

Art. 2. De bepalingen van dit besluit zijn van toepassing met ingang van de inning van de verplichte bijdragen voor 2024.

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

Gegeven te Brussel, 18 april 2024.

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Landbouw,
D. CLARINVAL

Art. 2. Les dispositions du présent arrêté sont d'application à partir de la perception des cotisations obligatoires pour 2024.

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

Donné à Bruxelles, le 18 avril 2024.

PHILIPPE

Par le Roi :
Le Ministre de l'Agriculture,
D. CLARINVAL

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

[C – 2024/004072]

**18 APRIL 2024. — Koninklijk besluit betreffende
de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis**

FILIP, Koning der Belgen,

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

Gelet op de verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid;

Gelet op de gedelegeerde verordening (EU) 2020/689 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft regels voor bewaking, uitroeiingsprogramma's en de ziektevrije status voor bepaalde in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;

Gelet op de Grondwet, artikel 108;

Gelet op de diergezondheidswet van 24 maart 1987, de artikelen 3, gewijzigd bij de wet van 29 december 1990, 4, 6, § 1, 7, §§ 1 en 2, 8, eerste lid, 1° en 3°, 9, 3° en 5°, gewijzigd bij de wet van 28 maart 2003, 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 dieregeneeskunde, artikel 6, § 2;

Gelet op de wet van 23 maart 1998 betreffende de oprichting van een Begrotingsfonds voor de gezondheid en de kwaliteit van de dieren en de dierlijke producten, artikel 4, 1°;

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 6 februari 2023 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis, gewijzigd bij het ministerieel besluit van 26 maart 2024;

Overwegende het koninklijk besluit van 28 november 1991 betreffende de schatting en de vergoeding van runderen geslacht in het kader van de gezondheids politie van de huisdieren;

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 23 november 2023;

Gelet op het advies van de inspecteur van Financiën, gegeven op 23 januari 2024;

Gelet op het overleg tussen de Gewestregeringen en de Federale Overheid van 8 januari 2024;

Gelet op het advies 22-2021 van het Wetenschappelijk Comité van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, gegeven op 17 december 2021;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting, d.d. 29 februari 2024;

Gelet op 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 de adviesaanvraag aan de Raad van State binnen een termijn van 30 dagen, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat de adviesaanvraag is ingeschreven op 25 maart 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 75.972/3;

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

[C – 2024/004072]

**18 AVRIL 2024. — Arrêté royal relatif à la lutte
contre la rhinotrachéite infectieuse bovine**

PHILIPPE, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu le règlement (UE) 2016/429 du Parlement européen et du Conseil du 9 mars 2016 relatif aux maladies animales transmissibles et modifiant et abrogeant certains actes dans le domaine de la santé animale;

Vu le règlement délégué (UE) 2020/689 de la Commission du 17 décembre 2019 complétant le règlement (UE) 2016/429 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les règles applicables à la surveillance, aux programmes d'éradication et au statut « indemne » de certaines maladies répertoriées et émergentes ;

Vu la Constitution, l'article 108;

Vu la loi du 24 mars 1987 relative à la santé des animaux, les articles 3, modifié par la loi du 29 décembre 1990, 4, 6, § 1, 7, §§ 1^{er} et 2, 8, alinéa 1^{er}, 1° et 3°, 9, 3° et 5°, modifié par la loi du 28 mars 2003, 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, l'article 6, § 2;

Vu la loi du 23 mars 1998 relative à la création d'un Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux, l'article 4, 1°;

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 6 février 2023 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine, modifié par l'arrêté ministériel du 26 mars 2024;

Considérant l'arrêté royal du 28 novembre 1991 relatif à l'expertise et à l'indemnisation des bovins abattus dans le cadre de la police sanitaire des animaux domestiques;

Vu l'avis du Conseil du Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux, donné le 23 novembre 2023;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 23 janvier 2024;

Vu la concertation entre les Gouvernements régionaux et l'Autorité fédérale du 8 janvier 2024;

Vu l'avis du Comité Scientifique 22-2021 institué auprès de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire, donné le 17 décembre 2021;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au budget du 29 février 2024;

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 la demande d'avis au Conseil d'Etat dans un délai de 30 jours, 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 que la demande d'avis a été inscrite le 25 mars 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'Etat sous le numéro 75.972/3 ;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 26 maart 2024 om binnen de gevraagde termijn geen advies te verlenen, met toepassing van artikel 84, § 5, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

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 1. — *Toepassingsgebied en definities*

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

Dit besluit is niet van toepassing op de in het eerste lid bedoelde runderen die gehouden worden in geconsigneerde inrichtingen, zoals gedefinieerd in artikel 4, 48), van de verordening (EU) 2016/429, met uitzondering van de maatregelen in de hoofdstukken 2. tot en met 4..

Art. 2. 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:

1° artikel 4 van verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid (diergezondheidswetgeving);

2° artikel 2 van gedelegeerde verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie van 28 juni 2019 tot aanvulling van verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft regels voor inrichtingen waar landdieren worden gehouden en broederijen, alsmede voor de traceerbaarheid van bepaalde gehouden landdieren en broedeieren;

3° artikel 3 van gedelegeerde verordening (EU) 2020/688 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de diergezondheidsvoorschriften voor verplaatsingen binnen de Unie van landdieren en broedeieren;

4° het koninklijk besluit van 20 mei 2022 betreffende de identificatie en de registratie van bepaalde hoefdieren, pluimvee, konijnen en bepaalde vogels.

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

1. IBR : infectieuze boviene rhinotracheïtis;

2. BoHV-1 : virus verantwoordelijk voor IBR;

3. rund geïnfecteerd met het BoHV-1: rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage 5, A., 3. of een rund zoals bedoeld in artikel 23, derde en vierde lid;

4. rund verdacht geïnfecteerd met het BoHV-1: rund dat behoort tot een beslag "in overtreding" of een beslag waarvan het statuut is opgeschort of dat behoort tot een lot runderen zoals bedoeld in bijlage 7, 5.;

5. rund vrij van en niet gevaccineerd tegen het BoHV-1: rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage 5, A.,1.;

6. rund vrij van BoHV-1 : rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage 5, A., 2.;

7. virologisch onderzoek : direct onderzoek naar de aanwezigheid van het BoHV-1 (aan de hand van PCR of cultuur);

8. serologisch onderzoek : een serologische test zoals bedoeld in bijlage III, afdeling 4, van de verordening 2020/689 met het oog op de detectie van antistoffen tegen het volledige BoHV-1, of in geval van (een) DIVA (Differentiating Infected from Vaccinated Animals) gevaccineerd(e) dier(en), met het oog op de detectie van antistoffen tegen het glycoproteïne E van het BoHV-1;

9. haard : inrichting zoals bedoeld in artikel 5;

10. statuut "besmet" : statuut dat wordt toegekend aan een beslag in toepassing van artikel 13, artikel 17 of artikel 25, § 4;

11. statuut "IBR gE NEG met vaccinatie" : statuut dat wordt toegekend aan een beslag in toepassing van artikel 14 of artikel 18;

12. statuut "IBR gE NEG in transitie" : statuut dat wordt toegekend aan een beslag in toepassing van artikel 15 of artikel 19;

13. statuut "vrij" : statuut dat wordt toegekend aan een beslag in toepassing van artikel 16 of artikel 20;

14. beslag "in overtreding " : beslag bedoeld in artikel 27, § 1;

Vu la décision de la section de législation du 26 mars 2024 de ne pas donner d'avis dans le délai demandé, en application de l'article 84, § 5, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

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 1^{er}. — *Champ d'application et définitions*

Article 1^{er}. Le présent arrêté a pour objet la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine et s'applique aux bovins domestiques.

Cet arrêté ne s'applique pas aux bovins visés à l'alinéa 1^{er} détenus dans des établissements fermés tels que définis à l'article 4, 48) du règlement (UE) 2016/429, à l'exception des mesures énoncées aux chapitres 2. à 4. inclus.

Art. 2. La rhinotrachéite infectieuse bovine 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. § 1er. Pour l'application du présent arrêté, s'appliquent les définitions de :

1° l'article 4 du règlement (UE) 2016/429 du Parlement européen et du Conseil du 9 mars 2016 relatif aux maladies animales transmissibles et modifiant et abrogeant certains actes dans le domaine de la santé animale (législation sur la santé animale) ;

2° l'article 2 du règlement délégué (UE) 2019/2035 de la Commission du 28 juin 2019 complétant le règlement (UE) 2016/429 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les règles relatives aux établissements détenant des animaux terrestres et aux couvoirs ainsi qu'à la traçabilité de certains animaux terrestres détenus et des œufs à couvrir ;

3° l'article 3 du règlement délégué (UE) 2020/688 de la Commission du 17 décembre 2019 complétant le règlement (UE) 2016/429 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les conditions de police sanitaire applicables aux mouvements d'animaux terrestres et d'œufs à couvrir dans l'Union ;

4° l'arrêté royal du 20 mai 2022 relatif à l'identification et l'enregistrement de certains ongulés, des volailles, des lapins et de certains oiseaux.

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

1. IBR : rhinotrachéite infectieuse bovine;

2. BoHV-1 : virus responsable de l'IBR;

3. bovin infecté par le BoHV-1: le bovin qui répond aux conditions décrites à l'annexe 5, A., 3. ou un bovin tel que décrit à l'article 23, alinéas 3 et 4 ;

4. bovin suspect d'être infecté par le BoHV 1 : bovin appartenant à un troupeau « en infraction » ou à un troupeau dont le statut a été suspendu ou appartenant à un lot de bovins tel que visé à l'annexe 7, 5.;

5. bovin indemne et non vacciné contre le BoHV-1 : bovin qui répond aux conditions décrites à l'annexe 5, A.,1.;

6. bovin indemne de BoHV-1 : bovin qui répond aux conditions décrites à l'annexe 5, A., 2.;

7. examen virologique : recherche directe de la présence du BoHV-1 (par PCR ou par culture);

8. examen sérologique : un des tests sérologiques repris à l'annexe III section 4, du règlement 2020/689 et visant à détecter la présence d'anticorps dirigés contre le BoHV-1 entier ou, dans le cas d'une vaccination DIVA (Differentiating Infected from Vaccinated Animals) antérieure de l'animal ou du troupeau, visant à détecter la présence d'anticorps contre la glycoprotéine E du BoHV 1 ;

9. foyer : l'établissement visé à l'article 5 ;

10. statut "infecté" : statut attribué à un troupeau en application de l'article 13, de l'article 17 ou de l'article 25, § 4 ;

11. statut "assaini avec vaccination" : statut attribué à un troupeau en application de l'article 14 ou de l'article 18;

12. statut "assaini en transition" : statut attribué à un troupeau en application de l'article 15 ou de l'article 19 ;

13. statut "indemne" : statut attribué à un troupeau en application de l'article 16 ou de l'article 20 ;

14. troupeau "en infraction" : troupeau visé à l'article 27, § 1^{er} ;

15. individueel IBR-statuut : het IBR-statuut toegekend aan een rund in toepassing van hoofdstuk 5., afdeling 5;

