

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

[C – 2016/24273]

25 NOVEMBER 2016. — Koninklijk besluit betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

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

Gelet op de Grondwet, artikel 108;

Gelet op de diergezondheidswet van 24 maart 1987, de artikelen 3, 4, 6, § 1, 7, 8, eerste lid, 1° en 9, 3° en 5°, artikel 15, 1°, gewijzigd bij de wet van 1 maart 2007 en artikel 18;

Gelet op de wet van 28 augustus 1991 op de uitoefening van de diergeneeskunde, de artikelen 4, vierde lid en 6, § 2;

Gelet op de wet van 4 februari 2000 houdende oprichting van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, artikel 4, § 6, ingevoegd bij de wet van 13 juli 2001 en aangevuld bij de wet van 9 juli 2004;

Gelet op het koninklijk besluit van 16 november 2001 houdende het toevertrouwen van bijkomende opdrachten aan het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, artikel 2, d);

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

Gelet op het advies van de inspecteur van Financiën, gegeven op 19 oktober 2015;

Gelet op het advies van de Hoge Raad van de Orde der Dierenartsen van 7 januari 2016;

Gelet op het advies van de Nationale Landbouwwaad van 11 januari 2016;

Gelet op het advies 01-2016 van het Wetenschappelijk Comité van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, gegeven op 29 januari 2016;

Gelet op het overleg tussen de Gewestregeringen en de Federale Overheid van 1 februari 2016;

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 1 april 2016;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting, d.d. 27 juni 2016;

Gezien de impactanalyse van de regelgeving, uitgevoerd overeenkomstig artikelen 6 en 7 van de wet van 15 december 2013 houdende diverse bepalingen inzake administratieve vereenvoudiging;

Gelet op advies 60.087/3 van de Raad van State, gegeven op 5 oktober 2016, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende de beschikking 2004/558/EG van de Commissie van 15 juli 2004 tot uitvoering van richtlijn 64/432/EEG van de Raad betreffende aanvullende garanties voor het intracommunautaire handelsverkeer in runderen ten aanzien van infectieuze boviene rhinotracheïtis en de goedkeuring van de door sommige lidstaten ingediende uitroeiingsprogramma's;

Op de voordracht van de Minister van Landbouw en op het advies van de in Raad vergaderde Ministers,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

HOOFDSTUK I. — Toepassingsgebied en begripsbepalingen

Artikel 1. Dit besluit heeft betrekking op de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

Dit besluit is niet van toepassing op officieel erkende instellingen, instituten of centra, zoals gedefinieerd in artikel 3, § 1, 8°, van het koninklijk besluit van 18 december 2015 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer van bepaalde levende dieren en tot vaststelling van de voorschriften voor de erkenning van instellingen, instituten en centra met uitzondering van de maatregelen in de hoofdstukken II tot en met VI.

Art. 2. Klinische infectieuze boviene rhinotracheïtis is een dierenziekte die valt onder toepassing van hoofdstuk III van de diergezondheidswet van 24 maart 1987.

Art. 3. § 1. Voor de toepassing van dit besluit gelden de definities van het koninklijk besluit van 23 maart 2011 tot vaststelling van de identificatie- en registratieregeling voor runderen.

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

[C – 2016/24273]

25 NOVEMBRE 2016. — Arrêté royal relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

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

Vu la Constitution, l'article 108;

Vu la loi du 24 mars 1987 relative à la santé des animaux, les articles 3, 4, 6, § 1, 7, 8, alinéa 1^{er}, 1° et 9, 3° et 5°, l'article 15, 1°, modifié par la loi du 1^{er} mars 2007 et l'article 18;

Vu la loi du 28 août 1991 relative à l'exercice de la médecine vétérinaire, les articles 4, alinéa 4 et 6, § 2;

Vu la loi du 4 février 2000 relative à la création de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire, l'article 4, § 6, inséré par la loi du 13 juillet 2001 et complété par la loi du 9 juillet 2004;

Vu l'arrêté royal du 16 novembre 2001 confiant à l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire des missions complémentaires, l'article 2, d);

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

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 19 octobre 2015;

Vu l'avis du Conseil supérieur de l'Ordre des Médecins vétérinaires du 7 janvier 2016;

Vu l'avis du Conseil national de l'Agriculture du 11 janvier 2016;

Vu l'avis 01-2016 du Comité Scientifique institué auprès de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire, donné le 29 janvier 2016;

Vu la concertation entre les Gouvernements régionaux et l'Autorité fédérale du 1^{er} février 2016;

Vu l'avis du Conseil du Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux, donné le 1^{er} avril 2016;

Vu l'accord du Ministre du Budget du 27 juin 2016;

Vu l'analyse d'impact de la réglementation réalisée conformément aux articles 6 et 7 de la loi du 15 décembre 2013 portant des dispositions diverses en matière de simplification administrative;

Vu l'avis 60.087/3 du Conseil d'Etat, donné le 5 octobre 2016, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant la décision 2004/558/CE de la Commission du 15 juillet 2004 mettant en œuvre la directive 64/432/CEE du Conseil en ce qui concerne des garanties additionnelles pour les échanges intracommunautaires de bovins en rapport avec la rhinotrachéite infectieuse bovine et l'approbation des programmes d'éradication présentés par certains Etats membres;

Sur la proposition du Ministre de l'Agriculture et de l'avis des Ministres qui en ont délibéré en Conseil,

Nous avons arrêté et arrêtons :

CHAPITRE I. — Champ d'application et définitions

Article 1^{er}. Le présent arrêté a pour objet la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

Cet arrêté ne s'applique pas aux organismes, instituts ou centres officiellement agréés, comme définis à l'article 3, § 1^{er}, 8°, de l'arrêté royal du 18 décembre 2015 définissant les conditions de police sanitaire régissant les échanges et les importations de certains animaux vivants et définissant les conditions d'agrément des organismes, instituts et centres, à l'exception des mesures énoncées dans les chapitres II à VI inclus.

Art. 2. La rhinotrachéite infectieuse bovine clinique est une maladie des animaux qui tombe sous l'application du chapitre III de la loi du 24 mars 1987 relative à la santé des animaux.

Art. 3. § 1^{er}. Pour l'application du présent arrêté, s'appliquent les définitions de l'arrêté royal du 23 mars 2011 établissant un système d'identification et d'enregistrement des bovins.

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

- 1° I.B.R. : infectieuze boviene rhinotracheïtis;
- 2° BoHV-1 : virus verantwoordelijk voor I.B.R.;
- 3° rund aangetast door klinische I.B.R. : het rund dat klinische symptomen van I.B.R. vertoont, bevestigd door de resultaten van virologische onderzoeken;
- 4° virologisch onderzoek : onderzoek naar de aanwezigheid van het BoHV-1;
- 5° serologisch onderzoek : onderzoek naar de aanwezigheid van antistoffen tegen het BoHV-1;
- 6° haard : een beslag waarin één of meerdere rund(eren) aangetast zijn door klinische I.B.R.;
- 7° statuut "I2" : statuut dat wordt toegekend aan een beslag indien voldaan aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, A.;
- 8° statuut "I3" of "vrij van I.B.R." : statuut dat wordt toegekend aan een beslag indien voldaan aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, B.;
- 9° statuut "I4" of "officieel vrij van I.B.R." : statuut dat wordt toegekend aan een beslag indien voldaan aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, C.;
- 10° statuut "I1" : statuut dat wordt toegekend aan een beslag dat geen statuut heeft zoals bedoeld onder 7°, 8° en 9°;
- 11° rund vrij van en niet gevaccineerd tegen het BoHV-1 : rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, D.1.;
- 12° rund vrij van BoHV-1 : rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, D.2.;
- 13° rund geïnfecteerd met het BoHV-1 : rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, D.3.;
- 14° afmestbedrijf : bedrijf, andere dan een vleeskalverhouderij, waar geen enkel rund wordt geboren en waar enkel en alleen runderen worden aangevoerd met het oog op hun vetmesting en die het beslag alleen verlaten als slachtrund;
- 15° verantwoordelijke : de eigenaar of houder die gewoonlijk over de runderen het beheer en het directe toezicht uitoefent;
- 16° officiële dierenarts : dierenarts van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen;
- 17° de Minister : de Minister bevoegd voor de landbouw;
- 18° I.O. : Interprofessioneel organisme zoals gedefinieerd in het koninklijk besluit van 3 maart 1994 betreffende de erkenning van interprofessionele organismen voor het bepalen van de kwaliteit en de samenstelling van melk, waarmee, door de verenigingen, een geschreven overeenkomst werd afgesloten;
- 19° gE-negatief vaccin : vaccin tegen boviene infectieuze rhinotracheïtis dat geen serologische reactie tegen glycoproteïne E induceert;
- 20° N.R.L. : Nationaal Referentielaboratorium;
- 21° CODA-CERVA : het "Centrum voor Onderzoek in Diergeneeskunde en Agrochemie" zoals gedefinieerd in artikel 1 van het koninklijk besluit van 20 juni 1997 houdende oprichting van het Centrum van Onderzoek in Diergeneeskunde en Agrochemie als wetenschappelijke inrichting van de Staat;
- 22° erkend laboratorium : laboratorium dat voldoet aan de voorwaarden gedefinieerd in bijlage I;
- 23° I.B.R. databank : databank zoals bedoeld in artikel 9, § 3;
- 24° tankmelkstaal : melkstaal gelinkt aan een beslag en niet aan een individueel dier en afkomstig van alle melkkoeltank(en) waarin de melkproductie van de koeien in lactatie behorend tot het beslag wordt gestockeerd;
- 25° introductie van een rund in een beslag : het voor de eerste keer binnenbrengen van een rund in een beslag;
- 26° herintroductie van een rund in een beslag : het opnieuw binnenbrengen van een rund in zijn beslag na contact met één of meerdere rund(eren) van andere beslagen;
- 27° T.V.D. : het toedienings- en verschaffingsdocument zoals gedefinieerd in het koninklijk besluit van 21 juli 2016 betreffende de voorwaarden voor het gebruik van geneesmiddelen door de dierenartsen en door de verantwoordelijken van de dieren;

§ 2. Ensuite, pour l'application du présent arrêté, on entend par :

- 1° I.B.R. : rhinotrachéite infectieuse bovine;
- 2° BoHV-1 : virus responsable de l'I.B.R.;
- 3° bovin atteint d'I.B.R. clinique : le bovin qui présente des symptômes cliniques d'I.B.R. confirmés par les résultats d'examen virologiques;
- 4° examen virologique : recherche de la présence du BoHV-1;
- 5° examen sérologique : recherche de la présence d'anticorps dirigés contre le BoHV-1;
- 6° foyer : un troupeau comprenant un ou plusieurs bovin(s) atteint(s) d'I.B.R. clinique;
- 7° statut « I2 » : statut attribué à un troupeau qui répond aux conditions décrites à l'annexe III, A.;
- 8° statut « I3 » ou « indemne d'I.B.R. » : statut attribué à un troupeau qui répond aux conditions décrites à l'annexe III, B.;
- 9° statut « I4 » ou « officiellement indemne d'I.B.R. » : statut attribué à un troupeau qui répond aux conditions décrites à l'annexe III, C.;
- 10° statut « I1 » : statut attribué à un troupeau ne disposant d'aucun des statuts IBR visés sous 7°, 8° et 9°;
- 11° bovin indemne et non vacciné contre le BoHV-1 : bovin répondant aux conditions décrites à l'annexe III, D.1.;
- 12° bovin indemne de BoHV-1 : bovin répondant aux conditions décrites à l'annexe III, D.2.;
- 13° bovin infecté par le BoHV-1 : bovin répondant aux conditions décrites à l'annexe III, D.3.;
- 14° exploitation d'engraissement de bovins : exploitation autre qu'une exploitation de veaux d'engraissement où aucun bovin n'est né et où ne sont acheminés que des bovins en vue de leur engraissement et qui quittent uniquement le troupeau comme bovin de boucherie;
- 15° responsable : le propriétaire ou le détenteur qui exerce habituellement la gestion et la surveillance directe sur les bovins;
- 16° vétérinaire officiel : vétérinaire de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire;
- 17° le Ministre : le Ministre qui a l'agriculture dans ses attributions;
- 18° O.I. : Organisme interprofessionnel comme défini dans l'arrêté royal du 3 mars 1994 relatif à l'agrément des organismes interprofessionnels pour la détermination de la qualité et de la composition du lait ayant conclu un contrat écrit avec l'association;
- 19° vaccin gE négatif : vaccin contre la rhinotrachéite infectieuse bovine qui n'induit aucune réaction sérologique envers la glycoprotéine E;
- 20° L.N.R. : Laboratoire National de Référence;
- 21° CODA-CERVA : le "Centre d'Étude et de Recherches vétérinaires et agro-chimiques" comme défini dans l'article 1^{er} de l'arrêté royal du 20 juin 1997 créant le Centre d'Étude et de Recherches vétérinaires et agro-chimiques en tant qu'établissement scientifique de l'État;
- 22° laboratoire agréé : laboratoire qui répond aux conditions définies à l'annexe I;
- 23° banque de données I.B.R. : banque de données visée à l'article 9, § 3;
- 24° échantillon de lait de tank : échantillon de lait lié à un troupeau et non à un animal individuel et qui provient du/de tous les tank(s) à lait dans lequel (lesquels) est stockée la production de lait des vaches en lactation appartenant au troupeau;
- 25° introduction d'un bovin dans un troupeau : le fait d'introduire pour la première fois un bovin dans un troupeau;
- 26° réintroduction d'un bovin dans un troupeau : retour d'un bovin dans son troupeau après avoir été en contact avec un ou plusieurs autre(s) bovin(s) d'autres troupeaux;
- 27° D.A.F. : document d'administration et de fourniture comme défini à l'arrêté royal du 21 juillet 2016 relatif aux conditions d'utilisation des médicaments par les médecins vétérinaires et par les responsables des animaux;

- 28° vaccinatieregister: het register bedoeld in bijlage II, 2. Dit vaccinatieregister maakt deel uit van het register bedoeld in het koninklijk besluit van 21 juli 2016 betreffende de voorwaarden voor het gebruik van geneesmiddelen door de dierenartsen en door de verantwoordelijken van de dieren, artikel 54 in geval de vaccinatie wordt uitgevoerd door de bedrijfsdierenarts of artikel 55 in geval de vaccinatie wordt gedelegeerd naar de verantwoordelijke;
- 29° vaccinerapport: samenvatting van de gegevens van het vaccinatieregister dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage II, 3.;
- 30° dierentuin: dierentuin zoals gedefinieerd in artikel 1, 1°, van het koninklijk besluit van 10 augustus 1998 betreffende de erkenning van dierentuinen;
- 31° onderneming: de onderneming in de zin van artikel 4 van de wet van 16 januari 2003 tot oprichting van een Kruispuntbank van Ondernemingen, tot modernisering van het handelsregister, tot oprichting van erkende ondernemingsloketten en houdende diverse bepalingen;
- 32° overwegend melkveebedrijf: bedrijf met beslag waarvan het aandeel vrouwelijke dieren van het rastype melk ouder dan vierentwintig maanden minimaal vijftiennegentig procent bedraagt en het aandeel mannelijke dieren ouder dan twaalf maanden maximaal vijf procent.

