

• De toegang tot de betrekkingen voorbehouden aan het tweetalige kader is voorbehouden aan de houders van het attest van taalkennis voor toegang tot het tweetalige kader (taaltest artikel 12), uitgereikt door SELOR (Selectiebureau van de Federale Overheid, Bisschoffsheimlaan 15, 1000 Brussel; tel. : +32-(0)2 800/505 54; e-mail : taal@selor.be).

Het bezit van dit attest kan dus een pluspunt zijn.

10.2 Arbeidsvoorraarden

- mandaat van zes jaar (vernieuwbaar);
- Voltijds;
- Bezoldiging (brutowedrag rekening gehouden met de huidige index, reglementaire toe-slagen niet inbegrepen) : bruto 105.364,35 € per jaar (bruto 8.780 € per maand).

10.3 Kandidaten met een handicap worden vriendelijk verzocht dit duidelijk te vermelden bij hun kandidatuurstelling en een attest van hun handicap toe te voegen, zodat eventueel de nodige aanpassingen aan de selectieprocedure kunnen worden voorzien.

10.4. Contactpersoon

- betreffende de inhoud van de functie : dr. Guido Gryseels, Algemeen Directeur, guido.gryseels@africamuseum.be
- betreffende de arbeidsvoorraarden : Mevr. An Bergs, Stafdirecteur P&O, an.bergs@belspo.be

• L'accès aux emplois du cadre bilingue est réservé aux porteurs du certificat de connaissance linguistique donnant accès au cadre bilingue (test linguistique article 12), certificat délivré par SELOR (Bureau de Sélection de l'Administration fédérale, boulevard Bisschoffsheim 15, 1000 Bruxelles; tél. : +32 (0)2 800/505 55; e-mail : linguistique@selor.be).

La possession de ce certificat peut donc être un plus.

10.2 Conditions de travail

- mandat de six ans (renouvelable);
- plein temps
- Salaire (montant brut, à l'index actuel, allocations réglementaires non comprises) : 105.364,35 € brut par an (8.780 € brut par mois).

10.3 Les candidats atteints d'un handicap sont invités à en faire mention sur leur acte de candidature et à joindre une attestation de leur handicap, afin qu'on puisse aménager la procédure de sélection si nécessaire.

10.4. Personne de contact

- concernant la fonction : M. Guido Gryseels, directeur général, guido.gryseels@africamuseum.be
- concernant les conditions de travail : Mme An Bergs, directrice du personnel P&O, an.bergs@belspo.be

FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR DE VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN

[C – 2014/18262]

4 JULI 2014. — Bericht betreffende de validatie van diagnostische reagentia voor infectieuze boviele rhinotracheitis bij runderen door het nationale referentielaboratorium

In toepassing van artikel 4 van het ministerieel besluit van 3 april 2014 tot aanwijzing van de analyses waarvoor de nationale referentielaboratoria belast zijn met de controle van de kwaliteit van de diagnostische reagentia en tot vaststelling van de procedure voor die controle, de startdatum van de procedure van initiële controle van diagnostische reagentia voor infectieuze boviele rhinotracheitis bij runderen stemt overeen met de datum van publicatie van dit advies in het Belgisch Staatsblad.

Betreffende type reagens : gE-specifieke Antilichaam (Antibody) ELISA tegen infectieuze boviele rhinotracheitis (*Boviene Herpesvirus 1*)

Matrix : serum

Fit for purpose :

1. Aantonen van vrij statuut : afwezigheid van infectie in een gedefinieerde populatie waarbij de ogenschijnlijke prevalentie nul is

a. Vrij statuut met of zonder vaccinatie;

b. Herstel van vrij statuut na uitbraken;

2. Het certificeren van afwezigheid van infectie of agens in individuele dieren bedoeld voor handel of verplaatsing;

3. Eradicatie van ziekte of infectie in een gedefinieerde populatie;

4. Schatten van de prevalentie van infectie of blootstelling om risico analyse te faciliteren : bewaking, gezondheidsstatus van bedrijven, maatregelen voor ziektebestrijding;

5. Bepalen van de immuunstatus van individuele dieren of van een populatie, desgevallend post-vaccinatie;

Diersoort : boven

Bijkomende technische criteria : analytische volume geschat aan 450.000 stalen per jaar.

Brussel, 4 juli 2014.

De Gedeleerd bestuurder,
H. DIRICKS

AGENCE FEDERALE POUR LA SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE

[C – 2014/18262]

4 JUILLET 2014. — Avis relatif à la validation de réactifs de diagnostic de la rhinotrachéite infectieuse bovine chez les bovins par le laboratoire national de référence

En application de l'article 4 de l'arrêté ministériel du 3 avril 2014 désignant les analyses pour lesquelles les laboratoires nationaux de référence sont chargés de contrôler la qualité des réactifs de diagnostic et fixant la procédure de ce contrôle, la date de début de la procédure de contrôle initial des réactifs de diagnostic de la rhinotrachéite infectieuse bovine chez les bovins correspond à la date de publication de cet avis au *Moniteur belge*.

Type de réactif concerné : ELISA Anticorps (Antibody) gE-spécifique contre le virus de la rhinotrachéite infectieuse bovine (*Bovine Herpesvirus 1*)

Matrice : sérum

Fit for purpose :

1. Démonstration du statut de population indemne d'infection dans une population bien définie, dans laquelle la prévalence apparente est égale à 0

a. statut indemne avec ou sans vaccination,

b. recouvrement du statut 'indemne' après l'apparition de foyers;

2. Certification de l'absence de l'infection ou de l'agent chez les animaux lors d'un échange ou d'un mouvement;

3. Eradication de la maladie ou de l'infection dans une population définie;

4. Estimation de la prévalence de l'infection ou de l'exposition pour faciliter l'analyse de risque : surveillance, statut sanitaire des troupeaux, mesures prophylactiques d'une maladie;

5. Statut immunitaire, le cas échéant post-vaccination, d'animaux ou de populations spécifiques;

Espèce animale : bovine

Critères techniques supplémentaires : volume analytique estimé à 450.000 échantillons par an

Bruxelles, le 4 juillet 2014.

L'Administrateur délégué,
H. DIRICKS