16. rund in beweging : een rund dat zijn beslag van herkomst verlaten heeft en nog niet toegevoegd is aan een nieuw beslag, anders dan dat in een handelaarsstal;

17. afmestbeslag : een beslag, andere dan een vleeskalverhouderij, waar runderen maximaal 24 maanden aanwezig zijn enkel en alleen met het oog op hun vetmesting en waar de verhouding tussen het aantal geboortes en het aantal vrouwelijke dieren op jaarbasis kleiner is dan 0,05 ;

18. vleeskalverhouderij: een beslag waar de runderen behorend tot het beslag in SANITEL geregistreerd worden met het specifieke en niet omkeerbare statuut van vleeskalf;

19. conventioneel beslag: een beslag dat noch een vleeskalverhouderij, noch een afmestbeslag noch een beslag gelinkt aan een handelaarsstal is;

20. geregistreerde 1-1 relatie: een samenwerkingsverband tussen 2 inrichtingen zoals beschreven in artikel 12;

21. de Minister : de Minister bevoegd voor de landbouw;

22. I.O.: Interprofessioneel organisme zoals gedefinieerd in artikel 1, § 1, 12°, van het koninklijk besluit van 29 augustus 2021 betreffende de controle van de kwaliteit van rauwe melk en de erkenning van de interprofessionele organismen;

23. gE-negatief vaccin : vaccin tegen bovine infectieuze rhinotracheïtis dat geen serologische reactie tegen het glycoproteïne E induceert;

24. N.R.L.: Nationaal Referentielaboratorium;

25. Sciensano : de openbare instelling bedoeld in artikel 3 van de wet van 25 februari 2018 tot oprichting van Sciensano;

26. erkend laboratorium : laboratorium dat voldoet aan de voorwaarden gedefinieerd in bijlage 1;

27. AHLICS : de door de verenigingen beheerde gegevensbank waarin onder meer de resultaten van de testen verricht in het kader van het onderzoek naar BoHV 1 worden geregistreerd;

28. T.V.D. : het toedienings- en verschaffingsdocument zoals gedefinieerd in artikel 28, § 2, van het koninklijk besluit van 21 juli 2016 betreffende de voorwaarden voor het gebruik van geneesmiddelen door de dierenartsen en door de exploitanten van de dieren;

29. vaccinatieregister : het register bedoeld in bijlage 2, 1. 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 exploitanten 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 exploitant;

30. vaccinatierapport : samenvatting van de gegevens van het vaccinatieregister dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage 2, 2.;

31. overwegend melkveebedrijf: een inrichting waar minder dan 5 % van de gehouden runderen mannelijk is en ten minste 95 % van de vrouwelijke dieren ouder dan 24 maanden voor de melkproductie bestemd is of gebruikt wordt;

32. Sanitair Fonds: het Begrotingsfonds voor de gezondheid en de kwaliteit van de dieren en de dierlijke producten, opgericht bij artikel 3 van de wet van 23 maart 1998 betreffende de oprichting van een Begrotingsfonds voor de gezondheid en de kwaliteit van de dieren en de dierlijke producten;

33. Verordening 2020/689 : gedelegeerde verordening (EU) 2020/689 van de Commissie van 17 december 2019 tot aanvulling van verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft regels voor bewaking, uitroeiingsprogramma's en de ziektevrije status voor bepaalde in de lijst opgenomen ziekten en nieuwe ziekten;

34. officiële dierenarts : dierenarts zoals gedefinieerd in artikel 3, 32., van verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en

15. statut IBR individuel : le statut IBR attribué à un bovin en application du chapitre 5., section 5;

16. bovin en mouvement: un bovin qui a quitté son troupeau d'origine et n'a pas encore été introduit dans un nouveau troupeau, autre qu'une étable de négociant ;

17. troupeau d'engraissement : un troupeau, autre qu'un élevage de veaux d'engraissement, où les bovins sont présents uniquement à des fins d'engraissement pour une durée de 24 mois maximum et où le rapport entre le nombre de naissances et le nombre de femelles sur base annuelle est inférieur à 0,05 ;

18. élevage de veaux d'engraissement: un troupeau où les bovins appartenant au troupeau sont enregistrés dans SANITEL avec un statut spécifique et non réversible de veau d'engraissement ;

19. troupeau conventionnel : un troupeau qui n'est ni un élevage de veaux d'engraissement, ni un troupeau d'engraissement, ni un troupeau lié à une étable de négociant ;

20. relation 1-1 enregistrée: un partenariat entre 2 établissements tel que décrit à l'article 12 ;

21. le Ministre : le Ministre qui a l'agriculture dans ses attributions;

22. O.I.: Organisme interprofessionnel tel que défini à l'article 1, § 1er, 12°, de l'arrêté royal du 29 août 2021 relatif au contrôle de la qualité du lait cru et à l'agrément des organismes interprofessionnels;

23. vaccin gE-négatif : vaccin contre la rhinotrachéite infectieuse bovine qui n'induit aucune réaction sérologique envers la glycoprotéine E;

24. L.N.R.: Laboratoire National de Référence;

25. Sciensano : l'institution publique visée à l'article 3 de la loi du 25 février 2018 portant création de Sciensano;

26. laboratoire agréé : laboratoire qui répond aux conditions définies à l'annexe 1;

27. AHLICS : la base de données gérée par les associations qui enregistre entre autres les résultats des analyses effectuées dans le cadre de la recherche du BoHV 1 ;

28. D.A.F. : le document d'administration et de fourniture tel que défini à l'article 28, § 2, de l'arrêté royal du 21 juillet 2016 relatif aux conditions d'utilisation des médicaments par les médecins vétérinaires et par les responsables des animaux;

29. registre de vaccination : le registre visé à l'annexe 2, 1. 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, article 54 si la vaccination est effectuée par le vétérinaire d'exploitation ou article 55 si la vaccination est déléguée au responsable;

30. rapport de vaccination : résumé des données du registre de vaccination qui répond aux conditions décrites à l'annexe 2, 2.;

31. établissement majoritairement laitier: un établissement dans lequel moins de 5 % des bovins détenus sont des mâles et au moins 95 % des femelles de plus de 24 mois sont utilisées ou destinées à la production laitière ;

32. Fonds Sanitaire: le Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux, créé par l'article 3 de la loi du 23 mars 1998 relative à la création d'un Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux ;

33. Règlement 2020/689 : règlement délégué (UE) 2020/689 de la Commission du 17 décembre 2019 complétant le règlement (UE) 2016/429 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les règles applicables à la surveillance, aux programmes d'éradication et au statut « indemne » de certaines maladies répertoriées et émergentes ;

34. vétérinaire officiel: vétérinaire tel que défini dans l'article 3, 32., du règlement (UE) 2017/625 du Parlement européen et du Conseil du 15 mars 2017 concernant les contrôles officiels et les autres activités officielles servant à assurer le respect de la législation alimentaire et de la législation relative aux aliments pour animaux ainsi que des règles relatives à la santé et au bien-être des animaux, à la santé des végétaux et aux produits phytopharmaceutiques, modifiant les règlements du Parlement européen et du Conseil (CE) no 999/2001, (CE) no 396/2005, (CE) no 1069/2009, (CE) no 1107/2009, (UE) no 1151/2012, (UE) no 652/2014, (UE) 2016/429 et (UE) 2016/2031, les règlements du Conseil (CE) no 1/2005 et (CE) no 1099/2009 ainsi que les directives du Conseil 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE et 2008/120/CE, et abrogeant les règlements du Parlement européen et du Conseil (CE) no 854/2004 et (CE) no 882/2004, les directives du Conseil 89/608/CEE,

de Raad, de richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles);

35. verhandelen: in eigen naam, in opdracht van of onder commissie, in de handel brengen, ten verkoop aanbieden, ten verkoop, tentoonstellen, verkopen, ruilen, leveren, onder kosteloze of bezwarende titel afstaan, invoeren, uitvoeren of doorvoeren;

36. rapport van afvoer : lijst van runderen 'geïnfecteerd met het BoHV-1' die binnen de termijnen vermeld in artikel 46, § 2 en 3, 1° en 2° naar het slachthuis dienen te worden afgevoerd, met vermelding van de uiterste slachtdatum voor elk van de runderen op deze lijst.

HOOFDSTUK 2. — *Maatregelen in geval van verdenking*

Art. 4. § 1. Elke exploitant die bij één of meerdere runderen van zijn inrichting symptomen van klinische IBR zoals koorts geassocieerd met ademhalingsproblemen en/of verwerping vaststelt, dient zonder verwijl de bedrijfsdierenarts op te roepen.

§ 2. De bedrijfsdierenarts, opgeroepen in toepassingen van paragraaf 1, voert een klinisch onderzoek uit. Indien dit onderzoek de verdenking van IBR niet uitsluit, neemt hij de nodige monsters met het oog op de uitvoering van een virologisch onderzoek volgens de bepalingen van artikel 39 en maakt deze over aan een erkend laboratorium ten laatste de dag volgend op de monsternamen. In afwachting van hun verzending dienen de monsters droog en koel (2-8° C) bewaard te worden.

§ 3. 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 diergezondheidswet van 24 maart 1987 en tot regeling van de aangifteplicht, geldt de aangifteplicht voor IBR slechts nadat de verdenking wordt bevestigd door de resultaten van het virologisch onderzoek.

HOOFDSTUK 3. — *Maatregelen in de haard*

Art. 5. Wanneer het Agentschap de virologische bevestiging van de verdenking van IBR ontvangt, verklaart het de inrichting tot haard en bepaalt er de grenzen van.

Het Agentschap voert een epidemiologisch onderzoek uit naar de herkomst en de verspreiding van BoHV-1.

Het Agentschap brengt de in artikel 4 bedoelde exploitant en zijn bedrijfsdierenarts op de hoogte van de bevestiging van de haard en deelt hen de maatregelen mee die zijn voorgeschreven in de haard.

Het Agentschap brengt de exploitanten van de aangrenzende inrichtingen waar runderen worden gehouden en de inrichtingen met epidemiologische link met de haard op de hoogte van de bevestiging van de haard en de te nemen maatregelen.

Het Agentschap informeert de vereniging en bezorgt haar de lijst van inrichtingen met epidemiologische linken.

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

1° de officiële dierenarts informeert de exploitant betreffende alle toe te passen bioveiligingsmaatregelen op de inrichting om een eventuele verspreiding van de ziekte te voorkomen;

2° alle runderen van de inrichting moeten worden afgezonderd binnen de gebouwen of op een plaats waar geen direct of indirect contact met runderen uit andere inrichtingen mogelijk is;

3° een volledige serologische balans wordt uitgevoerd volgens de modaliteiten van bijlage 4, B., 2., ii), op de runderen van de inrichting.

In afwijking van deze bepaling kan het Agentschap op basis van het resultaat van het epidemiologisch onderzoek en de omstandigheden in de haard, beslissen om de serologische balans te beperken tot bepaalde runderen onder de voorwaarden die het bepaalt;

4° vanaf 1 mei 2024 maakt het Agentschap een slachtoverval of een euthanasiebevel op voor alle runderen die aangeduid worden als 'geïnfecteerd met het BoHV-1'.