§ 3. Voor de toepassing van bijlage VI gelden de definities van het koninklijk besluit van 10 juni 2014 betreffende de voorwaarden voor het vervoer, het verzamelen en het verhandelen van landbouwhuisdieren.

HOOFDSTUK II. — *Maatregelen in geval van verdenking*

Art. 4. § 1. Elke verantwoordelijke die bij één of meerdere runderen van zijn beslag symptomen van klinische I.B.R. zoals koorts geassocieerd met ademhalingsproblemen en/of verwerping vaststelt dient zonder verwijl de bedrijfsdierenarts te ontbieden.

§ 2. De bedrijfsdierenarts voert een klinisch onderzoek uit. Indien dit onderzoek de verdenking van I.B.R. niet uitsluit, neemt hij de nodige stalen met het oog op de uitvoering van een virologisch onderzoek volgens de bepalingen van artikel 8, tweede lid, 1°, en maakt deze over aan een erkend laboratorium ten laatste de dag volgend op de staalname. In afwachting van hun verzending dienen de monsters droog en koel (2-8°C) bewaard te worden.

HOOFDSTUK III. — *Maatregelen in de haard*

Art. 5. § 1. In afwijking op artikel 2, § 3, van het koninklijk besluit van 3 februari 2014 tot aanwijzing van de dierenziekten die vallen onder de toepassing van hoofdstuk III van de dierengezondheidswet van 24 maart 1987 en tot regeling van de aangifteplicht, geldt de aangifteplicht voor I.B.R. slechts nadat de verdenking wordt bevestigd door de resultaten van het virologisch onderzoek. Het Agentschap verklaart het beslag tot haard en bepaalt er de grenzen van.

§ 2. Het Agentschap brengt de verantwoordelijke van het beslag, de bedrijfsdierenarts, de verantwoordelijken van de naburige beslagen en de beslagen met epidemiologische link en de vereniging op de hoogte van de bevestiging van de haard en de maatregelen voorgeschreven in de haard.

Art. 6. In de haard zijn de volgende maatregelen van toepassing:

- 1° de officiële dierenarts voert een epidemiologisch onderzoek uit en informeert de verantwoordelijke betreffende alle toe te passen hygiënemaatregelen om een eventuele verspreiding van de ziekte te voorkomen;
- 2° alle runderen van het beslag moeten worden afgezonderd binnen de gebouwen of op een plaats waar geen direct of indirect contact met runderen uit andere beslagen mogelijk is;
- 3° elke afvoer van runderen uit de haard is verboden. Niettemin is de directe overbrenging van runderen naar een binnenlands slachthuis om er onverwijld te worden geslacht toegelaten mits zij vergezeld zijn van een door het Agentschap afgeleverde vrijgeleidebrief.

HOOFDSTUK IV. — *Opheffing van de haard*

Art. 7. De bedrijfsdierenarts maakt de einddatum van de klinische symptomen over aan het Agentschap.

Het Agentschap heft de maatregelen bedoeld in hoofdstuk III op, ten vroegste dertig dagen na het verdwijnen van de klinische symptomen in de haard.

Het Agentschap bevestigt de opheffing van de maatregelen aan de verantwoordelijke van het beslag, de bedrijfsdierenarts, de verantwoordelijken van de naburige beslagen en beslagen met een epidemiologische link en aan de vereniging.

28° registre de vaccination: le registre visé à l'annexe II, 2. Ce registre de vaccination fait partie du registre visé à l'arrêté royal du 21 juillet 2016 relatif aux conditions d'utilisation des médicaments par les médecins vétérinaires et par les responsables des animaux, l'article 54 si la vaccination est effectuée par le vétérinaire d'exploitation ou l'article 55 si la vaccination est déléguée au responsable;

29° rapport de vaccination: résumé des données du registre de vaccination qui répond aux conditions décrites à l'annexe II, 3.;

30° parc zoologique: parc zoologique comme défini à l'article 1^{er}, 1°, de l'arrêté royal du 10 août 1998 relatif à l'agrément des parcs zoologiques;

31° entreprise: l'entreprise au sens de l'article 4 de la loi du 16 janvier 2003 portant création d'une Banque-Carrefour des entreprises, modernisation du registre de commerce, création de guichets-entreprises agréés et portant diverses dispositions;

32° exploitation majoritairement laitière: exploitation avec un troupeau comportant au minimum nonante-cinq pourcent d'animaux femelles de type racial lait de plus de vingt-quatre mois et maximum cinq pourcent d'animaux mâles de plus de douze mois.

§ 3. Pour l'application de l'annexe VI, s'appliquent les définitions de l'arrêté royal du 10 juin 2014 relatif aux conditions pour le transport, le rassemblement et le commerce d'animaux agricoles.

CHAPITRE II. — *Mesures en cas de suspicion*

Art. 4. § 1^{er}. Tout responsable qui constate chez un ou plusieurs bovin(s) de son troupeau des symptômes d'I.B.R. clinique tels que de la fièvre associée à des problèmes respiratoires et/ou d'avortement, doit appeler sans délai le vétérinaire d'exploitation.

§ 2. Le vétérinaire d'exploitation procède à un examen clinique. Lorsque cet examen n'infirme pas la suspicion d'I.B.R., il prélève les échantillons nécessaires à la réalisation d'un examen virologique selon les modalités de l'article 8, deuxième alinéa, 1°, et les fait parvenir dans un laboratoire agréé au plus tard le jour qui suit l'échantillonnage. En attendant leur envoi, les échantillons doivent être conservés au sec et au froid (2-8°C).

CHAPITRE III. — *Mesures dans le foyer*

Art. 5. § 1^{er}. Par dérogation à l'article 2, § 3, de l'arrêté royal du 3 février 2014 désignant les maladies des animaux soumises à l'application du chapitre III de la loi du 24 mars 1987 relative à la santé des animaux et portant règlement de la déclaration obligatoire, la déclaration obligatoire pour l'I.B.R. s'applique seulement après que la suspicion ait été confirmée par les résultats de l'examen virologique. L'Agence déclare le troupeau comme foyer et en détermine les limites.

§ 2. L'Agence informe le responsable du troupeau, le vétérinaire d'exploitation, les responsables des troupeaux voisins et des troupeaux avec un lien épidémiologique et l'association de la confirmation du foyer et des mesures prescrites dans le foyer.

Art. 6. Dans le foyer, les mesures suivantes sont d'application:

- 1° le vétérinaire officiel mène une enquête épidémiologique et informe le responsable de toutes les mesures d'hygiène à appliquer pour prévenir l'extension éventuelle de la maladie;
- 2° tous les bovins du troupeau doivent être isolés dans les locaux d'hébergement ou dans tout endroit sans aucun contact direct ou indirect possible avec les bovins d'autres troupeaux;
- 3° tout transport de bovins hors du foyer est interdit. Néanmoins, le transfert direct des bovins vers un abattoir national pour y être immédiatement abattus est permis à condition qu'ils soient accompagnés d'un sauf-conduit délivré par l'Agence.

CHAPITRE IV. — *Levée du foyer*

Art. 7. Le vétérinaire d'exploitation informe l'Agence de la fin des symptômes cliniques.

L'Agence lève les mesures décrites au chapitre III, au plus tôt trente jours après la disparition des symptômes cliniques dans le foyer.

L'Agence confirme la levée des mesures au responsable du troupeau, au vétérinaire d'exploitation, aux responsables des troupeaux voisins et des troupeaux avec un lien épidémiologique et à l'association.

HOOFDSTUK V. — *Diagnostiek*

Art. 8. Het CODA-CERVA is het Nationaal Referentielaboratorium voor het BoHV-1.

In deze hoedanigheid,

1° bepaalt zij de lijst met methoden en reagentia welke erkend zijn voor gebruik door de erkende laboratoria in het kader van dit besluit. Voor elk reagens bepaalt ze het doel van het onderzoek en het of de monstertype(s) waarvoor het reagens kan gebruikt worden, alsook eventuele bewaarmiddelen die mogen gebruikt worden en voorbehandelingen nodig voor specifieke monstertypes.

Het Agentschap publiceert deze lijst op zijn website en houdt de erkende laboratoria op de hoogte van elke update;

2° controleert zij de kwaliteit van de loten van ELISA reagentia vóór hun gebruik door de erkende laboratoria;

3° organiseert zij voor deze methoden technische interlaboratorium bekwaamheidstesten waarbij de door de erkende laboratorium bekomen resultaten op identieke monsters vergeleken worden met een referentiewaarde;

4° voert zij bevestigingstesten en virologische analyses uit.

Art. 9. § 1. Enkel de resultaten van de analyses uitgevoerd in een erkend laboratorium en volgens de methoden voorzien in artikel 8, tweede lid, 1° en 4°, worden in aanmerking genomen voor de toepassing van de bepalingen van dit besluit.

§ 2. Elk laboratorium, dierenarts of veehouder die een serologisch of virologisch onderzoek uitvoert of laat uitvoeren buiten het kader van paragraaf één dient elk positief resultaat onverwijld te melden aan het Agentschap.

§ 3. De verenigingen maken en onderhouden de I.B.R.- databank waarin de resultaten van alle analyses bedoeld in artikel 8 worden gecentraliseerd.

Art. 10. § 1. Elk erkend laboratorium is verplicht de gevalideerde resultaten van het serologisch en/of virologisch onderzoek op elektronische wijze en overeenkomstig de instructies van de verenigingen over te maken aan de I.B.R.-databank tegelijkertijd met de melding aan de veehouder en aan de bedrijfsdierenarts.

§ 2. Een erkend laboratorium dat monsters ontvangt voor onderzoek in het kader van dit besluit, kan beschikken over de relevante informatie uit SANITEL die betrekking heeft op de runderen en de beslagen waartoe de runderen behoren en waarvan monsters worden ontvangen en, voor elk beslag, de daaraan gekoppelde verantwoordelijke en bedrijfsdierenarts. Het Agentschap stelt deze informatie uit SANITEL beschikbaar aan elk erkend laboratorium, erkend in het kader van dit besluit.

HOOFDSTUK VI. — *Vaccinatie*

Art. 11. § 1. Voor de vaccinatie tegen I.B.R. is enkel het gebruik van gE-negatieve vaccins toegelaten.

§ 2. De vaccinatie tegen I.B.R. van runderen op beslagen met een statuut "I4" is verboden.

Art. 12. § 1. De bedrijfsdierenarts voert de vaccinatie uit.

§ 2. In afwijking op paragraaf 1 mag de bedrijfsdierenarts de uitvoering van de vaccinatie delegeren naar de verantwoordelijke van het rundveebeslag voor zover er een overeenkomst van diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding is afgesloten tussen de verantwoordelijke en de bedrijfsdierenarts, overeenkomstig het koninklijk besluit van 10 april 2000 houdende bepalingen betreffende de diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding.

§ 3. Vanaf de datum vermeld in artikel 30 is de delegatie van de vaccinatie vermeld in paragraaf 2 alleen nog toegelaten indien het beslag voldoet aan de voorwaarden vastgelegd in bijlage II, 4.

§ 4. De verantwoordelijke verstrekt alle nodige hulp bij het vaccineren van de dieren door de bedrijfsdierenarts.

§ 5. De bedrijfsdierenarts :

1° stelt een gedetailleerd vaccinatieschema op voor het bedrijf met vermelding van de te vaccineren runderen per leeftijds categorie en het te gebruiken vaccintype;

2° stelt voor elke toediening of verschaffing van vaccin bedoeld in dit besluit, een T.V.D. op;

3° geeft in geval van delegatie van de vaccinatie schriftelijke instructies voor de bewaring, het gebruik en de toediening van het vaccin;

CHAPITRE V. — *Diagnostic*

Art. 8. Le CODA-CERVA est le Laboratoire National de Référence pour le BoHV-1.

A ce titre,

1° il détermine la liste des méthodes et des réactifs reconnus pour utilisation par les laboratoires agréés dans le cadre de cet arrêté. Pour chaque réactif, il précise la finalité de l'examen et le ou les type(s) d'échantillons sur le(s)quel(s) le réactif peut être utilisé, de même que les moyens éventuels de conservation qui peuvent être utilisés et les traitements préalables nécessaires pour des types de prélèvements spécifiques.

L'Agence publie cette liste sur son site web et tient les laboratoires agréés informés lors de chaque mise à jour;

2° il contrôle la qualité des lots de réactifs ELISA avant leur utilisation par les laboratoires agréés;

3° il organise pour ces méthodes des tests de compétence technique inter-laboratoire au cours desquels les résultats obtenus par les laboratoires agréés sur des échantillons identiques sont comparés à une valeur de référence;

4° il réalise des tests de confirmation et des analyses virologiques.

Art. 9. § 1^{er}. Seuls les résultats des analyses effectuées dans un laboratoire agréé à l'aide des méthodes visées à l'article 8, alinéa 2, 1° et 4°, sont pris en considération pour l'application des dispositions du présent arrêté.

§ 2. Tout laboratoire, vétérinaire ou éleveur qui réalise ou fait réaliser un examen sérologique ou virologique en dehors du cadre du premier paragraphe est tenu de communiquer immédiatement tout résultat positif à l'Agence.

§ 3. Les associations organisent et entretiennent la banque de données I.B.R. dans laquelle sont centralisés tous les résultats des analyses visées à l'article 8.

Art. 10. § 1^{er}. Tout laboratoire agréé doit communiquer les résultats validés des examens sérologiques et/ou virologiques de manière électronique et conformément aux instructions des associations à la banque de données I.B.R. simultanément avec la communication au détenteur et au vétérinaire d'exploitation.

§ 2. Un laboratoire agréé qui reçoit des échantillons à examiner dans le cadre de cet arrêté peut disposer d'informations pertinentes provenant de SANITEL qui s'applique aux bovins et aux troupeaux auxquels les bovins appartiennent et dont les échantillons sont reçus et, pour chaque troupeau, le responsable et le vétérinaire d'exploitation qui y sont associés. L'Agence rend cette information provenant de SANITEL disponible à tout laboratoire agréé, agréé dans le cadre de cet arrêté.

CHAPITRE VI. — *Vaccination*

Art. 11. § 1^{er}. Seuls les vaccins gE-négatifs sont autorisés pour la vaccination contre l'I.B.R.

§ 2. La vaccination des bovins contre l'I.B.R. est interdite dans un troupeau avec un statut « I4 ».

Art. 12. § 1^{er}. Le vétérinaire d'exploitation effectue la vaccination.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1^{er}, le vétérinaire d'exploitation peut déléguer la réalisation de la vaccination au responsable du troupeau bovin, pour autant qu'une convention de guidance vétérinaire ait été conclue entre le responsable et le vétérinaire d'exploitation conformément à l'arrêté royal du 10 avril 2000 portant des dispositions relatives à la guidance vétérinaire.

§ 3. A partir de la date visée à l'article 30, la délégation de la vaccination mentionnée au paragraphe 2 n'est autorisée que si le troupeau répond aux conditions décrites à l'annexe II, 4.

§ 4. Le responsable apporte toute l'aide nécessaire pour la vaccination des animaux effectuée par le vétérinaire d'exploitation.

