		Monstername op het bedrijf (alleen voor aquacultuurdieren)	1 monsterneming	Weken 1 tot 8
		Verplichte registratie van alle behandelingen		8 weken

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 27 februari 2013 betreffende de controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in dierlijke producten.

Van Koningswege:

De Minister van Landbouw,
Sabine LARUELLE