De exploitant is gehouden om de runderen binnen de negentig dagen na het uitvaardigen van het bevel te laten slachten in een slachthuis of te laten euthanaseren. Het transport van het (de) rund(eren) naar het slachthuis gebeurt rechtstreeks, zonder contact met runderen met een hoger statuut;

5° alle runderen van de inrichting dienen verplicht gevaccineerd te worden door de bedrijfsdierenarts.

In afwijking van deze bepaling kan het Agentschap op basis van het resultaat van het epidemiologisch onderzoek, de resultaten van de serologische balans bedoeld in 3° en de omstandigheden in de haard, beslissen om niet alle runderen behorend tot de inrichting verplicht te laten vaccineren onder de voorwaarde die het bepaalt;

89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE et 97/78/CE ainsi que la décision 92/438/CEE du Conseil (règlement sur les contrôles officiels);

35. commercialiser : mettre sur le marché, proposer à la vente, exposer à la vente, vendre, échanger, livrer, céder à titre onéreux ou gratuit, importer, exporter ou faire passer en transit, que ce soit à titre personnel, pour le compte d'un tiers ou en tant que commissionnaire ;

36. rapport d'élimination : liste des bovins 'infectés par le BoHV-1' devant être transportés à l'abattoir dans les délais prévus à l'article 46 §§2 et 3, 1° et 2°, avec mention de la dernière date d'abattage de chacun des bovins repris dans cette liste.

CHAPITRE 2. — *Mesures en cas de suspicion*

Art. 4. § 1er. Tout opérateur qui constate chez un ou plusieurs bovin(s) de son établissement des symptômes d'IBR 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, appelé en application du paragraphe 1er, procède à un examen clinique. Lorsque cet examen n'infirmes pas la suspicion d'IBR, il prélève les échantillons nécessaires à la réalisation d'un examen virologique selon les dispositions de l'article 39 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).

§ 3. 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, l'obligation de déclaration pour l'IBR ne s'applique qu'après la confirmation de la suspicion par les résultats de l'examen virologique.

CHAPITRE 3. — *Mesures dans le foyer*

Art. 5. Lorsque l'Agence reçoit la confirmation virologique de la suspicion d'IBR, elle déclare l'établissement comme foyer et en définit les limites.

L'Agence mène une enquête épidémiologique sur l'origine et la propagation du BoHV-1.

L'Agence informe l'opérateur et son vétérinaire d'exploitation visés à l'article 4 de la confirmation du foyer et leur notifie les mesures prévues dans le foyer.

L'Agence informe les opérateurs des établissements voisins où sont détenus des bovins et des établissements ayant un lien épidémiologique avec le foyer de la confirmation du foyer et des mesures à prendre.

L'Agence informe l'association et lui fournit la liste des établissements ayant des liens épidémiologiques.

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

1° le vétérinaire officiel informe l'opérateur de toutes les mesures de biosécurité à appliquer dans l'établissement pour prévenir la propagation éventuelle de la maladie;

2° tous les bovins de l'établissement doivent être isolés à l'intérieur des locaux ou dans un endroit sans possibilité de contact direct ou indirect avec des bovins d'autres établissements;

3° un bilan sérologique complet est effectué conformément à l'annexe 4, B., 2., ii), des bovins présents dans l'établissement.

Par dérogation à cette disposition, l'Agence peut décider, sur base du résultat de l'enquête épidémiologique et d'après la situation dans le foyer, de limiter le bilan sérologique à certains bovins sous les conditions qu'elle détermine;

4° à partir du 1^{er} mai 2024 l'Agence délivre un ordre d'abattage ou un ordre d'euthanasie pour tous les bovins désignés comme "infectés par le virus BoHV 1".

L'opérateur est tenu de faire abattre dans un abattoir ou de faire euthanasier les bovins dans les 90 jours suivant la délivrance de l'ordre. Le transport du ou des bovin(s) à l'abattoir est direct, sans contact avec les bovins des statuts supérieurs;

5° tous les bovins présents dans l'établissement doivent obligatoirement être vaccinés par le vétérinaire d'exploitation.

Par dérogation à cette disposition, l'Agence peut décider, sur base du résultat de l'enquête épidémiologique, des résultats du bilan sérologique visé au 3° et d'après la situation dans le foyer, de ne pas soumettre tous les bovins de l'établissement à la vaccination obligatoire sous les conditions qu'elle détermine;

6° elke handel van runderen uit de haard is verboden. Tenzij rechtstreekse afvoer naar een slachthuis naar keuze om er onmiddellijk te worden geslacht met een door het Agentschap verzegeld transportmiddel en een door het Agentschap afgeleverde vrijgeleidebrief;

7° het is verboden om runderen behorend tot de inrichting te dekken of te insemineren;

8° de aankoop van runderen is verboden totdat een serologische balans, zoals bedoeld in bijlage 4, D., 1. aantoon dat er geen runderen 'geïnfecteerd met het BoHV-1' meer aanwezig zijn op het beslag.

HOOFDSTUK 4. — *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 3. op, ten vroegste dertig dagen na de einddatum, vermeld in het eerste lid, en na het uitvoeren van de vaccinatie zoals bedoeld in artikel 6, 5°.

Het Agentschap bevestigt de opheffing van de maatregelen aan de exploitant aan zijn bedrijfsdierenarts, aan de exploitanten van de naburige inrichtingen en van de inrichtingen met een epidemiologische link en aan de vereniging.

Art. 8. De exploitant dient voor de beslagen in de haard opnieuw een geldig statuut te herwinnen volgens de bepalingen van hoofdstuk 5.

HOOFDSTUK 5. — *Kwalificatie van de beslagen*

Afdeling 1. — Algemene bepalingen

Art. 9. § 1. Elke exploitant dient elk beslag runderen dat hij houdt te onderwerpen aan de voorwaarden voor het verwerven of behouden van een minimaal IBR statuut, zoals vastgelegd in paragrafen 2 en 3.

§ 2. Een conventioneel beslag dient minimum:

1° het statuut "IBR gE NEG in transitie" te hebben bij het in werking treden van dit besluit.

Een conventioneel beslag dat het statuut "IBR gE NEG in transitie", "IBR gE NEG met vaccinatie", of "vrij" verloren heeft of nog nooit verworven heeft, dient het statuut "IBR gE NEG in transitie" te behalen binnen de 6 maanden na de data vastgelegd in artikel 35, § 2, 1°;

2° het statuut "vrij" te hebben vanaf 21 april 2026.

Een conventioneel beslag dat het statuut "IBR gE NEG in transitie", "IBR gE NEG met vaccinatie", of "vrij" verloren heeft of nog nooit verworven heeft, dient het statuut "vrij" te behalen binnen de 30 maanden na de data vastgelegd in artikel 35, § 2, 1°;

§ 3. Een beslag, anders dan een conventioneel beslag, dient minimum:

1° het statuut "besmet" te hebben bij het in werking treden van dit besluit;

2° het statuut "IBR gE NEG in transitie" te hebben vanaf 1 november 2025;

3° het statuut "vrij" te hebben vanaf 1 november 2026.

§ 4. De hiërarchie tussen de verschillende IBR statuten is beschreven in bijlage 3.

Art. 10. § 1. Op een inrichting met meerdere beslagen, kent het Agentschap aan elk beslag eenzelfde gezondheidsstatus toe.

§ 2. In afwijking van paragraaf 1, kan op een inrichting waar tegelijkertijd runderen en vleeskalveren worden gehouden een ander statuut worden toegekend aan de vleeskalverhouderijen.

Art. 11. Wanneer op een inrichting een beslag runderen wordt gecreëerd of wanneer runderen worden aangevoerd op een inrichting waar na reiniging en ontsmetting en gedurende 24 uur geen runderen meer aanwezig waren in het beslag, verwerft het beslag een statuut op basis van het laagste individueel statuut van de aangevoerde runderen.

Art. 12. § 1. Op vraag van de exploitanten kan de vereniging een 1-1 relatie tussen 2 inrichtingen, met conventionele beslagen met eenzelfde statuut, registreren.

§ 2. In geval van een geregistreerde 1-1 relatie, zoals bedoeld in paragraaf 1, zijn de volgende voorwaarden van toepassing:

1° de serologische onderzoeken en vaccinaties uitgevoerd in het kader van het behoud van het statuut, of met het oog op het verwerven van een hoger statuut worden synchroon uitgevoerd op beide beslagen;

6° toute commercialisation de bovins du foyer est interdite. Néanmoins, le transfert direct des bovins vers un abattoir au choix pour y être immédiatement abattus est permis à condition qu'ils soient transportés par un moyen de transport scellé par l'Agence et accompagnés d'un sauf-conduit délivré par l'Agence ;

7° il est interdit de mettre à la reproduction ou d'inseminer des bovins de l'établissement ;

8° l'achat de bovins est interdit tant qu'un bilan sérologique, tel que visé à l'annexe 4, D., 1., n'a pas démontré qu'il ne reste plus de bovins "infectés par le virus BoHV-1" dans le troupeau.

CHAPITRE 4. — *Levée du foyer*

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

L'Agence lève les mesures décrites au chapitre 3., au plus tôt trente jours après la date de fin mentionnée à l'alinéa 1er, et pour autant que les vaccinations visées à l'article 6, 5° aient été réalisées.

L'Agence confirme la levée des mesures à l'opérateur, au vétérinaire d'exploitation, aux opérateurs des établissements voisins et des établissements ayant un lien épidémiologique et à l'association.

Art. 8. L'opérateur doit retrouver un statut valide pour les troupeaux du foyer conformément aux dispositions du chapitre 5.

CHAPITRE 5. — *Qualification des troupeaux*

Section 1^{ère}. — Dispositions générales

Art. 9. § 1er. Chaque opérateur est tenu de mettre en œuvre, pour chaque troupeau de bovins qu'il détient, les modalités d'acquisition et de maintien d'un des statuts IBR minimal, tels que prévus aux paragraphes 2 et 3.

§ 2. Un troupeau conventionnel doit avoir acquis au minimum :

1° le statut « assaini en transition » à l'entrée en vigueur du présent arrêté.

Un troupeau conventionnel qui a perdu ou n'a jamais acquis le statut « assaini en transition », "assaini avec vaccination" ou "indemne" doit obtenir le statut « assaini en transition » dans les 6 mois suivant les dates fixées à l'article 35, § 2, 1° ;

2° le statut « indemne » à partir du 21 avril 2026.

Un troupeau conventionnel qui a perdu ou n'a jamais acquis le statut « assaini en transition », "assaini avec vaccination" ou "indemne" doit obtenir le statut « indemne » dans les 30 mois suivant les dates fixées à l'article 35, § 2, 1° ;

§ 3. Un troupeau, autre qu'un troupeau conventionnel, doit avoir acquis au minimum :

1° le statut « infecté » à l'entrée en vigueur de l'arrêté;

2° le statut "assaini en transition" à partir du 1^{er} novembre 2025 ;

3° le statut « indemne » à partir du 1^{er} novembre 2026.

§ 4. La hiérarchisation des différents statuts IBR est décrite à l'annexe 3.

Art. 10. § 1er. Dans un établissement avec plusieurs troupeaux, l'Agence attribue à chaque troupeau un même statut sanitaire.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1er, un statut différent peut être accordé aux élevages de veaux d'engraissement dans un établissement où des bovins et des veaux d'engraissement sont détenus en même temps.