§ 5. Le vétérinaire d'exploitation :

1° établit un schéma de vaccination détaillé pour l'exploitation mentionnant par catégorie d'âge les bovins à vacciner et le type de vaccin à utiliser;

2° établit un D.A.F. pour chaque administration ou fourniture de vaccin visée par le présent arrêté;

3° donne, en cas de délégation de la vaccination, des instructions écrites pour la conservation, l'utilisation et l'administration du vaccin;

4° houdt per beslag de gegevens van alle toegediende en/of verschaft vaccins ter beschikking van de vereniging. Deze gegevens worden overgemaakt aan de vereniging volgens de voorwaarden en modaliteiten vastgelegd in bijlage II, 3.

§ 6. De verantwoordelijke die zelf vaccineert :

- 1° doet dit enkel met een vaccin dat door de bedrijfsdierenarts verschaft werd;
- 2° voert het vaccinatieschema uit zoals opgesteld door de bedrijfsdierenarts;
- 3° bewaart het vaccin en dient het toe volgens de instructies van de bedrijfsdierenarts;
- 4° schrijft elke uitgevoerde vaccinatie in het vaccinatieregister.

§ 7. Elke vaccinatie die niet conform de bepalingen van dit besluit wordt uitgevoerd, wordt beschouwd als ongeldig voor de toepassing van dit besluit.

HOOFDSTUK VII. — Bemonstering

Art. 13. § 1. Enkel de bedrijfsdierenarts is bevoegd voor het uitvoeren van de bemonstering in toepassing van de hoofdstukken II, VIII en XI van dit besluit.

§ 2. In afwijking van paragraaf 1, kunnen tankmelkstalen of individuele melkstalen aangeleverd worden door het I.O..

§ 3. Elk individueel monster dient geïdentificeerd te zijn met het volledige identificatienummer van het rund.

Een tankmelkstaal dient geïdentificeerd te zijn met het nummer van het beslag.

§ 4. De monsternemer is verantwoordelijk voor het overmaken van de monsters aan een erkend laboratorium binnen de zeven dagen na de bemonstering voor bloedstalen, binnen de twee dagen voor tankmelkstalen zonder bewaarmiddel en binnen de vier dagen voor tankmelkstalen waaraan bewaarmiddel werd toegevoegd. In afwachting van hun verzending dienen de monsters droog en koel (2-8°C) bewaard te worden.

HOOFDSTUK VIII. — Kwalificatie van de beslagen

Art. 14. § 1. Elke verantwoordelijke is gehouden om elk beslag dat hij houdt te onderwerpen aan de voorwaarden voor het verwerven of behouden van een statuut "I2", "I3" of "I4".

Elk rund dat deel uitmaakt van een beslag krijgt het statuut van het beslag waartoe het behoort.

§ 2. Indien niet voldaan wordt aan de bepalingen uit paragraaf 1 wordt het statuut van het beslag opgeschort overeenkomstig artikel 15, § 2.

§ 3. Het houden van runderen in een beslag met een statuut "I1" is verboden.

Art. 15. § 1. De verenigingen zijn belast met het beheer van de I.B.R. statuten van de beslagen.

Onder deze hoedanigheid,

- 1° kennen ze een I.B.R. statuut toe per beslag volgens de modaliteiten van artikel 16;
- 2° verlengen ze de geldigheid van het I.B.R. statuut van de beslagen volgens de modaliteiten van artikel 17;
- 3° gaan ze na of de voorziene modaliteiten van artikel 19 gerespecteerd zijn;
- 4° brengen ze het statuut toegekend aan elk beslag in, in SANITEL en brengen de verantwoordelijke en de bedrijfsdierenarts hiervan op de hoogte.

§ 2. In geval de modaliteiten bedoeld in de artikelen 17 en 19 niet gerespecteerd werden, wordt het I.B.R. statuut van het beslag tijdelijk geschorst voor een maximale periode van dertig dagen. In die periode is een regularisatie mogelijk. Indien een regularisatie in die periode niet mogelijk is of indien de voorwaarden voor de her-toekenning van het statuut binnen die termijn niet vervuld zijn, wordt het statuut verlaagd, desgevallend tot het statuut I1 indien niet minstens aan de voorwaarden van het statuut I2 wordt voldaan.

Art. 16. § 1. Het statuut "I2" wordt verworven vanaf het moment dat het beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, A.1.;

§ 2. Het statuut "I3" wordt verworven vanaf het moment dat het beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, B.1.;

§ 3. Het statuut "I4" wordt verworven vanaf het moment dat het beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, C.1.;

4° tient à la disposition de l'association, par troupeau, les données de tous les vaccins administrés et/ou fournis. Ces données sont transférées à l'association selon les conditions et instructions fixées à l'annexe II, 3.

§ 6. Le responsable qui procède lui-même à la vaccination :

- 1° le fait uniquement au moyen d'un vaccin qui lui a été fourni par le vétérinaire d'exploitation;
- 2° applique le schéma de vaccination établi par le vétérinaire d'exploitation;
- 3° conserve et administre le vaccin conformément aux instructions du vétérinaire d'exploitation;
- 4° inscrit chaque vaccination effectuée dans le registre de vaccination.

§ 7. Toute vaccination qui n'est pas conforme aux dispositions de cet arrêté sera considérée comme non valable pour l'application de cet arrêté.

CHAPITRE VII. — Echantillonnage

Art. 13. § 1^{er}. Le vétérinaire d'exploitation est seul compétent pour l'exécution des prélèvements réalisés en application des chapitres II, VIII et XI du présent arrêté.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1^{er}, les échantillons de lait de tank ou des échantillons individuels de lait peuvent être prélevés par l'O.I..

§ 3. Chaque échantillon individuel doit être identifié avec le numéro d'identification complet du bovin.

S'il s'agit d'un lait de tank, l'échantillon doit être identifié au moyen du numéro de troupeau.

§ 4. Le preneur d'échantillon est responsable de la transmission des échantillons au laboratoire agréé dans les sept jours après le prélèvement pour les prises de sang, dans les deux jours pour les échantillons de lait de tank sans moyen de conservation et dans les quatre jours pour les échantillons de lait de tank auxquels a été ajouté un moyen de conservation. En attente de leur envoi, les échantillons doivent être conservés au sec et au froid (2- 8°C).

CHAPITRE VIII. — Qualification des troupeaux

Art. 14. § 1^{er}. Chaque responsable est tenu de soumettre tous les troupeaux qu'il détient aux conditions requises pour l'acquisition ou le maintien d'un statut « I2 », « I3 » ou « I4 ».

Chaque bovin faisant partie d'un troupeau bénéficie du statut du troupeau auquel il appartient.

§ 2. Si les dispositions du paragraphe 1^{er} ne sont pas accomplies, le statut du troupeau est suspendu conformément à l'article 15, § 2.

§ 3. La détention de bovin dans un troupeau avec statut « I1 » est interdite.

Art. 15. § 1^{er}. Les associations sont chargées de la gestion des statuts I.B.R. des troupeaux.

A ce titre,

- 1° elles attribuent un statut I.B.R. par troupeau selon les modalités de l'article 16;
- 2° elles prolongent la validité du statut I.B.R. des troupeaux selon les modalités de l'article 17;
- 3° elles vérifient que les modalités prévues à l'article 19 sont respectées;
- 4° elles encodent dans SANITEL le statut attribué à chaque troupeau et en informent le responsable et le vétérinaire d'exploitation.

§ 2. Au cas où les modalités visées aux articles 17 et 19 ne sont pas respectées, le statut I.B.R. du troupeau est temporairement suspendu pour une période maximale de trente jours. Une régularisation est possible au cours de cette période. Si une régularisation au cours de cette période n'est pas possible ou si les conditions pour la ré-attribution du statut ne sont pas remplies, le statut est abaissé, le cas échéant jusqu'au statut I1 si au minimum les conditions du statut I2 ne sont pas remplies.

Art. 16. § 1^{er}. Le statut « I2 » est acquis par un troupeau dès qu'il répond aux dispositions de l'annexe III, A.1.;

§ 2. Le statut « I3 » est acquis par un troupeau dès qu'il répond aux dispositions de l'annexe III, B.1.;

§ 3. Le statut « I4 » est acquis par un troupeau dès qu'il répond aux dispositions de l'annexe III, C.1.;

§ 4. Bij de creatie van een nieuw beslag runderen of aan een beslag waar sinds dertig dagen geen runderen aanwezig meer waren en dat niet voldoet aan de voorwaarden als bedoeld in bijlage III, B.1., laatste alinea, of in bijlage III, C.1., laatste alinea, wordt automatisch het statuut "I2" toegekend.

Art. 17. § 1. Het statuut "I2" blijft behouden voor zover het beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, A.2.;

§ 2. Het statuut "I3" blijft behouden voor zover het beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, B.2.;

§ 3. Het statuut "I4" blijft behouden voor zover het beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, C.2.;

§ 4. Een tijdelijke derogatie van de vaccinatie voor het verwerven en behouden van het statuut "I2" kan bekomen worden voor zover voldaan wordt aan de bepalingen in bijlage III, A.3..

Art. 18. De Minister kan beslissen om de vermelding van het I.B.R. statuut van een rund op het paspoort te verplichten.

Art. 19. § 1. Met het oog op het behoud van de kwalificatie "I3" of "I4" van zijn beslag kan de verantwoordelijke enkel runderen in zijn beslag binnenbrengen uit een beslag met een kwalificatieniveau "I3" of "I4".

§ 2. De voorwaarden voor introductie en herintroductie van runderen in een beslag met "I2", "I3" of "I4" statuut zijn vastgelegd in bijlage V.

§ 3. De bijzondere voorwaarden voor deelname van runderen aan verzamelingen zijn vastgelegd in bijlage VI.

§ 4. De introductie van runderen vanuit gekwalificeerde "I2" beslagen in een erkend runderselectiecentrum of een erkend centrum voor kunstmatige inseminatie is verboden.

§ 5. In afwijking van paragraaf 4 en tot de datum vermeld in artikel 30 is de introductie van runderen vanuit een gekwalificeerd "I2" beslag in een erkend runderselectiecentrum of een erkend centrum voor kunstmatige inseminatie toegelaten volgens de modaliteiten bepaald in bijlage VII.

HOOFDSTUK IX. — *Getuigschriften*

Art. 20. De vereniging verzekert een permanente toegang aan de dierenartsen, aan de erkende laboratoria, aan de veehouders, aan de handelaars in runderen en aan de verzamelcentra voor runderen voor het raadplegen van het I.B.R.-statuut van elk beslag en van elk rund.

HOOFDSTUK X. — *Verplaatsingen en weidegang*

Art. 21. § 1. Elke afvoer van runderen vanuit een beslag met een statuut "I1" of een beslag waarvan het statuut is opgeschort is verboden. In afwijking hiervan is de rechtstreekse afvoer naar een binnenlands slachthuis van runderen vanuit een beslag waarvan het statuut werd opgeschort, toegelaten.

§ 2. De afvoer van runderen vanuit een beslag met een statuut "I2" is alleen toegelaten naar een slachthuis, een afmestbedrijf of een vleeskalverbedrijf.

In afwijking van het eerste lid mag een rund afkomstig van een beslag met een statuut "I2" afgevoerd worden naar een andere bestemming indien het rund voldoet aan één van de voorwaarden beschreven in bijlage VIII.

Art. 22. § 1. Het is verboden runderen behorend tot een beslag met een statuut "I1", behorend tot een beslag waarvan het statuut werd opgeschort, of behorend tot een afmestbedrijf of vleeskalverhouderij op de weide toe te laten.

§ 2. De voorwaarden en modaliteiten voor het toelaten van runderen behorend tot een beslag met een statuut "I2" op de weide worden vastgelegd in bijlage IV.

HOOFDSTUK XI. — *Verhandeling van runderen*

Art. 23. § 1. De verantwoordelijke van een beslag met "I2", "I3" of "I4" statuut die een rund of runderen verwerft voor de kweek, melkwinning of vetmesting moet dit (deze) dier(en) afzonderen van de rest van het beslag en binnen de achtenveertig uur volgend op de verwerving van het rund of van de runderen een beroep doen op de bedrijfsdierenarts om een klinisch onderzoek uit te voeren en, in geval van een gekwalificeerd "I3" of "I4" beslag, de onderzoeken zoals voorgeschreven in bijlage V, 2 en 3, uit te voeren of in geval van een gekwalificeerd "I2" beslag, volgens de modaliteiten vastgesteld in hoofdstuk VI en in bijlage V, 1, de voorgeschreven vaccinaties uit te voeren of te doen uitvoeren indien er geen bedrijfsbegeleidingsovereenkomst werd afgesloten met de bedrijfsdierenarts.

§ 4. Lors de la création d'un nouveau troupeau de bovins ou un troupeau dans lequel aucun bovin n'a été présent depuis trente jours et qui ne répond pas aux conditions de l'annexe III, B.1., dernier alinéa, ou de l'annexe III, C.1., dernier alinéa, le statut « I2 » est automatiquement attribué.

Art. 17. § 1^{er}. Le statut « I2 » est maintenu tant que le troupeau répond aux dispositions de l'annexe III, A.2.;

§ 2. Le statut « I3 » est maintenu tant que le troupeau répond aux dispositions de l'annexe III, B.2.;

§ 3. Le statut « I4 » est maintenu tant que le troupeau répond aux dispositions de l'annexe III, C.2.;

§ 4. Une dérogation temporaire à la vaccination pour l'acquisition et le maintien du statut « I2 » peut être obtenue à condition que les dispositions visées à l'annexe III, A.3. soient respectées.

Art. 18. Le Ministre peut décider de rendre obligatoire la mention du statut I.B.R. d'un bovin sur le passeport.

Art. 19. § 1^{er}. En vue de maintenir la qualification « I3 » ou « I4 » de son troupeau, le responsable ne peut y introduire que des bovins provenant d'un troupeau de qualification « I3 » ou « I4 ».

§ 2. Les conditions d'introduction et de réintroduction de bovins dans un troupeau qualifié « I2 », « I3 » ou « I4 » sont fixées à l'annexe V.

§ 3. Les conditions particulières de participation de bovins à des rassemblements sont fixées à l'annexe VI.

§ 4. L'introduction de bovins issus de troupeaux qualifiés « I2 » dans un centre agréé de sélection bovine ou un centre d'insémination artificielle agréé est interdite.

§ 5. Par dérogation au paragraphe 4 et jusqu'à la date visée à l'article 30, l'introduction de bovins issus de troupeaux qualifiés « I2 » dans un centre agréé de sélection bovine ou un centre d'insémination artificielle agréé est autorisée moyennant le respect des modalités fixées à l'annexe VII.

CHAPITRE IX. — *Certificats*

Art. 20. L'association assure un accès permanent aux vétérinaires, aux laboratoires agréés, aux détenteurs, aux négociants de bovins et aux centres de rassemblement pour bovins, pour la consultation du statut I.B.R. de chaque troupeau et de chaque bovin.

CHAPITRE X. — *Déplacements et mise en pâture*

Art. 21. § 1^{er}. Tout départ de bovins à partir d'un troupeau ayant un statut « I1 » ou d'un troupeau dont le statut est suspendu est interdit. Par dérogation à cela, le transport direct de bovins provenant d'un troupeau dont le statut a été suspendu est permis vers un abattoir national.