Art. 11. Si un troupeau de bovins est créé dans un établissement, ou si des bovins sont introduits dans un établissement dans lequel, après nettoyage et désinfection, il n'y a plus eu de bovins présents dans le troupeau pendant plus de 24 heures, le troupeau acquiert un statut sur base du statut individuel le plus bas des bovins introduits.

Art. 12. § 1er. A la demande des opérateurs, l'association peut enregistrer une relation 1-1 entre deux établissements ayant des troupeaux conventionnels de même statut.

§ 2. En cas de relation 1-1 enregistrée, telle que visée au paragraphe 1er, les conditions suivantes sont d'application:

1° les examens sérologiques et les vaccinations effectués dans le cadre du maintien du statut, ou en vue de l'acquisition d'un statut supérieur, sont réalisés de manière synchrone dans les deux troupeaux ;

2° elke schorsing of verlaging van een statuut van één van de beslagen wordt automatisch toegepast op het andere beslag;

3° indien één van de beslagen wordt verklaard tot haard, zijn de maatregelen bedoeld in hoofdstuk 3. en 4. automatisch van toepassing op het andere beslag;

4° elk transport van runderen tussen beide beslagen wordt uitsluitend uitgevoerd door één van de exploitanten van de betrokken inrichtingen, met transportmiddelen eigen aan de inrichtingen, zonder contact met runderen van andere beslagen en volgens de bepalingen van artikel 23.

Afdeling 2. — Kwalificatie van de conventionele beslagen

Art. 13. Het statuut "besmet":

1° wordt toegekend aan een conventioneel beslag vanaf het moment dat het beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, B., 1., a);

2° blijft behouden voor zover het beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, B., 2..

Art. 14. Het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie":

1° wordt toegekend aan een conventioneel beslag vanaf het moment dat het beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, C., 1., a);

2° blijft behouden voor zover het beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, C., 2..

Art. 15. Het statuut "IBR gE NEG in transitie":

1° wordt toegekend aan een conventioneel beslag vanaf het moment dat dit beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, D., 1., a);

2° blijft behouden voor zover het beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, D., 2..

Art. 16. Het statuut "vrij" :

1° wordt toegekend aan een conventioneel beslag vanaf het moment dat dit beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, E., 1., a);

2° blijft behouden voor zover het beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, E., 2..

Afdeling 3. — Kwalificatie van afmestbeslagen en vleeskalverhouderijen

Art. 17. § 1. Een afmestbeslag verwerft het statuut "besmet" vanaf het moment dat dit beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, B., 1., b), en behoudt dit statuut zolang deze voorwaarden vervuld blijven.

§ 2. Een vleeskalverhouderij verwerft het statuut "besmet" vanaf het moment dat dit beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, B., 1., c), en behoudt dit statuut zolang deze voorwaarden vervuld blijven.

Art. 18. § 1. Een afmestbeslag verwerft het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie" vanaf het moment dat dit beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, C., 1., b), en behoudt dit statuut zolang deze voorwaarden vervuld blijven.

§ 2. Een vleeskalverhouderij verwerft het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie" vanaf het moment dat dit beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, C., 1., b) en behoudt dit statuut zolang deze voorwaarden vervuld blijven.

Art. 19. § 1. Een afmestbeslag verwerft het statuut "IBR gE NEG in transitie" vanaf het moment dat dit beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, D., 1., b), en behoudt dit statuut zolang deze voorwaarden vervuld blijven.

§ 2. Een vleeskalverhouderij verwerft het statuut "IBR gE NEG in transitie" vanaf het moment dat dit beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, D., 1., b) en behoudt dit statuut zolang deze voorwaarden vervuld blijven.

Art. 20. § 1. Een afmestbeslag verwerft het statuut "vrij" vanaf het moment dat dit beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, E., 1., b), en behoudt dit statuut zolang deze voorwaarden vervuld blijven.

§ 2. Een vleeskalverhouderij verwerft het statuut "vrij" vanaf het moment dat dit beslag beantwoordt aan de bepalingen van bijlage 4, E., 1., b), en behoudt dit statuut zolang deze voorwaarden vervuld blijven.

Afdeling 4. — Kwalificatie van beslagen op een handelaarsstal

Art. 21. § 1. Het statuut van een beslag op een handelaarsstal wordt op elk moment bepaald door het laagste statuut van een toegevoegd rund.

2° toute suspension ou déclassement du statut d'un des troupeaux est automatiquement appliqué à l'autre troupeau;

3° si un des troupeaux est déclaré foyer, les mesures prévues aux chapitres 3 et 4 s'appliquent automatiquement à l'autre troupeau;

4° tout mouvement de bovins entre les deux troupeaux est effectué exclusivement par l'un des opérateurs des établissements concernés, avec des moyens de transport propres à ces établissements, sans contact avec des bovins d'autres troupeaux et conformément aux dispositions de l'article 23.

Section 2. — Qualification des troupeaux conventionnels

Art. 13. Le statut « infecté » :

1° est attribué à un troupeau conventionnel dès lors qu'il répond aux dispositions de l'annexe 4, B., 1., a);

2° est maintenu tant que les modalités visées à l'annexe 4, B., 2. sont remplies.

Art. 14. Le statut "assaini avec vaccination":

1° est attribué à un troupeau conventionnel dès lors qu'il satisfait aux dispositions de l'annexe 4, C., 1., a);

2° est maintenu tant que les modalités visées à l'annexe 4, C., 2., sont remplies.

Art. 15. Le statut "assaini en transition":

1° est attribué à un troupeau conventionnel dès lors qu'il satisfait aux dispositions de l'annexe 4, D., 1., a) ;

2° est maintenu tant que les modalités visées à l'annexe 4, D., 2., sont remplies.

Art. 16. Le statut "indemne" :

1° est attribué à un troupeau conventionnel dès lors qu'il satisfait aux dispositions de l'annexe 4, E., 1., a) ;

2° est maintenu tant que les modalités visées à l'annexe 4, E., 2. sont remplies.

Section 3. — Qualification des troupeaux d'engraissement et des élevages de veaux d'engraissement

Art. 17. § 1er. Un troupeau d'engraissement acquiert le statut "infecté" dès lors qu'il répond aux dispositions de l'annexe 4, B., 1., b), et maintient ce statut tant que ces conditions sont remplies.

§ 2. Un élevage de veaux d'engraissement acquiert le statut "infecté" dès lors qu'il répond aux dispositions de l'annexe 4, B., 1., c), et maintient ce statut tant que ces conditions sont remplies.

Art. 18. § 1er. Un troupeau d'engraissement acquiert le statut "assaini avec vaccination" dès lors qu'il satisfait aux dispositions de l'annexe 4, C., 1., b), et maintient ce statut tant que ces conditions sont remplies.

§ 2. Un élevage de veaux d'engraissement acquiert le statut "assaini avec vaccination" dès lors qu'il satisfait aux dispositions de l'annexe 4, C., 1., b), et maintient ce statut tant que ces conditions sont remplies.

Art. 19. § 1er. Un troupeau d'engraissement acquiert le statut "assaini en transition" dès lors qu'il satisfait aux dispositions de l'annexe 4, D., 1., b), et maintient ce statut tant que ces conditions sont remplies.

§ 2. Un élevage de veaux d'engraissement acquiert le statut "assaini en transition" dès lors qu'il satisfait aux dispositions de l'annexe 4, D., 1., b), et maintient ce statut tant que ces conditions sont remplies.

Art. 20. § 1er. Un troupeau d'engraissement acquiert le statut "indemne" dès lors qu'il satisfait aux dispositions de l'annexe 4, E., 1., b), et maintient ce statut tant que ces conditions sont remplies.

§ 2. Un élevage de veaux d'engraissement acquiert le statut "indemne" dès lors qu'il satisfait aux dispositions de l'annexe 4, E., 1., b), et maintient ce statut tant que ces conditions sont remplies.

Section 4. — Qualification des troupeaux liés à une étable de négociant

Art. 21. § 1er. Le statut d'un troupeau lié à une étable de négociant est à tout moment déterminé par le statut le plus bas d'un bovin introduit.

§ 2. Na reiniging en ontsmetting en ten vroegste 24 uur na het verwijderen van de runderen met het laagste statuut tot dan toe aanwezig op het beslag, kan een hoger statuut worden toegekend aan een beslag op een handelaarsstal.

Afdeling 5. — Individueel IBR statuut van een rund

Art. 22. § 1. Elk rund geboren in een beslag, aanwezig in het beslag of toegevoegd aan een beslag verwerft het IBR-statuut van het beslag.

§ 2. In afwijking van paragraaf 1 verwerft een rund, toegevoegd aan een conventioneel beslag, het statuut van dit beslag slechts nadat de bepalingen van artikel 32 vervuld zijn.

Art. 23. Een rund in beweging behoudt het IBR-statuut van het beslag van herkomst op voorwaarde dat de opdrachtgever van het vervoer elke laadactie en elke losactie van elk individueel rund, met vermelding van het individuele identificatienummer van het rund, op elektronische wijze registreert in SANITEL en dit binnen de 12 uur na het laden en lossen en zeker vóór de volgende laad- of losbeweging van dit rund.

De registratie bedoeld in het eerste lid omvat minstens de volgende informatie:

- 1° het individueel identificatienummer van het rund;
- 2° de datum en het uur van de actie;
- 3° het type actie;
- 4° de nummerplaat van het transportmiddel;
- 5° het nummer van de inrichting van laden en lossen.

Indien de gegevens bedoeld in het voorgaande lid onvolledig zijn of niet geregistreerd zijn binnen de opgelegde termijn, kan de vereniging het statuut 'geïnfecteerd met het BoHV-1' toekennen aan het betrokken rund.

Indien een rund gedurende het transport, op een verzamelcentrum of in een handelaarsstal, in contact komt met een rund met een statuut 'geïnfecteerd met het BoHV-1' of 'verdacht geïnfecteerd met het BoHV-1' kan de vereniging het statuut van het betrokken rund verlagen tot het statuut " geïnfecteerd met het BoHV-1".

HOOFDSTUK 6. — Specifieke maatregelen op de beslagen

Art. 24. Op beslagen met een statuut "IBR gE NEG in transitie", "IBR gE NEG met vaccinatie", of "vrij" die naar aanleiding van specifieke omstandigheden zoals beschreven in bijlage 9 een verhoogd risico kennen, dient een serologisch onderzoek te worden uitgevoerd zoals beschreven in bijlage 4, C., 2, D., 2 of E., 2, naargelang het statuut van het beslag.

De vereniging informeert de exploitant en de bedrijfsdierenarts omtrent de verhoging van het infectierisico en de uiterste datum waarop de serologische onderzoeken dienen uitgevoerd te worden.

De vereniging brengt het Agentschap hiervan op de hoogte.

Art. 25. § 1. Het statuut van een beslag wordt geschorst:

- 1° indien de analyses in toepassing van de artikelen 13, 14, 15 en 16 niet tijdig worden uitgevoerd;
- 2° indien het aankooponderzoek zoals beschreven in artikel 32 niet volledig werd uitgevoerd;
- 3° indien de onderzoeken in toepassing van artikel 24 niet tijdig worden uitgevoerd;
- 4° indien, op een beslag met een statuut "IBR gE NEG in transitie", "IBR gE NEG met vaccinatie" of "vrij", de aanwezigheid in het beslag van één of meerdere runderen 'geïnfecteerd met het BoHV-1' wordt vastgesteld.

§ 2. Op een inrichting met een beslag waarvan het statuut geschorst is, zijn de volgende maatregelen van toepassing:

- 1° de runderen aanwezig op de inrichting worden beschouwd als 'verdacht geïnfecteerd met het BoHV-1';
- 2° elke handel van runderen uit de inrichting is verboden, tenzij rechtstreekse afvoer naar een slachthuis naar keuze om er onmiddellijk te worden geslacht, met een door het Agentschap verzegeld transportmiddel en een door het Agentschap afgeleverde vrijgeleidebrief;
- 3° weidegang van de runderen is verboden;
- 4° de aankoop van runderen is verboden.

§ 3. Een beslag waarvan het statuut 'geschorst' werd in toepassing van paragraaf 1, 1°, kan zijn statuut herwinnen mits toepassing van de bepalingen vastgelegd in hoofdstuk 5.

§ 2. Après nettoyage et désinfection, et au plus tôt 24 heures après l'élimination des bovins ayant le statut le plus bas présents jusqu'à ce moment dans le troupeau, un statut supérieur peut être accordé à un troupeau d'une étable de négociant.

Section 5. — Statut IBR individuel d'un bovin

Art. 22. § 1er. Chaque bovin né dans un troupeau, présent dans un troupeau ou introduit dans un troupeau hérite du statut IBR du troupeau.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1er, un bovin introduit dans un troupeau conventionnel n'acquiert le statut de ce troupeau qu'après que les dispositions de l'article 32 ont été satisfaites.

Art. 23. Tout bovin en mouvement conserve le statut IBR du troupeau d'origine à condition que le donneur d'ordre du transport enregistre électroniquement dans SANITEL chaque opération de chargement et de déchargement de chacun des bovins, en mentionnant leur numéro d'identification individuel, et ce, dans les 12 heures suivant leur chargement et leur déchargement, et dans tous les cas, avant le chargement ou déchargement suivant de ce bovin.

L'enregistrement visé à l'alinéa 1^{er} comporte au minimum les informations suivantes :

- 1° le numéro d'identification individuel du bovin ;
- 2° la date et l'heure de l'opération ;
- 3° le type d'opération ;
- 4° le numéro d'immatriculation du moyen de transport ;
- 5° le numéro de l'établissement de chargement et de déchargement.

Si les données visées à l'alinéa précédent sont incomplètes ou ne sont pas enregistrées dans les délais requis, l'association peut attribuer le statut 'infecté par le BoHV-1' à l'animal concerné.

Si un bovin entre en contact, au cours du transport, dans un centre de rassemblement ou dans une étable de négociant, avec un bovin dont le statut est « infecté par le BoHV 1 » ou un bovin « suspect d'être infecté », l'association peut déclasser le statut de l'animal concerné en statut « infecté par le BoHV-1 ».

CHAPITRE 6. — Mesures spécifiques dans les troupeaux

Art. 24. Dans le cas de troupeaux ayant le statut "assaini en transition", « assaini avec vaccination » ou "indemne" qui présentent un risque accru en raison de circonstances particulières telles que décrites à l'annexe 9, un examen sérologique tel que décrit à l'annexe 4, C., 2, D., 2 ou E., 2, doit être effectué en fonction du statut du troupeau.

L'association informe l'opérateur et le vétérinaire d'exploitation de l'accroissement du risque d'infection et de la date limite à laquelle les examens sérologiques doivent être effectués.

L'association en informe l'Agence.

Art. 25. § 1er. Le statut du troupeau est suspendu :

- 1° si les analyses en application des articles 13, 14, 15 et 16 ne sont pas effectuées à temps ;
- 2° si les examens d'achat en application de l'article 32 ne sont pas effectués dans leur totalité ;
- 3° si les examens en application de l'article 24 ne sont pas effectués à temps ;
- 4° si, dans un troupeau "assaini en transition", "assaini avec vaccination" ou "indemne", la présence d'un ou plusieurs bovin(s) 'infecté(s) par le BoHV-1' est constatée.

§ 2. Les mesures suivantes s'appliquent à un établissement avec un troupeau dont le statut est suspendu :

- 1° les bovins présents dans l'établissement sont considérés comme "suspects d'être infectés par le virus BoHV-1" ;
- 2° toute commercialisation de bovins de l'établissement est interdite, exception faite pour le transport direct vers un abattoir au choix pour y être immédiatement abattus, par un moyen de transport scellé par l'Agence et accompagnés d'un sauf-conduit délivré par l'Agence ;
- 3° le pâturage des bovins est interdit ;
- 4° l'achat des bovins est interdit.

§ 3 Un troupeau dont le statut a été "suspendu" en application du paragraphe 1er, 1°, peut retrouver son statut sous réserve de l'application des dispositions prévues au chapitre 5.

§ 4. Indien de schorsing wordt toegepast in toepassing van paragraaf 1, 4°, en de aanwezigheid van het of de runderen 'geïnfecteerd met het BoHV-1' wordt bevestigd, wordt het statuut "besmet" toegekend.

Art. 26. § 1. De volgende maatregelen zijn van toepassing op een inrichting waartoe een beslag met een statuut "besmet" behoort:

1° de vereniging informeert de exploitant betreffende alle toe te passen bioveiligingsmaatregelen op de inrichting om een eventuele verspreiding van de ziekte te voorkomen;

2° elke handel van runderen uit de inrichting is verboden;

In afwijking op het eerste lid, zijn de volgende bewegingen en verzamelingen toegelaten:

a) de rechtstreekse afvoer van een rund naar een slachthuis of naar een afmestbeslag;

b) de afvoer van kalveren tot een leeftijd van 12 weken naar een vleeskalverhouderij;

c) het verzamelen van runderen op erkende verzamelcentra of op daartoe specifiek georganiseerde verzamelingen, met het oog op het handelsverkeer. Indien op deze specifiek georganiseerde verzamelingen ook andere runderen mee verzameld worden, mogen ook deze runderen enkel afgevoerd worden naar hetzij een afmestbedrijf, hetzij een kalvermestrij, hetzij een slachthuis.

3° weidegang van de runderen is verboden;

In afwijking op het eerste lid mag een exploitant runderen behorend tot een conventioneel beslag met een statuut "besmet" op de weide zetten indien voldaan is aan de voorwaarden vastgelegd in bijlage 6.

De exploitant die wil gebruik maken van de afwijking voorzien in het tweede lid dient elk jaar vóór 1 april een verklaring in te dienen bij de vereniging. Deze verklaring vermeldt:

a) het kadastraal nummer;

b) het adres of de geografische coördinaten van de percelen waarop runderen zullen grazen ;

c) indien op de aangrenzende weiden ook runderen grazen, de kadastragegevens en de naam van de exploitanten die deze weiden gebruiken.

4° het dekken en insemineren van runderen behorend tot de inrichting is verboden;

5° de aankoop van runderen is verboden totdat een serologische balans, zoals bedoeld in bijlage 4, D., 1. aantoon dat er geen runderen 'geïnfecteerd met het BoHV-1' meer aanwezig zijn op het beslag.

§2. Onverminderd de bepalingen in paragraaf 1 en indien het statuut "besmet" aan een beslag wordt toegekend in toepassing van artikel 25, § 4, zijn de volgende maatregelen van toepassing:

1° de vereniging voert een epidemiologisch onderzoek uit om de bron en het tijdstip van de infectie vast te stellen;

2° rekening houdend met de vermoedelijke bron en tijdstip van de infectie stelt de vereniging een lijst op van contactbeslagen en informeert de exploitanten van de contactbeslagen over de uit te voeren onderzoeken zoals bedoeld in artikel 24.

De vereniging maakt deze lijst over aan het Agentschap;

3° een volledige serologische balans wordt uitgevoerd volgens de modaliteiten van bijlage 4, B., 2., ii), op de runderen van de inrichting;

4° vanaf 1 mei 2024 maakt het Agentschap een slachtbevel of een euthanasiebevel op voor alle runderen die aangeduid worden als 'geïnfecteerd met het BoHV-1'. De exploitant is gehouden om de runderen binnen de negentig dagen na het uitvaardigen van het bevel te laten slachten in een slachthuis of te laten euthanaseren. Het transport van het (de) rund(eren) naar het slachthuis gebeurt rechtstreeks, zonder contact met runderen met een hoger statuut;

5° de exploitant dient voor de beslagen behorend tot de inrichting opnieuw een geldig statuut te herwinnen volgens de bepalingen van hoofdstuk 5.

Art. 27. § 1. Een beslag krijgt het statuut "in overtreding" toegekend indien:

1° het motief van de schorsing toegekend in toepassing van artikel 25, § 1, 1°, 2° en 3°, niet geregulariseerd is binnen een termijn van maximaal 30 dagen;

2° het beslag het minimale IBR-statuuut zoals vastgelegd in artikel 9, § 2, niet heeft verworven;

3° runderen 'geïnfecteerd met het BoHV-1' aanwezig zijn in het beslag, na de termijn vastgelegd in artikel 35.

§ 4 Si la suspension est appliquée en application du paragraphe 1er, 4°, et que la présence du ou des bovins "infecté(s) par le virus BoHV-1" est confirmée, le statut "infecté" est attribué.

Art. 26. § 1er. Les mesures suivantes sont d'application à un établissement auquel appartient un troupeau "infecté" :

1° l'association informe l'opérateur de toutes les mesures de biosécurité à appliquer dans l'établissement pour prévenir la propagation éventuelle de la maladie;

2° toute commercialisation de bovins provenant de l'établissement est interdite ;

Par dérogation à l'alinéa 1er, les mouvements et rassemblements suivants sont autorisés :

a) le transport direct d'un bovin vers un abattoir ou un troupeau d'engraissement;

b) le transport des veaux jusqu'à l'âge de 12 semaines vers un élevage de veaux d'engraissement ;

c) le rassemblement des bovins dans des centres de rassemblement agréés ou dans des rassemblements spécifiquement organisés en vue de mouvements commerciaux. Si d'autres bovins sont également rassemblés dans ces rassemblements spécifiquement organisés, ces bovins ne peuvent être réformés que soit vers une exploitation d'engraissement, soit vers une étable de veaux d'engraissement, soit vers un abattoir.

3° le pâturage des bovins est interdit ;

Par dérogation à l'alinéa 1er, un opérateur peut mettre au pâturage des bovins appartenant à un troupeau conventionnel ayant le statut "infecté" si les conditions fixées à l'annexe 6 sont remplies.

L'opérateur qui souhaite bénéficier de la dérogation visée à l'alinéa 2 doit chaque année avant le 1^{er} avril en faire la déclaration à l'association. Cette déclaration mentionne:

a) le numéro cadastral;

b) l'adresse ou les coordonnées géographiques des parcelles sur lesquelles il compte faire pâturer ses bovins;

c) si des bovins paissent également dans les pâturages adjacents, le numéro cadastral et le nom des opérateurs qui utilisent ces pâturages.