§ 2. Le départ de bovins à partir d'un troupeau ayant un statut « I2 » n'est autorisé que vers un abattoir, un troupeau d'engraissement ou un élevage de veaux d'engraissement.

Par dérogation à l'alinéa 1^{er}, le départ d'un bovin provenant d'un troupeau ayant un statut « I2 » vers une autre destination est autorisé pour autant que ce bovin remplisse une des conditions décrites à l'annexe VIII.

Art. 22. § 1^{er}. La mise en prairie de bovins d'un troupeau de statut « I1 », ou appartenant à un troupeau dont le statut a été suspendu ou appartenant à une exploitation d'engraissement de bovins ou à un élevage de veaux d'engraissement, est interdite.

§ 2. Les conditions et modalités de mise en prairie des bovins appartenant à un troupeau ayant un statut « I2 » sont fixées à l'annexe IV.

CHAPITRE XI. — *Commercialisation des bovins*

Art. 23. § 1^{er}. Le responsable d'un troupeau de statut « I2 », « I3 » ou « I4 » qui acquiert un ou des bovin(s) pour l'élevage, l'exploitation laitière ou l'engraissement doit séparer cet animal ou ces animaux du reste du troupeau et faire appel, endéans les quarante-huit heures qui suivent l'acquisition du ou des bovin(s), au vétérinaire d'exploitation afin de réaliser un examen clinique et, dans le cas d'un troupeau qualifié « I3 » ou « I4 », de faire procéder aux examens prescrits à l'annexe V, 2 et 3, ou, dans le cas d'un troupeau qualifié « I2 », de procéder aux vaccinations prescrites selon les modalités fixées au chapitre VI et à l'annexe V, 1, ou de faire procéder aux dites vaccinations si aucun contrat de guidance n'a été signé avec le vétérinaire d'exploitation.

§ 2. De verantwoordelijke van een gekwalificeerd "I3" of "I4" beslag mag het rund alleen toevoegen aan zijn beslag op voorwaarde dat aan de hand van de onderzoeken bedoeld in paragraaf 1 het rund beschouwd wordt als 'vrij van BoHV-1' in geval van een beslag met een statuut 'I3' of 'vrij van en niet gevaccineerd tegen het BoHV-1' in geval van een beslag met een statuut 'I4'.

Art. 24. De bedrijfsdierenarts bedoeld in artikel 23, § 1, is gehouden binnen de drie dagen volgend op de oproep van de verwerver over te gaan tot een klinisch onderzoek van het rund evenals het nemen van de vereiste stalen of het uitvoeren of laten uitvoeren van de vaccinaties zoals bepaald in artikel 23, § 1.

HOOFDSTUK XII. — Vergoedingen aan de bedrijfsdierenarts

Art. 25. In een beslag bevestigd als haard worden de volgende tussenkomsten toegekend aan de bedrijfsdierenarts :

- 1° een forfaitaire tussenkomst van 17,84 euro voor het eerste bezoek in een beslag bevestigd als haard;
- 2° 1,81 euro per rund waarbij een staal wordt genomen tijdens dit eerste bezoek, voor zover deze staalname werd uitgevoerd volgens de bepalingen van artikel 8.

De bedrijfsdierenarts wordt uitbetaald op voorlegging van een behoorlijk verantwoorde trimestriële staat, door het Agentschap voor waar en echt verklaard.

Art. 26. De tussenkomsten voorzien in dit besluit worden jaarlijks aangepast met een factor gebaseerd op de gezondheidsindex, met name het prijsindexcijfer dat berekend wordt voor de toepassing van artikel 2 van het koninklijk besluit van 24 december 1993 ter uitvoering van de wet van 6 januari 1989 ter vrijwaring van 's lands concurrentievermogen, bekrachtigd bij de wet van 30 maart 1994 houdende sociale bepalingen, mits voorafgaand gunstig advies van de Raad van het Begrotingsfonds.

HOOFDSTUK XIII. — Slotbepalingen

Art. 27. De Minister kan, op advies van de Raad van het Fonds, in uitzonderlijke gevallen aan een onderneming die runderen houdt een afwijking verlenen op de bepalingen in dit besluit, voor zover deze onderneming de runderen op die wijze houdt dat geen rechtsreeks contact met andere runderen mogelijk is en zij de I.B.R. bestrijding niet in gevaar brengt.

Een onderneming die deze afwijking wenst, dient schriftelijk een gemotiveerde aanvraag in te dienen bij de gedelegeerd bestuurder van het Agentschap.

Het Agentschap zal op basis van een risico-analyse en in geval van gunstig resultaat haar gemotiveerde beslissing binnen de vijftienveertig dagen na ontvangst van de aanvraag van de onderneming voorleggen aan de Raad van het Fonds.

De Minister deelt de genomen beslissing mee aan de vereniging.

De vereniging voert de beslissing uit.

Wanneer niet meer voldaan wordt aan de voorwaarden of wanneer deze worden geschonden, wordt de afwijking onmiddellijk ingetrokken en worden de runderen onderworpen aan elke door het Agentschap noodzakelijk geachte maatregel om de I.B.R. bestrijding niet in gevaar te brengen.

Art. 28. De Minister kan de bijlagen van dit besluit wijzigen.

Art. 29. Het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis, laatst gewijzigd door het koninklijk besluit van 23 april 2015, wordt opgeheven.

Art. 30. Dit besluit treedt in werking de dag waarop ze in het *Belgisch Staatsblad* wordt bekendgemaakt, met uitzondering van artikel 19, § 1 en § 4 en artikel 21, § 2, die in werking treden op 1 januari 2018.

Art. 31. De minister bevoegd voor Landbouw is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 25 november 2016.

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Landbouw,
W. BORSUS

§ 2. Le responsable d'un troupeau qualifié « I3 » ou « I4 » ne peut introduire ce bovin dans son troupeau qu'à la condition qu'au vu des examens visés au paragraphe 1^{er}, le bovin soit considéré comme « indemne de BoHV-1 » dans le cas d'un troupeau avec statut « I3 » ou « indemne et non vacciné contre le BoHV-1 » dans le cas d'un troupeau avec statut « I4 ».

Art. 24. Le vétérinaire d'exploitation visé à l'article 23, § 1^{er}, est tenu de procéder à l'examen clinique du bovin endéans les trois jours qui suivent l'appel de l'acquéreur, et faire les prélèvements exigés ou procéder ou faire procéder aux vaccinations visées à l'article 23, § 1^{er}.

CHAPITRE XII. — Indemnités au vétérinaire d'exploitation

Art. 25. Dans un troupeau confirmé comme foyer, les interventions suivantes sont allouées au vétérinaire d'exploitation :

- 1° une intervention forfaitaire de 17,84 euros pour la première visite dans un troupeau confirmé comme foyer;
- 2° 1,81 euros pour chaque bovin faisant l'objet d'un prélèvement lors de cette première visite pour autant que ces prélèvements aient été réalisés selon les dispositions de l'article 8.

Le vétérinaire d'exploitation est payé au vu d'un état trimestriel dûment justifié et certifié exact par l'Agence.

Art. 26. Les interventions prévues par le présent arrêté sont annuellement ajustées par un facteur basé sur l'indice santé, à savoir l'indice des prix calculé pour l'application de l'article 2 de l'arrêté royal du 24 décembre 1993 portant exécution de la loi du 6 janvier 1989 de sauvegarde de la compétitivité du pays, ratifié par la loi du 30 mars 1994 portant des dispositions sociales, sous condition de l'avis préalable et favorable du Conseil du Fonds budgétaire.

CHAPITRE XIII. — Dispositions finales

Art. 27. Le Ministre peut accorder, sur avis du Conseil du Fonds, à une entreprise qui détient des bovins, une dérogation aux dispositions du présent arrêté, pour des cas exceptionnels, pour autant que cette entreprise détienne les bovins de telle manière qu'ils n'ont aucun contact direct avec d'autres bovins et qu'elle ne mette pas en danger la lutte contre l'I.B.R.

Une entreprise qui souhaite obtenir cette dérogation doit adresser une demande motivée écrite à l'Administrateur délégué de l'Agence.

L'Agence communique au Conseil du Fonds, sur base d'une analyse de risque et lors de résultat favorable, sa décision motivée, dans les quarante-cinq jours après réception de la demande de l'entreprise.

Le Ministre communique sa décision à l'association.

L'association exécute la décision.

Si les conditions ne sont plus remplies ou ne sont pas respectées, la dérogation est retirée immédiatement et les bovins sont soumis à toute mesure jugée nécessaire par l'Agence pour ne pas mettre en danger la lutte contre l'I.B.R.

Art. 28. Le Ministre peut modifier les annexes du présent arrêté.

Art. 29. L'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 23 avril 2015, est abrogé.

Art. 30. Le présent arrêté entre en vigueur le lendemain de sa publication au *Moniteur belge*, à l'exception de l'article 19, § 1^{er} et § 4 et l'article 21, § 2, qui entrent en vigueur le 1^{er} janvier 2018.

Art. 31. Le ministre qui a l'Agriculture dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 25 novembre 2016.

PHILIPPE

Par le Roi :
Le Ministre de l'Agriculture,
W. BORSUS

BIJLAGE I bij het koninklijk besluit van 25 november 2016
betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Erkenningsvoorwaarden voor laboratoria in het kader van de I.B.R. bestrijding

Om erkend te worden overeenkomstig de bepalingen in het koninklijk besluit van 3 augustus 2012 betreffende de erkenning van de laboratoria die analyses uitvoeren in verband met de veiligheid van de voedselketen dienen de laboratoria te voldoen aan onderstaande criteria :

- 1° geaccrediteerd zijn voor elke methode uitgevoerd in het kader van de I.B.R. bestrijding zoals bedoeld in artikel 8, tweede lid, 1°, in toepassing van het Wetboek van economisch recht, boek VIII, titel 2;
- 2° op eigen kosten deelnemen en voldoen aan de interlaboratoriumtesten georganiseerd door het N.R.L. voor elke methode die in het laboratorium wordt uitgevoerd in het kader van de I.B.R. bestrijding, zoals bedoeld in artikel 8, tweede lid, 1°;
- 3° alleen gebruik maken van loten reagentia die voorafgaand werden gevalideerd door het N.R.L.;
- 4° de niet negatieve monsters en de stalen voor bevestigingsonderzoek van een niet negatief resultaat gedurende minstens dertig dagen, na verzending van het resultaat naar de I.B.R. databank, bewaren;
- 5° alle resultaten van de analyses via elektronische weg over maken aan de I.B.R. databank volgens de modaliteiten van de beheerder van deze databank.

De erkende laboratoria staan vermeld op de lijst die beschikbaar is op de website van het FAVV :

<http://www.favv-afsc.fgov.be/laboratoria/erkendelaboratoria/algemeenheden/lijst.asp>

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 25 november 2016 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,
W. BORSUS

BIJLAGE II bij het koninklijk besluit van 25 november 2016
betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Vaccinatie

1. Vaccinatie Protocol

1.1 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 eenentwintig en maximum vijfendertig 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 zes maanden die volgen op de laatste injectie.

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

2. Vaccinatieregister

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

Dit vaccinatieregister moet minimaal de volgende informatie bevatten :

- a) het beslagnummer;
- b) het SANITEL-identificatienummer van elk gevaccineerd dier;
- c) de datum van vaccinatie van elk dier;
- d) de naam van het gebruikte vaccin;
- e) de identiteit en de handtekening van de persoon die de vaccinatie heeft uitgevoerd, ofwel de bedrijfsdierenarts, ofwel de verantwoordelijke;
- f) het/de nummer(s) van het/de T.V.D.

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

3. Vaccinatie rapport

3.1 Wanneer de vaccinatie uitgevoerd werd door de bedrijfsdierenarts of door de plaatsvervangende bedrijfsdierenarts dienen, binnen de maand die volgt op de vaccinatie, minimaal de volgende gegevens door de bedrijfsdierenarts overgemaakt te worden aan de erkende vereniging :

- a) het aantal primo vaccinaties 1e enting en naam van het vaccin;
- b) het aantal primo vaccinaties 2e enting en naam van het vaccin;
- c) het aantal herhalingsvaccinaties en naam van het vaccin;
- d) het aantal vaccinaties in het kader van aankoop.

3.2 Wanneer de vaccinatie uitgevoerd werd door de veehouder 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 maand die volgt op de vaccinatie - door de bedrijfsdierenarts aan de vereniging :

- a) het aantal primo vaccinaties 1e enting en naam van het vaccin;
- b) het aantal primo vaccinaties 2e enting en naam van het vaccin;
- c) het aantal herhalingsvaccinaties en naam van het vaccin;
- d) het aantal vaccinaties in het kader van aankoop.

In geval de vaccinatie werd uitgevoerd door de veehouder wordt bij de overdracht van de gegevens de volgende zin vermeld : " De vaccinatie werd uitgevoerd door de veehouder ".

3.3 3.1 en 3.2 zijn niet van toepassing op de vaccinaties waarvoor een kopie van het vaccinatieregister werd overgemaakt aan de vereniging op papier of op geïnformatiseerde wijze.

4. Voorwaarden waaraan een beslag dient te voldoen voorafgaand aan het toekennen van de delegatie van de vaccinatie naar de veehouder

Het beslag

- a) heeft een "I3" statuut;
of
- b) heeft een "I2" statuut, maar had een "I3" of "I4" statuut in de loop van de vier voorafgaande jaren;
of
- c) heeft een "I2" statuut, en geniet van een derogatie van de vaccinatie voor het totale beslag;
of
- d) is een afmestbedrijf of een vleeskalverhouderij;
of
- e) heeft een "I2" statuut, maar werd in de laatste vijf jaar nooit tot hard verklaard en in de loop van de laatste dertien maanden werd ofwel
 - i) een steekproefsgewijze bemonstering van een beperkt aantal runderen uitgevoerd volgens de voorwaarden beschreven in bijlage III, A.2, a), 1), en op voorwaarde dat deze analyses aantonen dat de dieren getest in de leeftijdscategorie van twaalf tot vierentwintig maanden "vrij zijn van BoHV-1" zoals beschreven in bijlage III, D.2.;
 - ii) een volledige serologische balans werd uitgevoerd volgens de voorwaarden beschreven in bijlage III, A.2., a), 2), en op voorwaarde dat deze analyses aantonen dat meer dan negentig procent van de dieren getest in de leeftijdscategorie van twaalf tot vierentwintig maanden "vrij zijn van BoHV-1" zoals beschreven in bijlage III, D.2..