4° la mise à la reproduction et l'insemination des bovins de l'établissement sont interdites ;

5° l'achat de bovins est interdit tant qu'un bilan sérologique, tel que visé à l'annexe 4, D., 1. n'a pas démontré qu'il ne reste plus de bovins "infectés par le virus BoHV-1" présents dans le troupeau.

§2. Sans préjudice des dispositions du paragraphe 1^{er} et si le statut "infecté" est attribué à un troupeau en application de l'article 25, § 4, les mesures suivantes s'appliquent :

1° l'association effectue une enquête épidémiologique afin de déterminer l'origine et le moment de l'infection ;

2° compte tenu de l'origine probable et du moment de l'infection, l'association établit une liste des troupeaux contacts et informe les opérateurs des troupeaux contacts des examens à mener conformément à l'article 24.

L'association transmet cette liste à l'Agence ;

3° un bilan sérologique complet est effectué selon les modalités prévues à l'annexe 4, B., 2., ii), sur les bovins de l'établissement ;

4° à partir du 1^{er} mai 2024, l'Agence délivre un ordre d'abattage ou un ordre d'euthanasie pour tous les bovins désignés comme "infectés par le virus BoHV-1". L'opérateur est tenu de faire abattre dans un abattoir ou de faire euthanasier les bovins dans les 90 jours suivant la délivrance de l'ordre. Le transport du ou des bovin(s) à l'abattoir est direct, sans contact avec les bovins des statuts supérieurs;

5° l'opérateur doit retrouver un statut valide conformément aux dispositions du chapitre 5. pour tous les troupeaux de l'établissement.

Art. 27. § 1er. Un troupeau reçoit le statut « en infraction » si :

1° le motif de la suspension attribuée en application de l'article 25, § 1, 1°, 2°, et 3°, n'a pas été régularisé dans un délai maximum de 30 jours ;

2° le troupeau n'a pas acquis le statut IBR minimal prévu à l'article 9, § 2;

3° des bovins "infectés par le virus BoHV-1" sont présents dans le troupeau après le délai fixé à l'article 35.

§ 2. Op een inrichting met een beslag “in overtreding”, zijn de maatregelen vastgelegd in artikel 25, § 2, van toepassing.

§ 3. De exploitant met een beslag “in overtreding”, wordt door het Agentschap in gebreke gesteld.

Indien de exploitant van een beslag “in overtreding” binnen de zestig dagen na de datum van de in gebrekestelling door het Agentschap niet voldoet aan het bepaalde in artikel 9, geeft het Agentschap een slachtbevel of een euthanasiebevel voor alle runderen van dit beslag.

Uitgezonderd in geval van recidive, kan het Agentschap het afslachttingsbevel of het euthanasiebevel beperken tot de runderen met het statuut ‘geïnfecteerd met het BoHV 1’.

De exploitant is gehouden om de runderen binnen de dertig dagen na het uitvaardigen van het bevel, op zijn kosten en zonder vergoeding, te laten slachten in een slachthuis of te laten euthanaseren.

Art. 28. Runderen behorend tot een afmestbeslag:

1° mogen niet op de weide geplaatst worden;

2° worden rechtstreeks afgevoerd hetzij naar een slachthuis, hetzij naar een ander afmestbedrijf of vleeskalverhouderij.

Art. 29. Runderen behorend tot een vleeskalverhouderij:

1° mogen niet op de weide geplaatst worden;

2° mogen, met het oog op de nationale handel uitsluitend verplaatst worden tussen vleeskalverhouderijen onderling en naar een slachthuis.

HOOFDSTUK 7. — *De handel, het verplaatsen, het toevoegen van runderen aan een beslag en de deelname aan verzamelingen*

Art. 30. Om het statuut van een beslag te behouden, mag een exploitant enkel runderen met een individueel statuut dat hetzelfde of hoger is, toevoegen aan het beslag.

Art. 31. Het is verboden aan een handelaar of een vervoerder om een rund met een individueel IBR-statuut, anders dan “IBR gE NEG in transitie”, “IBR gE NEG met vaccinatie” of “vrij” te leveren of lossen op een inrichting waarvan de beslagen een statuut “IBR gE NEG in transitie”, “IBR gE NEG met vaccinatie” of “vrij” hebben.

Art. 32. § 1. Elke exploitant die een (lot) runderen aanvoert op zijn inrichting, met het oog op toevoeging aan een conventioneel beslag of vanaf 1 november 2024 op een afmestbeslag, moet dit/deze rund(eren) op zijn inrichting in isolatie houden. Bovendien moet hij binnen de 2 werkdagen volgend op de aankomst een beroep doen op de bedrijfsdierenarts om de onderzoeken voorgeschreven in bijlage 7 te laten uitvoeren.

De isolatie van de runderen gebeurt in gebouwen of bedrijfsruimten die volledig gescheiden zijn van andere gebouwen of bedrijfsruimten op de inrichting. De runderen zijn in deze installatie op zodanige wijze afgezonderd dat er geen direct contact mogelijk is met andere runderen op de inrichting.

§ 2. De in paragraaf 1 bedoelde exploitant mag het/de rund(eren) alleen toevoegen aan een beslag van zijn inrichting nadat de onderzoeken in bijlage 7 volledig zijn afgerond en waarbij is aangetoond dat het/de rund(eren) word(t)(en) beschouwd als ‘vrij van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1’ of ‘vrij van BoHV-1’ afhankelijk van het statuut waaraan het wordt toegevoegd.

§ 3. Het bepaalde in paragrafen 1 en 2 is niet van toepassing in geval van uitwisseling van runderen tussen twee inrichtingen met een geregistreerde 1-1 relatie.

In dit geval dient slechts één serologisch onderzoek zoals beschreven in bijlage 7, A, te worden uitgevoerd.

Art. 33. De bedrijfsdierenarts bedoeld in artikel 32, dient binnen de drie werkdagen volgend op de oproep van de exploitant over te gaan tot een klinisch onderzoek van het/de rund(eren) evenals het nemen van de vereiste monsters.

Art. 34. De bijzondere voorwaarden voor deelname van runderen aan verzamelingen zijn vastgelegd in bijlage 8.

HOOFDSTUK 8. — *Maatregelen van toepassing op runderen ‘verdacht geïnfecteerd met het BoHV-1’ of ‘geïnfecteerd met het BoHV-1’*

Art. 35. § 1. Een exploitant mag geen runderen die ‘geïnfecteerd zijn met het BoHV-1’ houden op zijn inrichting.

§ 2. Un établissement avec un troupeau “en infraction” est soumis aux mesures prévues à l’article 25, § 2.

§ 3. L’opérateur d’un troupeau « en infraction » est mis en demeure par l’Agence.

Si, dans les soixante jours suivant la date de la mise en demeure par l’Agence, l’opérateur du troupeau “en infraction” ne se conforme pas aux dispositions de l’article 9, l’Agence délivre un ordre d’abattage ou d’euthanasie pour tous les bovins du troupeau.

Excepté en cas de récidive, l’Agence peut décider de limiter l’ordre d’abattage ou d’euthanasie aux bovins avec le statut « infectés par le BoHV-1 ».

L’opérateur est tenu de faire abattre dans un abattoir ou faire euthanasier les bovins, à ses frais et sans indemnisation, dans les trente jours suivant la délivrance de l’ordre d’abattage ou d’euthanasie.

Art. 28. Les bovins appartenant à un troupeau d’engraissement :

1° ne peuvent pas être mis au pâturage ;

2° sont réformés directement soit vers un abattoir, soit vers un autre élevage d’engraissement ou de veaux d’engraissement.

Art. 29. Les bovins appartenant à un élevage de veaux d’engraissement :

1° ne peuvent pas être mis au pâturage ;

2° ne peuvent être déplacés, pour les besoins du commerce national, qu’entre élevages de veaux d’engraissement et vers un abattoir.

CHAPITRE 7. — *La commercialisation, le déplacement, l’introduction des bovins dans un troupeau et la participation aux rassemblements*

Art. 30. Afin de préserver le statut d’un troupeau, un opérateur ne peut y introduire que des bovins qui ont un statut individuel identique ou supérieur.

Art. 31. Il est interdit à un négociant et à un transporteur de livrer ou de décharger un bovin ayant un statut IBR individuel autre que « assaini en transition », « assaini avec vaccination » ou « indemne » dans un établissement dont les troupeaux ont un statut « assaini en transition », « assaini avec vaccination » ou « indemne ».

Art. 32. § 1er. Tout opérateur qui introduit un (lot de) bovin(s) dans son établissement, en vue d’ajouter ce(s) bovin(s) dans un troupeau conventionnel ou à partir du 1^{er} novembre 2024 dans un troupeau d’engraissement, doit le(s) maintenir isolé(s). De plus, il doit faire appel au vétérinaire d’exploitation, dans les 2 jours ouvrables suivant son/leur arrivée, pour faire effectuer les tests décrits à l’annexe 7.

L’isolement des bovins a lieu dans des bâtiments ou des locaux complètement séparés des autres bâtiments ou locaux de l’établissement. Les bovins sont isolés dans cette installation de manière à ce qu’aucun contact direct ne soit possible avec les autres bovins de l’établissement.

§ 2. L’opérateur visé au paragraphe 1^{er} n’ajoute le ou les bovin(s) à un troupeau de son établissement que si la procédure décrite à l’annexe 7 a été entièrement respectée et a permis de démontrer que le ou les bovin(s) est/sont soit « indemne(s) de BoHV-1 et non vacciné(s) contre le BoHV-1 », ou soit « indemne(s) de BoHV-1 » selon le statut du troupeau dans lequel il(s) est/sont introduit(s).

§ 3. Les dispositions des paragraphes 1 et 2 ne s’appliquent pas dans le cas d’une introduction liée à un échange de bovins entre 2 troupeaux en relation « 1-1 » enregistrée.

Dans ce cas, il convient de ne procéder qu’à un seul examen sérologique tel que décrit à l’annexe 7, A.

Art. 33. Le vétérinaire d’exploitation visé à l’article 32 est tenu de procéder à l’examen clinique du/des bovin(s) endéans les trois jours ouvrables qui suivent l’appel de l’opérateur et de faire les prélèvements exigés.

Art. 34. Les conditions particulières de participation des bovins aux rassemblements sont fixées à l’annexe 8.

CHAPITRE 8. — *Mesures applicables aux bovins ‘suspects d’être infectés par le BoHV-1’ ou ‘infectés par le BoHV-1’*

Art. 35. § 1er. Un opérateur ne peut pas détenir des bovins “infectés par le BoHV 1” dans son établissement.

§ 2. In afwijking van paragraaf 1 is de aanwezigheid van runderen 'geïnficeerd met het BoHV-1' nog toegelaten:

1° in conventionele beslagen:

a) tot 21 april 2024 voor beslagen die een afwijking verkregen in toepassing van artikel 45 van het koninklijk besluit van 6 februari 2023 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis;

b) tot 4 jaar na hervatting voor beslagen die het statuut "vrij" verloren tussen 22 april 2020 en 31 oktober 2020;

c) tot 31 oktober 2024 voor beslagen die hun statuut "vrij" verloren tussen 1 november 2020 en 30 april 2024;

d) tot 90 dagen na de aflevering van een slachtbevel of een euthanasiebevel door het FAVV voor beslagen die hun statuut "vrij" verloren na 1 mei 2024.

2° tot 31 oktober 2025 in een beslag, anders dan een conventioneel beslag.

Art. 36. § 1. De exploitant mag een rund dat beschouwd wordt als 'verdacht geïnficeerd met het BoHV-1' of 'geïnficeerd met' het BoHV-1 niet verhandelen, noch ermee deelnemen aan eender welke verzameling van dieren, noch op de weide laten.

§ 2. In afwijking van paragraaf 1 en tot 31 oktober 2024, is de rechtstreekse afvoer naar een slachthuis of naar een afmestbeslag toegelaten voor:

1° runderen, 'geïnficeerd met het BoHV-1';

2° runderen 'verdacht geïnficeerd met het BoHV-1' ten gevolge van de aanwezigheid van runderen 'geïnficeerd met het BoHV-1' in het beslag.

§ 3. In afwijking van paragraaf 1 en vanaf 1 november 2024 mogen de runderen vermeld in paragraaf 2, 1° en 2°, uitsluitend afgevoerd worden naar een slachthuis. Het transport van het (de) rund(eren) naar het slachthuis gebeurt rechtstreeks, zonder contact met runderen met een hoger statuut.

HOOFDSTUK 9. — Vaccinatie

Art. 37. § 1. Voor de vaccinatie tegen IBR is enkel het gebruik van gE-negatieve vaccins toegelaten.

§ 2. De vaccinatie tegen IBR van runderen in beslagen met een statuut "vrij" of een statuut "IBR gE NEG in transitie" is verboden.

§ 3. Vanaf 1 april 2025 is de vaccinatie van runderen tegen IBR verboden.

In afwijking op het eerste lid is de vaccinatie van runderen nog toegelaten:

1° in conventionele beslagen zoals bedoeld in artikel 9, § 2, 2°, tweede lid;

2° tot 1 november 2025 op afmestbeslagen;

3° in een haard.

In geval van een ongunstige epidemiologische situatie kan de datum vermeld in het eerste lid gewijzigd worden door de minister.

Art. 38. § 1. De exploitant laat de vaccinatie tegen IBR enkel uitvoeren door de bedrijfsdierenarts, of in voorkomend geval door de plaatsvervangende bedrijfsdierenarts.

§ 2. In afwijking op paragraaf 1 en enkel bij runderen in beslagen met een statuut "IBR gE-NEG met vaccinatie" of op afmestbeslagen, mag de bedrijfsdierenarts de uitvoering van de vaccinatie delegeren naar de exploitant van de inrichting voor zover er een overeenkomst van diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding is afgesloten tussen de exploitant en de bedrijfsdierenarts, overeenkomstig het koninklijk besluit van 10 april 2000 houdende bepalingen betreffende de diergeneeskundige bedrijfsbegeleiding.

§ 3. De bedrijfsdierenarts:

1° stelt per beslag een gedetailleerd vaccinatieschema op met vermelding van de te vaccineren runderen per leeftijdscategorie 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;

4° registreert in SANITEL per beslag de gegevens van alle toegevoerde en/of verschaft vaccins. Deze gegevens worden overgemaakt volgens de voorwaarden vastgelegd in bijlage 2.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1er, la présence de bovins « infectés par le BoHV-1 » est encore autorisée :

1° dans des troupeaux conventionnels :

a) jusqu'au 21 avril 2024 pour les troupeaux ayant obtenu une dérogation en application de l'article 45 de l'arrêté royal du 6 février 2023 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine;

b) jusqu'à 4 ans après la rechute pour les troupeaux ayant perdu leur statut "indemne" entre le 22 avril 2020 et le 31 octobre 2020;

c) jusqu'au 31 octobre 2024 pour les troupeaux ayant perdu leur statut "indemne" entre le 1^{er} novembre 2020 et le 30 avril 2024;

d) jusqu'à 90 jours après la délivrance d'un ordre d'abattage ou d'un ordre d'euthanasie par l'AFSCA pour les troupeaux qui ont perdu leur statut "indemne" après le 1^{er} mai 2024.

2° jusqu'au 31 octobre 2025 dans un troupeau, autre qu'un troupeau conventionnel.

Art. 36. § 1er. L'opérateur ne peut pas commercialiser un bovin considéré comme "suspect d'être infecté par le BoHV-1" ou « infecté par le BoHV-1 », ni faire participer ce bovin à un quelconque rassemblement d'animaux, ni le mettre en pâture.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1^{er} et jusqu'au 31 octobre 2024, l'élimination directe vers un abattoir ou vers un troupeau d'engraissement est autorisée pour :

1° des bovins "infectés par le BoHV-1" ;

2° des bovins "suspects d'être infectés par le BoHV-1" en raison de la présence dans le troupeau de bovins "infectés par le BoHV-1".

§ 3. Par dérogation au paragraphe 1^{er} et à partir du 1^{er} novembre 2024, les bovins visés au paragraphe 2, 1° et 2°, ne peuvent être réformés que vers un abattoir. Le transport du ou des bovin(s) à l'abattoir est direct, sans contact avec les bovins des statuts supérieurs.

CHAPITRE 9. — Vaccination

Art. 37. § 1er. Seuls les vaccins gE-négatifs sont autorisés pour la vaccination contre l'IBR.

§ 2. La vaccination des bovins contre l'IBR est interdite dans un troupeau avec un statut "indemne" ou un statut "assaini en transition".

§ 3. A partir du 1^{er} avril 2025, la vaccination des bovins contre IBR est interdite.

Par dérogation à l'alinéa 1er, la vaccination est encore autorisée :

1° dans les troupeaux conventionnels visés à l'article 9, § 2, 2°, alinéa 2;

2° jusqu'au le 1^{er} novembre 2025 dans un troupeau d'engraissement;

3° dans un foyer.

En cas de situation épidémiologique défavorable, la date mentionnée à l'alinéa 1^{er} peut être modifiée par le ministre.

Art. 38. § 1er. Le vétérinaire d'exploitation, ou le vétérinaire d'exploitation suppléant le cas échéant, exécute la vaccination.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1^{er} et seulement pour les troupeaux ayant un statut « assaini avec vaccination » ou pour les troupeaux d'engraissement, 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. Le vétérinaire d'exploitation :

1° établit un schéma de vaccination détaillé pour le troupeau précisant les bovins à vacciner par catégorie d'âge 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° encode dans SANITEL par troupeau, les données de tous les vaccins administrés et/ou fournis. Ces données sont transmises selon les conditions fixées à l'annexe 2.

§ 4. De plaatsvervanger bedrijfsdierenarts:

1° volgt het vaccinatieschema dat is opgesteld door de bedrijfsdierenarts;

2° mag geen vaccin tegen IBR voorschrijven of verschaffen.

Het eerste lid is niet van toepassing indien de plaatsvervanging meer dan occasioneel optreedt.

§ 5. De exploitant die zelf vaccineert:

1. doet dit enkel met een vaccin dat door de bedrijfsdierenarts is verschaft;

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.

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

HOOFDSTUK 10. — *Diagnostiek*

Art. 39. De diagnostische methoden voor de detectie van BoHV-1 en voor het verwerven en behoud van de statuten zijn vastgelegd in de verordening 2020/689.

Art. 40. Sciensano is het N.R.L. voor het BoHV-1. In deze hoedanigheid, het N.R.L. :

1° evalueert welke reagentia gebruikt kunnen worden in het kader van dit besluit;

2° controleert de kwaliteit van de loten van ELISA reagentia vóór hun gebruik door de erkende laboratoria, voor vrijstelling voor gebruik op de Belgische markt;

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

4° voert bevestigingstesten en virologische analyses uit;

5° is bevoegd voor het aanmaken van referentiemateriaal voor deze methoden.

Art. 41. § 1. Enkel de resultaten van de analyses uitgevoerd in een erkend laboratorium, volgens de methoden voorzien in artikel 39 en met reagentia die voldoen aan de voorwaarden van artikel 40, 1° en 2°, worden in aanmerking genomen voor de toepassing van dit besluit.

§ 2. Elk laboratorium, dierenarts of exploitant die een serologisch of virologisch onderzoek uitvoert of laat uitvoeren buiten het kader van paragraaf 1 dient elk resultaat dat de aanwezigheid bij een rund van BoHV-1 niet uitsluit, onverwijld te melden aan het Agentschap.

Indien het resultaat bedoeld in het eerste lid, een virologisch onderzoek betreft, oordeelt het Agentschap of er al dan niet een herbemonstering dient uitgevoerd te worden. In de andere gevallen bepaalt de vereniging de te nemen maatregelen.

§3. De verenigingen ontwikkelen en onderhouden AHLICS waarin de resultaten van alle analyses bedoeld in artikel 41, §1, worden gecentraliseerd met het oog op het beheer van de statuten zoals bepaald in artikel 44.

Art. 42. § 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 AHLICS tegelijkertijd met de melding aan de exploitant 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.

Art. 43. In geval van tegenstrijdige resultaten bij opeenvolgende onderzoeken bij eenzelfde rund, kan de vereniging een genetisch identificatieprofiel op de betreffende monsters uitvoeren vooraleer een IBR statuut toe te kennen aan het betreffende rund.

§ 4. Le vétérinaire d'exploitation suppléant :

1° suit le schéma de vaccination établi par le vétérinaire de l'exploitation ;

2° ne peut ni prescrire ni fournir de vaccin contre l'IBR.

L'alinéa 1^{er} ne s'applique pas si la suppléance a lieu plus qu'occasionnellement.

§ 5. L'opérateur qui vaccine lui-même :

1. le fait uniquement au moyen d'un vaccin qui lui est 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.

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

CHAPITRE 10. — *Diagnostic*

Art. 39. Les méthodes de diagnostic pour la détection du BoHV-1 et pour l'acquisition et le maintien des statuts sont fixées dans le règlement 2020/689.

Art. 40. Sciensano est le L.N.R. pour le BoHV-1. A ce titre, le L.N.R. :

1° évalue les réactifs pouvant être utilisés dans le cadre du présent arrêté ;

2° contrôle la qualité des lots de réactifs ELISA avant leur utilisation par les laboratoires agréés, pour l'exemption d'utilisation sur le marché belge ;

3° 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° réalise des tests de confirmation et des analyses virologiques ;

5° est autorisé à produire du matériel de référence pour ces méthodes.

Art. 41. § 1er. Seuls les résultats des analyses effectuées dans un laboratoire agréé à l'aide des méthodes visées à l'article 39, et à l'aide de réactifs répondant aux conditions de l'article 40, 1° et 2°, sont pris en considération pour l'application des dispositions du présent arrêté.

§ 2. Tout laboratoire, vétérinaire ou opérateur qui réalise ou fait réaliser un examen sérologique ou virologique en dehors du champ d'application du paragraphe 1^{er} est tenu de communiquer immédiatement à l'Agence tout résultat positif qui n'exclut pas la présence de BoHV-1 chez un bovin.