Vanaf 1 januari 2018 is het toekennen van de delegatie van de vaccinatie naar de veehouder alleen nog toegelaten op beslagen met een statuut 'I3'.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 25 november 2016 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,
W. BORSUS

BIJLAGE III bij het koninklijk besluit van 25 november 2016
betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Kwalificatie van het beslag

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

A.1. Verwerven van het statuut "I2"

- a) Het statuut "I2" wordt verworven indien :
 - i) alle runderen ouder dan tien volledige maanden en ten minste vijfendertig dagen op het beslag aanwezig zijn geprimovaccineerd;
 - en
 - ii) alle runderen ouder dan zestien volledige maanden en ten minste zeven maanden op het beslag aanwezig zijn gehyperimmuniseerd.
 Het I2 statuut blijft geldig zolang voldaan is aan de voorwaarden van bijlage II.
- b) Voor afmestbedrijven wordt het statuut "I2" verworven indien alle runderen geïntroduceerd in het beslag sinds vijfendertig dagen worden geprimovaccineerd.
- c) Vleeskalverhouderijen verwerven automatisch het statuut "I2" indien alle runderen geïntroduceerd op het beslag voldoen aan één van de volgende voorwaarden :
 - i) de runderen zijn afkomstig van beslagen met een statuut "I2", "I3" of "I4";
 - ii) de runderen zijn afkomstig uit Lidstaten of gebieden van Lidstaten opgenomen in bijlage II van de beschikking 2004/558/EG;
 - iii) de runderen zijn niet afkomstig uit Lidstaten of gebieden van Lidstaten opgenomen in bijlage II van de beschikking 2004/558/EG maar zijn binnengebracht volgens de modaliteiten beschreven in artikel 2 of artikel 3 van deze beschikking.

A.2. Behoud van het statuut « I2 »

- a) Het statuut "I2" blijft behouden indien :
 - i) alle runderen ouder dan tien volledige maanden en ten minste vijfendertig dagen op het beslag aanwezig zijn geprimovaccineerd;
 - en
 - ii) alle runderen ouder dan zestien volledige maanden en ten minste zeven maanden op het beslag aanwezig zijn gehyperimmuniseerd.
- 1) Tot 30 juni 2018 blijft het statuut "I2" behouden indien de voorwaarden beschreven in a) vervuld zijn en indien op de runderen van het beslag na 1 juli 2015 en ten laatste binnen twee maanden na in voege treden van het huidige besluit een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E werd uitgevoerd op een aantal bloedstalen steekproefsgewijs genomen volgens staalnametabel A. Deze steekproef dient herhaalt te worden binnen de twaalf maanden voorafgaand aan 1 juli 2017.

STAALNAMETABEL A

| Beslaggrootte | Aantal te bemonsteren runderen |
|---------------|--------------------------------|
| > 260 | 20 |
| [80-260] | 19 |
| [40-79] | 18 |
| [20-39] | 16 |
| [16-19] | 13 |
| [14-15] | 12 |
| [13] | 11 |
| [12] | 10 |
| [10-11] | 9 |
| [1-9] | Alle runderen |

- De steekproef wordt uitgevoerd bij de dieren ouder dan twaalf maanden en jonger dan vierentwintig maanden. Indien onvoldoende runderen binnen deze leeftijds categorie aanwezig zijn op het beslag, wordt de steekproef aangevuld met oudere dieren.
 - Het aantal te nemen stalen is afhankelijk van het totaal aantal runderen op het beslag aanwezig zoals bepaald in staalnametabel A.
 - De identiteit van de dieren die moeten worden bemonsterd wordt bepaald door de vereniging.
- 2) Vanaf 1 juli 2018 blijft het statuut "I2" behouden indien de voorwaarden beschreven in a) vervuld zijn en indien op het beslag in de laatste twaalf maanden een volledige serologische balans voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E werd uitgevoerd op
- i) alle runderen ouder dan twaalf maanden;
 - ii) alle runderen jonger dan twaalf maanden en niet geboren in het beslag (d.w.z. runderen aangekocht en aangevoerd in het beslag in de loop van de twaalf laatste maanden);
 - iii) alle runderen geboren in het beslag en jonger dan twaalf maanden voor zover dat deze meer dan vijftig procent van het rundveebeslag vertegenwoordigen.
- b) Voor afmestbedrijven blijft het statuut "I2" behouden indien alle runderen geïntroduceerd in het beslag sinds vijftig dagen geprimovaccineerd werden.
- c) Vleeskalverhouderijen behouden het statuut "I2" indien alle runderen geïntroduceerd in het beslag voldoen aan één van de volgende voorwaarden :
- i) de runderen zijn afkomstig van beslagen met een statuut "I2", "I3" of "I4";
 - ii) de runderen zijn afkomstig uit Lidstaten of gebieden van Lidstaten opgenomen in bijlage II van de beschikking 2004/558/EG;
 - iii) de runderen zijn niet afkomstig uit Lidstaten of gebieden van Lidstaten opgenomen in bijlage II van de beschikking 2004/558/EG maar zijn binnengebracht volgens de modaliteiten beschreven in artikel 2 en artikel 3 van deze beschikking.

A.3. Derogatie van de vaccinatie

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

een volledige serologische balans opgemaakt voor

- i) alle runderen ouder dan twaalf maanden;
- ii) alle runderen jonger dan twaalf maanden en niet geboren in het beslag (d.w.z. runderen aangekocht en aangevoerd in het beslag in de loop van de twaalf laatste maanden);
- iii) alle runderen geboren in het beslag en jonger dan twaalf maanden voor zover dat deze meer dan vijftig procent van het rundveebeslag vertegenwoordigen

uitwijst dat het percentage runderen dat niet beschouwd wordt als 'vrij van BoHV-1' zoals beschreven in D.2. maximaal tien procent bedraagt;

en alle runderen die niet beschouwd worden als 'vrij van BoHV-1' zoals beschreven in D.2., gehyperimmuniseerd zijn of verwijderd van het beslag.

B. Modaliteiten voor het verwerven en het behoud van het I3-statuut**B.1. Verwerven van het statuut "I3"**

Het statuut "I3" kan worden verworven aan de hand van twee volledige serologische balansen uitgevoerd met een interval van minimum vier en maximum acht maanden en uitgevoerd op :

- i) alle runderen ouder dan twaalf maanden;
- ii) alle runderen jonger dan twaalf maanden en niet geboren in het beslag (d.w.z. runderen aangekocht en aangevoerd in het beslag in de loop van de twaalf laatste maanden);
- iii) alle runderen geboren in het beslag en jonger dan twaalf maanden voor zover dat deze meer dan vijftig procent van het rundveebeslag vertegenwoordigen.

Het statuut "I3" wordt toegekend indien :

- a) alle runderen getest in de twee volledige serologische balansen worden beschouwd als 'vrij van BoHV-1', zoals beschreven in D.2.;
- of
- b) indien bij de eerste volledige serologische balans een beperkt aantal runderen niet beschouwd wordt als 'vrij van BoHV1', zoals beschreven in D.2., kan deze eerste volledige balans als geldig beschouwd worden op voorwaarde dat :
 - de betrokken runderen zo spoedig mogelijk uit het beslag worden verwijderd en dit ten laatste twee maanden na het uitvoeren van de eerste volledige serologische balans;
 - alle runderen, die bij de tweede volledige serologische balans worden getest, beschouwd worden als 'vrij van BoHV1' zoals beschreven in D.2.

Het maximum aantal runderen dat bij de eerste volledige serologische balans beschouwd kan worden als niet-‘vrij van BoHV1’, zoals beschreven in D.2., is beperkt tot twee dieren per volledige serologische balans van vijftig of meer dieren en tot één dier in de andere gevallen.

Aan een beslag waar nog nooit runderen gehouden werden of waar sinds dertig dagen geen runderen meer aanwezig waren, kan het statuut “I3” worden toegekend op voorwaarde dat :

- het bedrijf grondig gereinigd en ontsmet wordt;
- 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 V, 2, negatief zijn.

B.2. Behoud van het statuut “I3”

Het statuut “I3” kan behouden blijven indien één van de twee volgende bewakingsprogramma’s wordt toegepast :
Jaarlijks met een interval van maximum dertien maanden :

- a) één ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E uitgevoerd op een bepaald aantal stalen zoals beschreven in staalnametabel B, steekproefsgewijs genomen. Het statuut “I3” blijft behouden indien alle runderen getest voor het behoud van het statuut worden beschouwd als “vrij van BoHV-1” zoals beschreven in D.2.;
- of
- b) zes ELISA’s voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E op tankmelk, uitgevoerd met een interval van minimum zeven en maximum negen weken. Het statuut “I3” blijft behouden indien alle tankmelkstalen getest voor het behoud van het statuut worden beschouwd als “vrij van antistoffen specifiek voor het gE glycoproteïne van BoHV-1” zoals beschreven in E.2.. Dit bewakingsprogramma is enkel toegelaten op melkveebedrijven en dient te gebeuren op verse tankmelk.

STAALNAMETABEL B

| Beslaggrootte | Aantal te bemonsteren runderen |
|---------------|--------------------------------|
| >260 | 20 |
| [80-260] | 19 |
| [40-79] | 18 |
| [20-39] | 16 |
| [16-19] | 13 |
| [14-15] | 12 |
| [13] | 11 |
| [12] | 10 |
| [10-11] | 9 |
| [1-9] | Alle dieren |

In geval van een steekproefsgewijze bemonstering zoals voorzien in a),

- wordt de steekproef uitgevoerd bij de dieren ouder dan twaalf volledige maanden indien deze dieren minstens vijftig procent van het totaal aantal runderen uitmaakt. In het andere geval, wordt de steekproef uitgevoerd op het totaal aantal runderen;
- is het aantal te nemen stalen afhankelijk van het totaal aantal runderen op het beslag aanwezig zoals bepaald in staalnametabel B;
- wordt de identiteit van de dieren die moeten worden bemonsterd bepaald door de vereniging.

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

C.1. Verwerven van het statuut “I4”

Het statuut “I4” kan worden verworven aan de hand van twee volledige serologische balansen uitgevoerd met een interval van minimum vier en maximum acht maanden en uitgevoerd op :

- i) alle runderen ouder dan twaalf maanden;
- ii) alle runderen jonger dan twaalf maanden en niet geboren in het beslag (d.w.z. runderen aangekocht en aangevoerd in het beslag in de loop van de twaalf laatste maanden);
- iii) alle runderen geboren in het beslag en jonger dan twaalf maanden voor zover dat deze meer dan vijftig procent van het beslag vertegenwoordigen.

Een beslag met een statuut “I3” kan een statuut “I4” verwerven aan de hand van één volledige serologische balans uitgevoerd op dezelfde categorieën runderen als vermeld in voorgaande paragraaf.

Het statuut “I4” wordt toegekend in de volgende gevallen :

- a) alle runderen getest in de twee volledige serologische balansen worden beschouwd als ‘vrij van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1’, zoals beschreven in D.1.;
- b) alle runderen getest tijdens de twee volledige serologische balansen worden beschouwd als ‘vrij van BoHV-1’ zoals beschreven in D.2. en de dieren welke niet beschouwd worden als ‘vrij van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1’ zoals beschreven in D.1. werden verwijderd van het beslag;
- c) indien bij de eerste volledige serologische balans een beperkt aantal runderen niet beschouwd wordt als ‘vrij van BoHV1’ zoals beschreven in D.2., kan deze eerste volledige serologische balans als geldig beschouwd worden, op voorwaarde dat :
 - deze betrokken runderen zo spoedig mogelijk worden verwijderd uit het beslag en dit ten laatste twee maanden na het uitvoeren van de eerste volledige serologische balans;
 - en
 - dat alle runderen, die bij de tweede volledige balans worden getest, beschouwd worden als ‘vrij van en niet gevaccineerd tegen BoHV1’ zoals beschreven in D.1.

Het maximum aantal runderen dat bij de eerste volledige serologische balans niet beschouwd wordt als 'vrij van BoHV-1' zoals beschreven in D.2. is beperkt tot twee dieren voor een volledige serologische balans voor beslagen met vijftig of meer dieren en tot één getest dier in de andere gevallen.

Voor melkveebedrijven kan het statuut "I4" eveneens verworven worden aan de hand van negen ELISA's voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B van BoHV-1 op een vers tankmelkstaal, uitgevoerd met een interval van minimum zeven en maximum negen weken en indien alle tankmelkstalen getest voor het verwerven van het statuut worden beschouwd als "vrij van antistoffen specifiek voor het gB glycoproteïne van BoHV-1" zoals beschreven in E.1..

Een melkveebedrijf met een statuut "I3" kan een statuut "I4" verwerven aan de hand van zes ELISA's voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B op verse tankmelk, uitgevoerd met een interval van minimum zeven en maximum negen weken en indien alle tankmelk getest voor het verwerven van het statuut wordt beschouwd als "vrij van antistoffen specifiek voor het gB glycoproteïne van BoHV-1" zoals beschreven in E.1..

Aan een beslag waar nog nooit runderen gehouden werden of waar sinds dertig dagen geen runderen meer aanwezig waren, kan het statuut "I4" worden toegekend op voorwaarde dat :

- het bedrijf grondig gereinigd en ontsmet wordt;
- de aangevoerde runderen afkomstig zijn van een bedrijf met een I4-statuu;
- alle serologische testen uitgevoerd bij introductie, overeenkomstig de modaliteiten gedefinieerd in bijlage V, 3 zijn negatief.

C.2. Behoud van het statuut "I4"

Het statuut "I4" kan behouden blijven indien één van de twee volgende bewakingsprogramma's worden toegepast :

Jaarlijks met een interval van maximum dertien maanden :

- a) één ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen glycoproteïne B uitgevoerd op een bepaald aantal stalen, steekproefsgewijs genomen volgens tabel C indien alle runderen getest voor het behoud van het statuut beschouwd worden als "vrij van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1" zoals beschreven in D.1.;
- of
- b) zes ELISA's voor de detectie van antilichamen gericht tegen glycoproteïne B op tankmelk, uitgevoerd met een interval van minimum zeven en maximum negen weken of indien alle tankmelkstalen getest worden beschouwd als "vrij van antistoffen specifiek voor het glycoproteïne B van BoHV-1" zoals beschreven in E.1. Dit bewakingsprogramma is enkel toegelaten op melkveebedrijven en dient te gebeuren op een verse tankmelk.

STAALNAMETABEL C

| Beslaggrootte | Aantal te bemonsteren runderen |
|---------------|--------------------------------|
| >320 | 15 |
| [51-320] | 14 |
| [26-50] | 13 |
| [21-25] | 12 |
| [16-20] | 11 |
| [12-15] | 10 |
| [11] | 9 |
| [10] | 8 |
| [8-9] | 7 |
| [1-7] | Alle dieren |

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

- wordt de steekproef uitgevoerd bij de dieren ouder dan twaalf volledige maanden indien deze dieren minstens vijftig procent van het totaal aantal runderen uitmaakt. In het andere geval, wordt de steekproef uitgevoerd op het totaal aantal runderen;
- is het aantal te nemen stalen afhankelijk van het totaal aantal runderen op het beslag aanwezig zoals bepaald in staalnametabel C;
- wordt de identiteit van de dieren die moeten worden bemonsterd bepaald door de vereniging.

D. Interpretatie van de serologische tests op bloedstalen

D.1. Rund vrij van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1

Wordt beschouwd als "vrij van en niet gevaccineerd tegen BoHV -1" :

- a) elk rund dat een negatief resultaat vertoont in een door het referentielaboratorium gevalideerde ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B uitgevoerd op individuele sera of op een pool van sera. Het referentielaboratorium legt in dit geval het maximum aantal sera vast waaruit de pools kunnen zijn opgebouwd;
- of
- b) elk rund als dusdanig beschouwd na een bevestigingsprocedure van een niet-negatieve ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen glycoproteïne B van het BoHV-1 gedefinieerd door het referentielaboratorium en gevalideerd door het Agentschap.

D.2. Rund vrij van BoHV-1

Wordt beschouwd als “vrij van BoHV-1” :

- a) elk rund dat voldoet aan de voorwaarden van D.1.;
of
- b) elk rund dat een negatief resultaat vertoont in een door het referentielaboratorium gevalideerde ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E van BoHV-1 en uitgevoerd op individueel serum of op een pool van sera. Het referentielaboratorium legt in dit geval het maximum aantal sera vast waaruit de pools kunnen zijn opgebouwd;
of
- c) elk rund als dusdanig beschouwd na een bevestigingsprocedure van een niet-negatieve ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E van het BoHV-1 gedefinieerd door het referentielaboratorium en gevalideerd door het Agentschap.

D. 3. Rund geïnfecteerd met het BoHV-1

Wordt beschouwd als “geïnfecteerd met het BoHV-1” :

- a) elk rund dat een positief resultaat vertoont bij een ELISA test voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E van het BoHV-1 en dat niet beantwoordt aan de voorwaarden in D.2.;
of
- b) elk rund dat een niet negatief resultaat vertoont bij een ELISA test voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B of het glycoproteïne E van het BoHV-1 en dat niet beantwoordt aan de voorwaarden in D.2..

E. Interpretatie van de resultaten van serologische tests op tankmelkstalen**E.1. Tankmelkstaal vrij van antistoffen specifiek voor het gB glycoproteïne van BoHV-1**

Wordt beschouwd als een tankmelkstaal “vrij van antistoffen voor het glycoproteïne B van BoHV-1” :

- a) elk tankmelkstaal dat een negatief resultaat vertoont in een door het referentielaboratorium gevalideerde ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B van het BoHV-1;
of
- b) elk tankmelkstaal als dusdanig beschouwd na een bevestigingsprocedure van een niet-negatieve ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B van het BoHV-1, gedefinieerd door het referentielaboratorium en gevalideerd door het Agentschap.

E.2. Tankmelkstaal vrij van antistoffen specifiek voor het glycoproteïne E van BoHV-1

Wordt beschouwd als een tankmelkstaal “vrij van antistoffen voor het glycoproteïne E van BoHV-1” :

- a) elk tankmelkstaal dat voldoet aan de voorwaarden van E.1.;
of
- b) elk tankmelkstaal dat een negatief resultaat vertoont in een door het referentielaboratorium gevalideerde ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E van het BoHV-1;
of
- c) elk tankmelkstaal dusdanig beschouwd na een bevestigingsprocedure van een niet-negatieve ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E van het BoHV-1, gedefinieerd door het referentielaboratorium en gevalideerd door het Agentschap.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 25 november 2016 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Landbouw,
W. BORSUS

BIJLAGE IV bij het koninklijk besluit van 25 november 2016
betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Voorwaarden en modaliteiten voor het toelaten van de runderen van een beslag met een statuut ‘I2’ op de weide

1. De verantwoordelijke van een I2 gekwalificeerd beslag die zijn dieren in de weide wenst te plaatsen dient de volgende maatregelen te nemen om contact tussen zijn runderen en die van andere beslagen te vermijden :

- 1° Nagaan of de afsluiting volledig intact is en zo nodig de nodige reparaties uitvoeren voor de runderen naar de weide worden gebracht;
- 2° Nagaan of er bij de gemeenschappelijke delen van de omheining geen fysisch contact mogelijk is tussen zijn runderen en de runderen die grazen of zullen grazen op de aangrenzende weiden en zo nodig de nodige aanpassingen uitvoeren voor zijn dieren naar de weide worden gebracht.

2. De modaliteiten van 1. zijn niet van toepassing op de I2 gekwalificeerde beslagen met derogatie van de vaccinatie en waarvan de laatste volledige serologische balans enkel runderen bevatten die erkend worden als “vrij van BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.2..

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 25 november 2016 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Landbouw,
W. BORSUS

BIJLAGE V bij het koninklijk besluit van 25 november 2016
betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

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 drie 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 bij elk dier binnen de vijf 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 runder(en),

- a. dient de bedrijfsdierenarts een bloedstaal af te nemen bij elk dier binnen de vijf dagen na zijn introductie;
- b. dient de bedrijfsdierenarts een tweede bloedstaal af te nemen minimum achtentwintig dagen en maximum vijftig 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. Een ELISA 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.

2.4. Alleen de runderen die “vrij zijn van BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.2., 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 runder(en) 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 bij elk dier binnen de vijf 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 runder(en),

- a. dient de bedrijfsdierenarts een bloedstaal af te nemen bij elk dier binnen de vijf dagen na zijn introductie;
- b. dient de bedrijfsdierenarts een tweede bloedstaal af te nemen minimum achtentwintig dagen en maximum vijftig 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 ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B wordt uitgevoerd op de individuele sera of een pool van sera. Het referentielaboratorium bepaalt het maximum aantal stalen waaruit de pools bestaan.

3.4. Alleen de runderen die “vrij zijn van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.1., mogen in het beslag worden binnengebracht.

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

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 runder(en),

- a. dient de bedrijfsdierenarts een bloedstaal af te nemen bij elk dier minimum achtentwintig dagen en maximum vijftig dagen na de introductie;
- b. in afwachting van de resultaten van de serologische onderzoeken mogen de runderen voor herintroductie niet in contact komen met de rest van het beslag.

5.2. Een ELISA 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.

5.3. Alleen de runderen die “vrij zijn van BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.2., 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 runder(en),

- a. dient de bedrijfsdierenarts een bloedstaal af te nemen bij elk dier minimum achtentwintig dagen en maximum vijftig dagen na de herintroductie;
- b. in afwachting van de resultaten van de serologische onderzoeken mogen de runderen voor herintroductie niet in contact komen met de rest van het beslag.

6.2 Een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B wordt uitgevoerd op de individuele sera of een pool van sera. Het referentielaboratorium bepaalt het maximum aantal stalen waaruit de pools bestaan.

6.3. Alleen de runderen die “vrij zijn van en niet gevaccineerd tegen BoHV -1” zoals beschreven in bijlage III, D.1., mogen in het beslag worden geherintroduceerd.

5. en 6. 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 VI.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 25 november 2016 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Landbouw,
W. BORSUS

BIJLAGE VI bij het koninklijk besluit van 25 november 2016
betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Modaliteiten voor deelname aan verzamelingen

Deelname van runderen aan niet commerciële verzamelingen, met uitzondering van jaarmarkten

1. Alleen runderen afkomstig van I3 of I4 gekwalificeerde beslagen mogen deelnemen.
2. Alleen runderen die vergezeld zijn van een individueel IBR-getuigschrift mogen deelnemen. De verantwoordelijke van de verzameling bewaart per deelnemend rund een kopie van het individueel IBR-getuigschrift gedurende één 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 zestig dagen voor de verzameling;
 - b. het erkend laboratorium voert een ELISA uit voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B;
 - c. alleen runderen die “ vrij zijn van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.1., 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 zestig dagen voor de verzameling;
 - b. 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;
 - c. alleen runderen die “ vrij zijn van BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.2., mogen deelnemen aan de verzameling.
5. In afwijking van 1. kan het Agentschap toelaten dat runderen, afkomstig van beslagen met een statuut “I2”, “I3” of “I4”, deelnemen aan manifestaties met een cultureel of traditioneel karakter onder de volgende voorwaarde :
 - a. de lijst van deelnemende runderen moet door de organisator opgestuurd worden naar het Agentschap en naar de erkende verenigingen en dit ten laatste vijf werkdagen voor de verzameling;
 - b. de runderen afkomstig uit een beslag met I2 statuut mogen na deelname enkel afgevoerd worden naar het slachthuis, na een eventuele periode van laatste verblijf op het beslag van afkomst. Tussen de verzameling en het slachten mogen deze runderen zich in geen enkel geval op de weide bevinden;
 - c. de runderen afkomstig van beslagen met een statuut “I3” of “I4” worden na deelname aan de verzameling direct afgevoerd naar het slachthuis.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 25 november 2016 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis.

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Landbouw,
W. BORSUS

BIJLAGE VII bij het koninklijk besluit van 25 november 2016
betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

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 veterinaire rechtelijke 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 garantie wordt gerespecteerd :

- de dieren moeten “ vrij zijn van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.1., aan de hand van een test uitgevoerd op een bloedstaal genomen binnen de dertig 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 “ vrij zijn van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.1., aan de hand van een test uitgevoerd op een bloedstaal genomen tussen de derde en achtentwintigste dag van hun leven;
- b) na afloop van de quarantaineperiode van minimum eenentwintig dagen en maximum dertig dagen dienen de dieren nog geïsoleerd te blijven van de rest van het beslag in de post-quarantaine lokalen voor een periode van minimum eenentwintig en maximum dertig dagen;
- c) na afloop van deze post-quarantaine periode moeten de dieren “ vrij zijn van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.1., 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 intracom-munautaire 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 “ vrij zijn van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.1., aan de hand van een test uitgevoerd op een bloedstaal genomen in het beslag van herkomst in de dertig dagen voorafgaand aan de introductie in het erkend centrum voor kunstmatige inseminatie;
- b) na afloop van de quarantaine periode van minimum eenentwintig dagen en maximum dertig dagen dienen de dieren nog geïsoleerd te blijven van de rest van het beslag in de post-quarantaine lokalen voor een periode van minimum eenentwintig en maximum dertig dagen;
- c) na afloop van deze post-quarantaine periode moeten de dieren “ vrij zijn van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.1., alvorens geïntroduceerd te worden in het beslag.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 25 november 2016 betreffende de bestrijding van infectieuze bovine rhinotracheïtis.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,
W. BORSUS

BIJLAGE VIII bij het koninklijk besluit van 25 november 2016
betreffende de bestrijding van infectieuze bovine rhinotracheïtis

Voorwaarden voor runderen afkomstig van bedrijven met een statuut “I2” die worden afgevoerd naar een andere bestemming dan het slachthuis, een afmestbedrijf of een vleeskalverhouderij

Een rund dient aan tenminste één van de volgende voorwaarden te voldoen :

- a) het moet afkomstig zijn van een beslag met een statuut “I2 met derogatie voor de vaccinatie” waar geen enkel rund geïnfecteerd met het BoHV-1 virus aanwezig is;
of
- b) het wordt beschouwd als “vrij van BoHV-1” zoals beschreven in bijlage III, D.2., op basis van een ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E van het BoHV-1 uitgevoerd op een bloedstaal afgenomen binnen de dertig dagen voorafgaand aan het vertrek.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van ...betreffende de bestrijding van infectieuze bovine rhinotracheïtis.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,
W. BORSUS

ANNEXE I à l'arrêté royal du 25 novembre 2016
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Critères d'agrément pour les laboratoires dans le cadre de la lutte contre l'I.B.R.

Afin d'être agréés conformément aux dispositions de l'arrêté royal du 3 août 2012 relatif à l'agrément des laboratoires qui effectuent des analyses en rapport avec la sécurité de la chaîne alimentaire, les laboratoires doivent satisfaire aux critères ci-dessous :

- 1° être accrédité pour chaque méthode dans le cadre de la lutte contre l'I.B.R. comme visé à l'article 8, alinéa 2, 1°, en application du Code du droit économique, livre VIII, titre 2;
- 2° participer à ses frais et satisfaire aux tests inter-laboratoires organisés par le L.N.R pour chaque méthode réalisée au laboratoire dans le cadre de la lutte contre l'I.B.R. comme visé à l'article 8, alinéa 2, 1°;
- 3° utiliser exclusivement des lots de réactifs préalablement validés par le L.N.R.;
- 4° conserver pendant au moins trente jours après envoi du résultat à la banque de données I.B.R., les échantillons non négatifs et les échantillons soumis pour examen de confirmation d'un résultat non négatif;

5° transmettre à la banque de données IBR par voie électronique tous les résultats des analyses selon les modalités du gestionnaire de la banque de données.

Les laboratoires agréés se trouvent sur la liste disponible sur le site Internet de l'AFSCA :

<http://www.favv-afsca.fgov.be/laboratoires/laboratoiresagrees/Generalites/liste.asp>

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 25 novembre 2016 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
W. BORSUS

ANNEXE II à l'arrêté royal du 25 novembre 2016
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Vaccination

1. Protocole de vaccination

1.1 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 vingt-et-un jours à maximum trente-cinq 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 six mois qui suivent la dernière injection.

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

2. Registre de vaccination

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

Ce registre de vaccination doit comporter au minimum les informations suivantes :

- le numéro de troupeau;
- 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 DAF;

Le registre doit être conservé au moins cinq ans dans le troupeau et peut être à tout moment demandé par l'association.

Ce registre de vaccination peut être tenu soit sur papier soit sous forme informatisée.

3. Rapport de vaccination

3.1 Lorsque la vaccination a été effectuée par le vétérinaire d'exploitation ou par le vétérinaire d'exploitation suppléant, il faut que dans le mois qui suit la vaccination, au minimum les données suivantes soient transmises par le vétérinaire d'exploitation 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;
- le nombre de vaccinations dans le cadre de l'achat.

3.2 Lorsque la vaccination a été réalisée par le détenteur 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 le mois qui suit la vaccination à l'association :

- 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;
- le nombre de vaccinations dans le cadre de l'achat.

Lorsque la vaccination a été exécutée par le détenteur, sur le document de transmission de données est mentionnée la phrase suivante : " La vaccination a été exécutée par le détenteur ".

3.3 Les 3.1 et 3.2 ne sont pas d'application dans le cas de vaccinations pour lesquelles une copie papier ou informatique du registre de vaccination a été transmise à l'association.

4. Conditions à remplir par un troupeau préalablement à la délégation de la vaccination au détenteur

Le troupeau

- a un statut « I3 »;
ou
- a un statut « I2 » mais a eu un statut « I3 » ou « I4 » au cours des quatre années précédentes;
ou
- a un statut « I2 » et bénéficie d'une dérogation de la vaccination pour tout le troupeau;
ou
- est une exploitation d'engraissement de bovins ou un élevage de veaux d'engraissement;
ou

- e) a un statut « I2 », mais n'a jamais été déclaré foyer au cours des cinq dernières années et au cours des treize derniers mois, soit
- i) un échantillonnage aléatoire d'un nombre limité de bovins a été réalisé selon les conditions décrites à l'annexe III, A.2., a), 1), et ces analyses démontrent que les animaux testés dans la catégorie d'âge de douze à vingt-quatre mois sont « indemnes de BoHV-1 » comme décrit à l'annexe III, D. 2.;
 - ii) un bilan complet a été réalisé selon les conditions décrites à l'annexe III, A.2., a), 2), et ces analyses démontrent que, dans la catégorie d'âge de douze à vingt-quatre mois, plus de nonante pourcent des animaux sont « indemnes de BoHV-1 » comme décrit à l'annexe III, D. 2.

A partir du 1^{er} janvier 2018, la délégation de la vaccination par le détenteur n'est plus permise que pour les troupeaux avec statut « I3 ».

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 25 novembre 2016 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
W. BORSUS

ANNEXE III à l'arrêté royal du 25 novembre 2016
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Qualification du troupeau

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

A.1. Acquisition du statut « I2 »

- a) Le statut « I2 » est acquis dès que :
- i) tous les bovins de plus de dix mois accomplis et présents depuis au moins trente-cinq jours dans le troupeau sont primo-vaccinés;
- et que
- ii) tous les bovins de plus de seize mois accomplis et présents depuis au moins sept mois dans le troupeau sont hyper-immunisés.
- Le statut I2 reste valable pour autant que les conditions de l'annexe II sont remplies.
- b) Pour les exploitations d'engraissement de bovins, le statut « I2 » est acquis dès que tous les bovins introduits depuis plus de trente-cinq jours dans le troupeau sont primo-vaccinés.
- c) Pour les élevages de veaux d'engraissement, le statut « I2 » est acquis automatiquement pour autant que l'ensemble des bovins introduits répondent à une des conditions suivantes :
- i) les bovins proviennent de troupeaux qualifiés « I2 » ou « I3 » ou « I4 »;
 - ii) les bovins proviennent d'Etats membres ou de régions d'Etats membres repris à l'annexe II de la décision 2004/558/CE;
 - iii) les bovins ne proviennent pas d'Etats Membres ou de régions d'Etats Membres repris à l'annexe II de la décision 2004/558/CE mais ont été introduits selon les modalités de l'article 2 ou de l'article 3 de cette décision.

A.2. Maintien du statut «I2»

- a) Le statut « I2 » est maintenu tant que :
- i) tous les bovins de plus de dix mois accomplis et présents depuis au moins trente-cinq jours dans le troupeau sont primo-vaccinés;
- et que
- ii) tous les bovins de plus de seize mois accomplis et présents depuis au moins sept mois dans le troupeau sont hyper-immunisés.

1) Jusqu'au 30 juin 2018, le statut « I2 » est maintenu pour autant que les conditions décrites au a) soient remplies et que sur les bovins du troupeau, un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E ait été réalisé sur un nombre déterminé d'échantillons de sang prélevés de manière aléatoire selon la table d'échantillonnage A, après le 1^{er} juillet 2015 et au plus tard dans les deux mois après l'entrée en vigueur du présent arrêté. Cet échantillonnage doit être répété au cours des douze mois précédant le 1^{er} juillet 2017.

TABLE D'ECHANTILLONNAGE A

| Taille du troupeau | Nombre de bovins à échantillonner |
|--------------------|-----------------------------------|
| > 260 | 20 |
| [80-260] | 19 |
| [40-79] | 18 |
| [20-39] | 16 |
| [16-19] | 13 |
| [14-15] | 12 |
| [13] | 11 |
| [12] | 10 |
| [10-11] | 9 |
| [1-9] | Tous les bovins |

- Le tirage au sort est réalisé au sein du groupe des animaux âgés de plus de douze mois et de moins de vingt-quatre mois. Si le nombre de bovins présents au sein de cette catégorie d'âge est insuffisant dans le troupeau, l'échantillonnage est complété par des animaux plus âgés.

- Le nombre d'échantillons à prélever dépend du nombre de bovins présents dans le groupe selon la table d'échantillonnage A.
- L'identité des animaux à prélever est fixée par l'association.
- 2) Après le 1^{er} juillet 2018, le statut « I2 » est maintenu pour autant que les conditions décrites au a) soient remplies et que, sur le troupeau, ait été réalisé au cours des douze derniers mois, un bilan sérologique complet pour la détection des anticorps dirigés contre la glycoprotéine E effectué sur
 - i) tous les bovins de plus de douze mois;
 - ii) tous les bovins de moins de douze mois non nés dans l'exploitation (c'est-à-dire achetés et introduits dans le troupeau au cours des douze derniers mois);
 - iii) tous les bovins de moins de douze mois nés dans le troupeau s'ils représentent plus de cinquante pourcent de l'effectif bovin total du troupeau.
- b) Dans les exploitations d'engraissement de bovins, le statut « I2 » est maintenu tant que tous les bovins introduits depuis plus de trente-cinq jours dans le troupeau sont primo-vaccinés.
- c) Dans les élevages de veaux d'engraissement, le statut « I2 » est maintenu pour autant que l'ensemble des bovins introduits répondent à au moins une des conditions suivantes :
 - i) les bovins proviennent de troupeaux qualifiés I2 ou I3 ou I4;
 - ii) les bovins proviennent d'Etats membres ou de régions d'Etats membres repris à l'annexe II de la décision 2004/558/CE;
 - iii) les bovins ne proviennent pas d'un Etat Membre ou d'une région d'un Etat Membre repris à l'annexe II de la décision 2004/558/CE mais ont été introduits selon les modalités de l'article 2 et de l'article 3 de cette décision.

A.3. Dérogation à la vaccination

Une dérogation à la vaccination de tout le cheptel peut être accordée pour une durée maximale de douze mois, si : un bilan sérologique complet effectué sur :

- i) tous les bovins de plus de douze mois;
- ii) tous les bovins de moins de douze mois non nés dans l'exploitation (c'est-à-dire achetés et introduits dans le troupeau au cours des douze derniers mois);
- iii) tous les bovins de moins de douze mois nés dans le troupeau s'ils représentent plus de cinquante pourcent de l'effectif bovin total du troupeau.

démontre que le pourcentage de bovins non reconnus « indemnes de BoHV-1 » au sens de D.2. ne dépasse pas dix pourcent de cet effectif;

et tous les bovins non reconnus « indemnes de BoHV-1 » au sens de D.2. sont hyper-immunisés ou éliminés du troupeau.

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

B.1. Acquisition du statut « I3 »

Le statut « I3 » peut être acquis moyennant deux bilans sérologiques complets espacés de minimum quatre à maximum huit mois, effectués sur :

- i) tous les bovins de plus de douze mois;
- ii) tous les bovins de moins de douze mois non nés dans l'exploitation (c'est-à-dire achetés et introduits dans le troupeau au cours des douze derniers mois);
- iii) tous les bovins de moins de douze mois nés dans le troupeau s'ils représentent plus de cinquante pourcent de l'effectif bovin total du troupeau.

Le statut « I3 » est acquis dans les cas suivants :

- a) tous les bovins testés lors des deux bilans sérologiques complets sont reconnus « indemnes de BoHV-1 » comme décrit au D.2.;
- ou
- b) le premier bilan sérologique complet comporte un nombre limité de bovins non reconnus « indemnes de BoHV-1 » au sens de D.2., et à condition que :
 - ces bovins soient éliminés du troupeau le plus rapidement possible et au plus tard deux mois après le premier bilan complet;
 - tous les bovins testés lors du second bilan sérologique complet soient « indemnes de BoHV-1 » au sens de D.2..

Le nombre maximum de bovins non reconnus « indemnes de BoHV-1 » au sens de D.2. au cours du premier bilan sérologique complet est limité à deux animaux par bilan complet portant sur un nombre égal ou supérieur à cinquante animaux et sur un animal dans les autres cas.

Le statut « I3 » peut être acquis par un troupeau dans lequel aucun bovin n'a jamais été détenu antérieurement ou dans lequel il n'y a plus eu de bovins détenus au cours des trente derniers jours, à condition que :

- l'exploitation ait été nettoyée et désinfectée en profondeur;
- 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 V, 2, soient négatifs.

B.2. Maintien du statut « I3 »

Le statut « I3 » peut être maintenu moyennant l'application d'un des deux programmes de surveillance suivants : Annuellement avec un intervalle de maximum treize mois :

- a) un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E effectué sur un nombre déterminé d'échantillons comme décrit à la table d'échantillonnage B prélevés de manière aléatoire. Le statut « I3 » est maintenu dès lors que l'ensemble des animaux testés pour le maintien du statut sont considérés comme « indemnes de BoHV-1 » au sens de D.2.;
- ou
- b) six ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E sur le lait de tank, effectués à minimum sept et maximum neuf semaines d'intervalle. Le statut « I3 » est maintenu si tous les prélèvements de lait de tank testés pour le maintien du statut sont considérés comme « indemnes d'anticorps spécifiques pour la glycoprotéine gE du BoHV-1 » comme décrit au E.2.. Ce programme de surveillance est seulement permis dans les exploitations laitières et doit se faire sur un prélèvement de lait frais sur tous les tanks de lait.

TABLE D'ECHANTILLONNAGE B

| Taille du troupeau | Nombre de bovins à échantillonner |
|--------------------|-----------------------------------|
| > 260 | 20 |
| [80-260] | 19 |
| [40-79] | 18 |
| [20-39] | 16 |
| [16-19] | 13 |
| [14-15] | 12 |
| [13] | 11 |
| [12] | 10 |
| [10-11] | 9 |
| [1-9] | Tous les animaux |

En cas d'échantillonnage aléatoire tel que prévu au a),

- le tirage au sort est réalisé sur les animaux de plus de douze mois accomplis si ces animaux représentent au moins cinquante pourcent de l'effectif total des bovins. Dans les autres cas, le tirage au sort est réalisé sur l'effectif total des bovins;
- le nombre d'échantillons à prélever dépend du nombre total de bovins présents dans le troupeau selon la table d'échantillonnage B;
- l'identité des animaux à prélever est fixée par l'association.

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

C.1. Acquisition du statut « I4 »

Le statut « I4 » peut être acquis moyennant deux bilans sérologiques complets espacés de minimum quatre à maximum huit mois, effectués sur :

- i) tous les bovins de plus de douze mois;
- ii) tous les bovins de moins de douze mois non nés dans l'exploitation (c'est-à-dire achetés et introduits dans le troupeau au cours des douze derniers mois);
- iii) tous les bovins de moins de douze mois nés dans le troupeau s'ils représentent plus de cinquante pourcent de l'effectif bovin total du troupeau.

Un troupeau disposant de statut « I3 » peut acquérir un statut « I4 », moyennant un bilan sérologique effectué sur la même catégorie de bovins mentionnée au paragraphe précédent.

Le statut « I4 » est acquis dans les cas suivants :

- a) tous les animaux testés au cours des deux bilans sérologiques complets sont considérés comme « indemnes de - et non vaccinés contre le BoHV-1 » au sens de D.1.;
- b) tous les animaux testés au cours des deux bilans sérologiques complets sont reconnus « indemnes de BoHV-1 » au sens de D.2. et les animaux non reconnus « indemnes de- et non vaccinés contre le BoHV-1 » au sens de D.1. ont été éliminés du troupeau;
- c) si le premier bilan sérologique complet comporte un nombre limité de bovins non reconnus « indemnes de BoHV-1 » au sens de D.2., ce premier bilan sérologique complet peut être considéré valable à condition que :
 - les bovins concernés soient éliminés du troupeau le plus rapidement possible et au plus tard deux mois après le premier bilan;
 - et
 - tous les bovins testés au cours du second bilan sérologique complet soient reconnus « indemnes de- et non vaccinés contre le BoHV-1 » au sens de D.1..

Le nombre maximum de bovins non reconnus « indemnes de BoHV-1 » au sens de D.1. au cours du premier bilan sérologique complet est limité à deux animaux par bilan sérologique complet pour des troupeaux de cinquante animaux ou plus et est limité à un animal dans les autres cas.

Pour les exploitations laitières, le statut « I4 » peut être attribué grâce à la réalisation d'une série de neuf tests ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B du BoHV-1 sur un échantillon de lait frais prélevé dans tous les tanks à lait et réalisés consécutivement toutes les sept semaines minimum à neuf semaines maximum pour autant que tous ces échantillons de lait de tank testés pour l'acquisition du statut soient considérés comme « dépourvus d'anticorps spécifiques de la glycoprotéine B du BoHV-1 » au sens de E.1.

Un troupeau laitier avec statut « I3 » peut acquérir un statut « I4 » grâce à la réalisation de six tests ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B sur un échantillon de lait frais prélevé dans tous les tanks et réalisés consécutivement toutes les sept semaines minimum à neuf semaines maximum pour autant que tous ces échantillons de lait de tank testés pour l'acquisition du statut soient considérés comme « dépourvus d'anticorps spécifiques de la glycoprotéine B du BoHV-1 » au sens de E.1.

Le statut « I4 » peut être acquis par un troupeau dans lequel aucun bovin n'a jamais été détenu antérieurement ou dans lequel il n'y a plus eu de bovins détenus au cours des trente derniers jours, à condition que :

- l'exploitation ait été nettoyée et désinfectée en profondeur;
- les bovins qui y sont conduits proviennent d'une exploitation ayant un statut « I4 »;
- tous les tests sérologiques réalisés lors de l'introduction des animaux conformément aux modalités définies à l'annexe V, 3, soient négatifs.

C.2. Maintien du statut « I4 »

Le statut « I4 » peut être maintenu moyennant l'application d'un des deux programmes de surveillance suivants :
Annuellement avec un intervalle de maximum treize mois :

- a) un ELISA pour la détection des anticorps dirigés contre la glycoprotéine B effectué sur un nombre déterminé d'échantillons prélevés de manière aléatoire selon le tableau C pour autant que l'ensemble des animaux testés pour le maintien du statut soient considérés comme « indemnes de- et non vaccinés contre le BoHV-1 » au sens de D.1.;
- ou
- b) six ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B sur lait de tank, effectués à minimum sept et maximum neuf semaines d'intervalle ou lorsque tous les échantillons de lait de tank testés sont considérés comme « dépourvus d'anticorps spécifiques de la glycoprotéine B du BoHV-1 » au sens de E.1.. Ce programme de surveillance n'est permis que dans les exploitations laitières et doit être fait sur du lait frais de tank.

TABLE D'ECHANTILLONNAGE C

| Taille du troupeau | Nombre de bovins échantillonnés |
|--------------------|---------------------------------|
| > 320 | 15 |
| [51-320] | 14 |
| [26-50] | 13 |
| [21-25] | 12 |
| [16-20] | 11 |
| [12-15] | 10 |
| [11] | 9 |
| [10] | 8 |
| [8-9] | 7 |
| [1-7] | Tous les animaux |

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

- le tirage au sort est réalisé au sein du groupe des animaux de plus de douze mois accomplis si ce groupe représente au moins cinquante pourcent de l'effectif total de bovins. Dans les autres cas, le tirage au sort est réalisé au sein de l'effectif total de bovins;
- le nombre d'échantillons à prélever dépend du nombre total de bovins présents dans le troupeau selon la table d'échantillonnage C;
- l'identité des animaux à prélever est fixée par l'association.

D. Interprétation des tests sérologiques sur échantillons de sang**D.1. Bovin indemne et non vacciné contre le BoHV-1**

Est considéré comme « indemne de- et non vacciné contre BoHV-1 » :

- a) tout bovin ayant obtenu un résultat négatif à un test ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B validé par le laboratoire de référence et réalisé sur du sérum individuel ou sur un pool de sera. Le laboratoire de référence détermine dans ce cas le nombre maximum de sera à partir duquel les pools peuvent être constitués;
- ou
- b) tout bovin reconnu comme tel à l'issue d'une procédure de confirmation d'un résultat non-négatif au test ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B du BoHV-1, définie par le laboratoire de référence et validée par l'Agence.

D.2. Bovin indemne de BoHV-1

Est considéré comme « indemne de BoHV-1 » :

- a) soit tout bovin répondant aux conditions de D.1.;
- b) soit tout bovin qui présente un résultat négatif à un test ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E du BoHV-1 validé par le laboratoire de référence et réalisé sur du sérum individuel ou sur un pool de sera. Le laboratoire de référence détermine dans ce cas le nombre maximum de sera à partir duquel les pools peuvent être constitués;
- c) soit tout bovin considéré comme tel à l'issue d'une procédure de confirmation d'un résultat non-négatif au test ELISA pour la détection des anticorps dirigés contre la glycoprotéine E du BoHV-1, définie par le laboratoire de référence et validée par l'Agence.

D.3. Animal infecté par le BoHV-1

Est reconnu comme « infecté par le BoHV-1 » :

- a) tout bovin ayant obtenu un résultat positif à un test ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E du BoHV-1 et qui ne répond pas aux conditions de D.2.;
- ou
- b) tout bovin ayant obtenu un résultat non négatif à un test ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B ou la glycoprotéine E du BoHV-1 et qui ne répond pas aux conditions de D.2..

E. Interprétation des résultats des tests sérologiques sur échantillons de lait de tank**E.1. Echantillon de lait de tank dépourvu d'anticorps spécifiques contre la glycoprotéine B du BoHV-1**

Est considéré comme échantillon de lait de tank « dépourvu d'anticorps contre la glycoprotéine B du BoHV-1 » :

- a) tout échantillon de lait qui présente un résultat négatif à un test ELISA de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B du BoHV-1, test validé par le laboratoire de référence;
- ou
- b) tout échantillon considéré comme tel après une procédure de confirmation d'un résultat non-négatif du test ELISA utilisé pour la détection des anticorps dirigés contre la glycoprotéine B du BoHV-1, définie par le laboratoire de référence et validée par l'Agence.

E.2. Echantillon de lait de tank dépourvu d'anticorps spécifiques contre la glycoprotéine E du BoHV-1

Est considéré comme échantillon de lait de tank « dépourvu d'anticorps contre la glycoprotéine E du BoHV-1 » :

- a) tout échantillon de lait de tank qui répond aux dispositions de E.1.;
- ou
- b) tout échantillon de lait de tank qui présente un résultat négatif à un test ELISA de détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E, test validé par le laboratoire de référence;
- ou
- c) tout échantillon de lait de tank considéré comme tel après une procédure de confirmation d'un résultat non-négatif du test ELISA utilisé pour la détection des anticorps dirigés contre la glycoprotéine E du BoHV-1, définie par le laboratoire de référence et validée par l'Agence.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 25 novembre 2016 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
W. BORSUS

ANNEXE IV à l'arrêté royal du 25 novembre 2016
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Conditions et modalités de mise en prairie des bovins d'un troupeau avec statut « I2 »

1. Le responsable d'un troupeau qualifié I2 qui souhaite mettre ses animaux en prairie est tenu de prendre les mesures suivantes en vue d'éviter les contacts entre ses bovins et ceux appartenant à d'autres troupeaux :

- 1° Vérifier l'intégrité de la clôture et effectuer le cas échéant les réparations nécessaires avant la mise en prairie des bovins;
- 2° Vérifier que, sur les portions mitoyennes de la clôture, tout contact physique soit impossible entre ses bovins et ceux qui pâturent ou pâtureront sur les parcelles adjacentes et effectuer le cas échéant les adaptations nécessaires avant la mise en prairie de ses bovins.

2. Les modalités du 1. ne s'appliquent pas aux troupeaux qualifiés I2 qui disposent d'une dérogation à la vaccination et dont le dernier bilan complet ne comportait que des animaux reconnus « indemnes de BoHV-1 » au sens de l'annexe III, D.2..

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 25 novembre 2016 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
W. BORSUS

ANNEXE V à l'arrêté royal du 25 novembre 2016
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

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 bovin(s) âgé(s) de plus de trois mois accomplis, celui-ci/ceux-ci doit (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 sur chaque bovin par le vétérinaire d'exploitation dans les cinq 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 bovin(s),

- a. un échantillon de sang doit être prélevé sur chaque bovin par le vétérinaire d'exploitation dans les cinq jours qui suivent l'introduction;
- b. un deuxième échantillon de sang doit être prélevé par le vétérinaire d'exploitation minimum vingt-huit jours et maximum cinquante jours après l'introduction;
- c. dans l'attente des résultats des deux examens sérologiques, le(s) bovin(s) acheté(s) ne peut (peuvent) entrer en contact avec le reste du troupeau.

2.3 Un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E est appliqué aux sera individuels ou à un pool de sera. Le laboratoire de référence fixe le nombre maximum d'échantillons constituant les pools.

2.4 Seuls les bovins « indemnes de BoHV-1 » comme décrit dans l'annexe III, D.2., 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 bovin(s) 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 sur chaque bovin par le vétérinaire d'exploitation dans les cinq 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 bovin(s),

- a. un échantillon de sang doit être prélevé sur chaque bovin par le vétérinaire d'exploitation dans les cinq jours qui suivent l'introduction;
- b. un deuxième échantillon de sang doit être prélevé par le vétérinaire d'exploitation minimum vingt-huit jours et maximum cinquante jours après l'introduction;
- c. dans l'attente des résultats des deux examens sérologiques, le(s) bovin(s) acheté(s) ne peut (peuvent) entrer en contact avec le reste du troupeau.

3.3 Un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B est appliqué aux sera individuels ou à un pool de sera. Le laboratoire de référence fixe le nombre maximum d'échantillons constituant les pools.

3.4 Seuls les bovins « indemnes de- et non vaccinés contre le BohV-1 » au sens de l'annexe III, D.1., peuvent être introduits dans le troupeau.

4. Modalités de réintroduction de bovin(s) dans un troupeau qualifié I2 avec dérogation à la vaccination

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 bovin(s),

- a) un échantillon de sang doit être prélevé sur chaque bovin par le vétérinaire d'exploitation minimum vingt-huit jours et maximum cinquante jours après la réintroduction;
- b) 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.

5.2 Un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E est appliqué aux sera individuels ou à un pool de sera. Le laboratoire de référence fixe le nombre maximum d'échantillons constituant les pools.

5.3 Seuls les bovins « indemnes de BoHV-1 » au sens de l'annexe III, D.2., 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 bovin(s),

- a. un échantillon de sang doit être prélevé sur chaque animal par le vétérinaire d'exploitation minimum vingt-huit jours et maximum cinquante jours après la réintroduction;
- b. 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.

6.2 Un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B est appliqué aux sera individuels ou à un pool de sera. Le laboratoire de référence fixe le nombre maximum d'échantillons constituant les pools.

6.3 Seuls les bovins « indemnes de- et non vaccinés contre le BoHV-1 » au sens de l'annexe III, D.1., peuvent être réintroduits dans le troupeau.

5. et 6. 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 VI.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 25 novembre 2016 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
W. BORSUS

ANNEXE VI à l'arrêté royal du 25 novembre 2016
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Modalités de participation à des rassemblements**Participation des bovins aux rassemblements non commerciaux, à l'exception des marchés annuels**

1. Seuls les bovins issus de troupeaux qualifiés I3 ou I4 peuvent participer.
2. Seuls les bovins munis d'un certificat I.B.R. individuel peuvent participer. Le responsable du rassemblement garde pour chaque bovin participant une copie du certificat I.B.R. individuel pendant un an.
3. Les conditions suivantes de participation pour les bovins issus de troupeaux qualifiés I4 sont d'application :
 - a. une prise de sang doit être réalisée par le vétérinaire d'exploitation dans les soixante jours précédant le rassemblement;
 - b. le laboratoire agréé réalise un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B;
 - c. seuls les bovins « indemnes et non vaccinés contre le BoHV-1 », au sens de l'annexe III, D.1., sont autorisés à participer au rassemblement.
4. Les conditions suivantes de participation pour les bovins issus de troupeaux qualifiés I3 sont d'application :
 - a. une prise de sang doit être réalisée par le vétérinaire d'exploitation dans les soixante jours précédant le rassemblement;
 - b. 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;
 - c. seuls les bovins « indemnes de BoHV-1 » au sens de l'annexe III, D.2., sont autorisés à participer au rassemblement.

5. Par dérogation au 1., l'Agence peut autoriser la participation de bovins issus de troupeaux avec un statut I2, I3 ou I4 à des manifestations culturelles et traditionnelles, moyennant le respect des conditions suivantes :

- a. la liste des bovins participants doit être transmise par l'organisateur à l'Agence et aux associations agréées au plus tard cinq jours ouvrables avant le rassemblement;
- b. la destination des bovins issus de troupeaux I2 ayant participé ne peut être que l'abattoir, après une éventuelle période de finition dans l'exploitation de provenance. Entre le rassemblement et l'abatage, ces bovins ne peuvent en aucun cas se trouver en prairie;
- c. les bovins issus de troupeaux I3 ou I4 qui ont participé au rassemblement doivent être transportés directement vers l'abattoir.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 25 novembre 2016 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
W. BORSUS

ANNEXE VII à l'arrêté royal du 25 novembre 2016
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

**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 de la garantie additionnelle suivante :

- les animaux doivent être réputés « indemnes de- et non vaccinés contre le BoHV-1 » comme décrit dans l'annexe III, D.1., sur base d'un test réalisé sur un échantillon de sang prélevé dans les trente 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 été réputés « indemnes de- et non vaccinés contre le BoHV-1 » comme décrit dans l'annexe III, D.1., sur base d'un test réalisé sur un échantillon de sang prélevé entre le troisième et le vingt-huitième jour de vie;
- b) à l'issue de la période de quarantaine de minimum vingt-et-un jours à maximum trente jours, les animaux doivent rester isolés du reste du troupeau dans des locaux de post-quarantaine pour une durée de minimum vingt-et-un jours à maximum trente jours;
- c) à l'issue de la période de post-quarantaine, les animaux devront être « indemnes de- et non vaccinés contre le BoHV-1 » comme décrit dans l'annexe III, D.1., 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 être réputés « indemnes de – et non vaccinés contre le BoHV-1 », comme décrit dans l'annexe III, D.1., sur base d'un test sur échantillon de sang prélevé dans le troupeau d'origine dans les trente jours précédant l'introduction au C.I.A.;
- b) à l'issue de la période de quarantaine de minimum vingt-et-un jours à maximum trente jours, les animaux doivent rester isolés du reste du troupeau dans des locaux de post-quarantaine pour une durée de minimum vingt-et-un jours à maximum trente jours;
- c) à l'issue de cette période de post-quarantaine, les animaux doivent être « indemnes de – et non vaccinés contre le BoHV-1 », comme décrit dans l'annexe III, D.1., avant d'être introduits dans le troupeau.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 25 novembre 2016 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
W. BORSUS

ANNEXE VIII à l'arrêté royal du 25 novembre 2016
relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

**Conditions préalables à la sortie d'un bovin en provenance d'un troupeau I2 vers une destination autre
que l'abattoir ou qu'un troupeau d'engraissement ou qu'un élevage de veaux d'engraissement**

Le bovin doit répondre à au moins une des conditions suivantes :

- a) être issu d'un troupeau avec un statut « I2 avec dérogation à la vaccination » dans lequel aucun bovin infecté par le virus BoHV-1 n'est présent;
ou

- b) être reconnu « indemne de BoHV-1 », comme décrit dans l'annexe III, D.2., sur base d'un ELISA pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E du BoHV-1 réalisé sur un échantillon de sang prélevé dans les trente jours qui précèdent le départ.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 25 novembre 2016 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
W. BORSUS

FEDERALE OVERHEIDSDIENST JUSTITIE

[C - 2016/09444]

1 SEPTEMBER 2016. — Koninklijk besluit tot tijdelijke verplaatsing van de zetel Durbuy van het vredegerecht van het kanton Marche-en-Famenne en Durbuy naar Marche-en-Famenne

FILIP, Koning der Belgen,

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

Gelet op het Gerechtelijk Wetboek, artikel 72, eerste lid, gewijzigd bij de wetten van 1 december 2013 en 19 oktober 2015;

Gelet op de behoeften van de dienst;

Gelet op de adviezen van de voorzitter van de vrederechters en rechters in de politierechtbank van het gerechtelijk arrondissement Luxemburg van 23 juni 2016 en van de procureur des Konings bij het parket Luxemburg van 26 juli 2016;

Op de voordracht van de Minister van Justitie,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. De zetel Durbuy van het vredegerecht van het kanton Marche-en-Famenne en Durbuy wordt tijdelijk naar Marche-en-Famenne overgebracht.

Art. 2. Dit besluit treedt in werking de dag waarop het in het *Belgisch Staatsblad* wordt bekendgemaakt.

Art. 3. De minister bevoegd voor Justitie is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 1 september 2016.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Justitie:
K. GEENS

SERVICE PUBLIC FEDERAL JUSTICE

[C - 2016/09444]

1^{er} SEPTEMBRE 2016. — Arrêté royal transférant temporairement le siège de Durbuy de la justice de paix du canton de Marche-en-Famenne et Durbuy à Marche-en-Famenne

PHILIPPE, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu le Code judiciaire, l'article 72, alinéa 1^{er}, modifié par les lois du 1^{er} décembre 2013 et du 19 octobre 2015;

Vu les nécessités du service;

Vu les avis du président des juges de paix et des juges au tribunal de police de l'arrondissement judiciaire du Luxembourg du 23 juin 2016 et du procureur du Roi près le parquet du Luxembourg du 26 juillet 2016;

Sur la proposition du Ministre de la Justice,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. Le siège de Durbuy de la justice de paix du canton de Marche-en-Famenne et Durbuy est temporairement transféré à Marche-en-Famenne.

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le jour de sa publication au *Moniteur belge*.

Art. 3. Le ministre qui a la Justice dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 1^{er} septembre 2016.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de la Justice,
K. GEENS

GEMEENSCHAPS- EN GEWESTREGERINGEN
GOUVERNEMENTS DE COMMUNAUTE ET DE REGION
GEMEINSCHAFTS- UND REGIONALREGIERUNGEN

REGION WALLONNE — WALLONISCHE REGION — WAALS GEWEST

SERVICE PUBLIC DE WALLONIE

[2016/206124]

24 NOVEMBRE 2016. — Décret modifiant le décret du 19 mars 2009 relatif à la conservation du domaine public régional routier et des voies hydrauliques et diverses dispositions relatives au transport par route (1)

Le Parlement wallon a adopté et Nous, Gouvernement wallon, sanctionnons ce qui suit :

Article 1^{er}. L'article 1^{er} du décret du 19 mars 2009 relatif à la conservation du domaine public régional routier et des voies hydrauliques est complété par un alinéa rédigé comme suit :

« Le présent décret transpose partiellement la Directive 2015/719 du Parlement européen et du Conseil du 29 avril 2015 modifiant la Directive 96/53/CE du Conseil fixant, pour certains véhicules routiers circulant dans la Communauté, les dimensions maximales autorisées en trafic national et international et les poids maximaux autorisés en trafic international. »