Si le résultat visé à l'alinéa 1^{er} concerne un examen virologique, l'Agence décide si un rééchantillonnage est nécessaire. Dans les autres cas, l'association décide des mesures à prendre.

§3. Les associations développent et maintiennent AHLICS dans laquelle sont centralisés tous les résultats des analyses visées à l'article 41, §1er, en vue de la gestion des statuts prévue à l'article 44.

Art. 42. § 1er. Tout laboratoire agréé doit communiquer les résultats validés des examens sérologiques et/ou virologiques de manière électronique et conformément aux instructions des associations à AHLICS simultanément avec la communication à l'opérateur et au vétérinaire d'exploitation.

§ 2. Un laboratoire agréé qui reçoit des échantillons à examiner dans le cadre de cet arrêté peut disposer des informations pertinentes provenant de SANITEL qui concernent les bovins et les troupeaux auxquels ces bovins appartiennent et dont ils ont reçu les échantillons et, pour chaque troupeau, celles de l'opérateur et du 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.

Art. 43. En cas de résultats contradictoires lors d'examens successifs sur un même bovin, l'association peut établir le profil d'identification génétique des échantillons concernés avant d'attribuer un statut IBR au bovin concerné.

In geval de genetische identificatieprofielen een discordantie vertonen, worden de resultaten overgemaakt aan het Agentschap en zijn de kosten van het onderzoek ten laste van de betrokken exploitant. In deze gevallen wordt het resultaat van het laatste onderzoek niet weerhouden.

HOOFDSTUK 11. — *Bemonstering*

Art. 44. § 1. De bemonsteringen in toepassing van de hoofdstukken 2. en 5. en artikel 32 worden uitgevoerd door de bedrijfsdierenarts.

§ 2. In afwijking van paragraaf 1, kunnen tankmelkmonsters, aangeleverd door het I.O., worden aangewend.

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

Een tankmelkmonster is geïdentificeerd aan de hand van het beslagnummer of een ander identificatiemiddel dat specifiek is voor het I.O. en dat het laboratorium toelaat om het monster eenduidig te koppelen aan het beslagnummer.

§ 4. De monsternemer is verantwoordelijk voor het opsturen van monsters naar het erkende laboratorium en voor het bewaren ervan volgens de instructies die dit laboratorium stelt in het kader van zijn kwaliteitssysteem als bedoeld in bijlage 1, 1^o.

HOOFDSTUK 12. — *Opdrachten van de verenigingen*

Art. 45. De verenigingen zijn belast met het beheer van de IBR statuten van de beslagen.

Onder deze hoedanigheid, de verenigingen:

1^o kennen een IBR statuut toe aan de runderen en per beslag volgens de modaliteiten van de artikelen 13, 1^o, 14, 1^o, 15, 1^o, 16, 1^o, 17, 18, 19, 20, 22 en hoofdstuk 5., afdeling 5;

2^o controleren of de voorwaarden voor het behoud van het statuut overeenkomstig de bepalingen in de artikelen 13, 2^o, 14, 2^o, 15, 2^o, 16, 2^o, 17, 18, 19 en 20 voldaan zijn;

3^o schorsen een IBR statuut in toepassing van artikel 25, § 1;

4^o registreren het statuut toegekend aan elk beslag in SANITEL en brengen de exploitant en de bedrijfsdierenarts hiervan op de hoogte;

5^o interpreteren de resultaten van de serologische resultaten zoals bepaald in artikel 41 en in bijlage 5, A. en B., en in voorkomend geval, initiëren en verzekeren zij de opvolging van de bevestigingsprocedure van een niet-negatief resultaat als bedoeld in bijlage 5, A., 1., b), A., 2., c), B., 1., b) of B., 2., c);

6^o sporen beslagen op met een verhoogd risico op infectie zoals bedoeld in artikel 24, en voeren een epidemiologisch onderzoek uit op beslagen waar de aanwezigheid van een rund 'geïnfecteerd met het BoHV-1' bevestigd wordt zoals bedoeld in artikel 26, § 2, 1^o;

7^o verzekeren een permanente toegang tot SANITEL aan de dierenartsen, aan de erkende laboratoria, aan de exploitanten, aan de handelaars in runderen en aan de verzamelcentra voor runderen voor het raadplegen van het IBR-statuut van elk beslag en van elk rund;

8^o stellen voor elk beslag bedoeld in artikel 46, §§ 2 en 3, 1^o en 2^o een rapport van afvoer op.

HOOFDSTUK 13. — *Tussenkomsten en vergoedingen*

Art. 46. § 1. De volgende tussenkomsten in de analyses en vergoedingen in uitvoering van dit besluit zijn ten laste van het Sanitair Fonds, na advies van de Raad van het Sanitair Fonds en binnen de beschikbare begrotingskredieten van het Sanitair Fonds:

1^o de analysekosten verbonden aan het uitvoeren van een bevestigingsprocedure van een niet negatief resultaat als bedoeld in bijlage 5;

2^o de analysekosten verbonden aan het uitvoeren van de balans zoals bedoeld in artikel 26, § 2, 3^o, en dit op conventionele beslagen die het statuut "IBR gE NEG in transitie" of "vrij" verloren hebben;

3^o de analysekosten verbonden aan het uitvoeren van een serologisch onderzoek zoals bedoeld in artikel 24 op beslagen in de specifieke omstandigheden beschreven in bijlage 9, A., 4^o en 5^o;

4^o de analysekosten verbonden aan het uitvoeren van een genetisch identificatieprofiel bedoeld in artikel 43, eerste lid, en volgens het officieel tarief van de vereniging zoals gepubliceerd op zijn website en op voorlegging van schuldvorderingen per kwartaal opgesteld met vermelding van het aantal uitgevoerde analyses;

5^o de analysekosten verbonden aan het uitvoeren van het virologisch onderzoek bedoeld in artikel 4, § 2.

Lorsque les profils génétiques d'identification sont discordants, les résultats sont envoyés à l'Agence et les coûts de l'examen sont à charge de l'opérateur concerné. Dans ces cas, le résultat du dernier examen n'est pas retenu.

CHAPITRE 11. — *Echantillonnage*

Art. 44. § 1er. Le vétérinaire d'exploitation est seul compétent pour l'exécution des prélèvements réalisés en application des chapitres 2. et 5. et l'article 32.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1er, les échantillons de lait de tank prélevés par l'O.I. peuvent être utilisés.

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

L'échantillon de lait de tank doit être identifié soit par le numéro de troupeau soit par un autre moyen d'identification propre à l'O.I. et qui permet au laboratoire de relier sans ambiguïté l'échantillon à un numéro de troupeau.

§ 4. Le préleveur est responsable de la transmission des échantillons au laboratoire agréé et de la conservation de ceux-ci selon les instructions fixées par ce dernier dans le cadre de son système qualité tel quel visé à l'annexe 1, 1^o.

CHAPITRE 12. — *Missions des associations*

Art. 45. Les associations sont chargées de la gestion des statuts IBR des troupeaux.

A ce titre, les associations :

1^o attribuent un statut IBR aux bovins et aux troupeaux selon les modalités des articles 13, 1^o, 14, 1^o, 15, 1^o, 16, 1^o, 17, 18, 19, 20, 22 et chapitre 5., section 5 ;

2^o contrôlent si les conditions pour le maintien du statut selon les modalités des articles 13, 2^o, 14, 2^o, 15, 2^o, 16, 2^o, 17, 18, 19 et 20 sont remplies ;

3^o suspendent un statut IBR en vertu de l'article 25, § 1^{er} ;

4^o enregistrent dans SANITEL le statut attribué à chaque troupeau et en informent l'opérateur et le vétérinaire d'exploitation ;

5^o interprètent les résultats des examens sérologiques selon les modalités de l'article 41 et de l'annexe 5, A. et B., et le cas échéant, initient et assurent le suivi des procédures de confirmation d'un résultat non-négatif visées aux annexes 5, A., 1., b), A., 2., c), B., 1., b) ou B., 2., c) ;

6^o mettent en œuvre la détection des troupeaux ayant un risque accru d'infection tel que visés à l'article 24, et mènent une enquête épidémiologique dans les troupeaux où, à la suite de cette détection, la présence d'un bovin 'infecté par le BoHV-1' est confirmée, conformément à l'article 26, § 2, 1^o ;

7^o assurent un accès permanent à SANITEL aux vétérinaires, aux laboratoires agréés, aux opérateurs, aux négociants de bovins et aux centres de rassemblement pour bovins, pour la consultation du statut IBR de chaque troupeau et de chaque bovin ;

8^o établissent les rapports d'élimination pour chacun des troupeaux visés à l'article 46, §§ 2 et 3, 1^o et 2^o.

CHAPITRE 13. — *Interventions et indemnités*

Art. 46. § 1er. Les interventions suivantes pour les analyses et les indemnités effectuées en exécution du présent arrêté sont à charge du Fonds Sanitaire, après avis du Conseil du Fonds Sanitaire et dans les limites des crédits budgétaires disponibles du Fonds Sanitaire:

1^o les coûts d'analyse liés à une procédure de confirmation d'un résultat non négatif visée à l'annexe 5 ;

2^o les coûts d'analyse liés à l'exécution d'un bilan visée à l'article 26, § 2, 3^o, et ceci pour les troupeaux conventionnels qui ont perdu leur statut « assaini en transition » ou "indemne" ;

3^o les coûts d'analyse liés à l'exécution d'un examen sérologique prévu à l'article 24 pour les troupeaux dans les circonstances particulières décrites à l'annexe 9, A., 4^o et 5^o ;

4^o les coûts d'analyse liés à la réalisation d'un profil d'identification génétique tel que prévu à l'article 43, alinéa 1er, et selon le tarif officiel de l'association comme publié sur son site web et sur présentation de créances trimestrielles avec mention du nombre d'analyses réalisées ;

5^o les coûts d'analyse liés à l'exécution d'un examen virologique visé à l'article 4, § 2.

§ 2. Ten laste van en binnen de beschikbare kredieten van het BA 255402344101 wordt:

voor elk rund 'geïnfected met het BoHV 1' en op 8 november 2023 aanwezig op een conventioneel beslag dat het statuut "besmet" heeft maar nooit het statuut "vrij" verwierf, en op voorwaarde dat dit beslag een afwijking verkreeg in toepassing van artikel 45 van het koninklijk besluit van 6 februari 2023 betreffende de bestrijding van infectieuze bovine rhinotracheïtis en dat de runderen 'geïnfected met het BoHV-1' ten laatste op 21 april 2024 afgevoerd zijn naar het slachthuis, aan de verantwoordelijke geregistreerd in Sanitel een vergoeding betaald waarbij een refactiecoëfficiënt van 10% wordt gehanteerd.

De vergoeding wordt berekend volgens de volgende formule:

$V = (V_w - S_w) \cdot R$, waarbij

V = vergoeding

V_w = vervangingswaarde

S_w = slachtwarde

R = refactiecoëfficiënt

De vervangingswaarde kan tot een maximum beperkt worden.

§ 3. Ten laste van het BA 255402344101 en bij uitputting hiervan, ten laste van het Sanitair Fonds binnen de beschikbare begrotingskredieten wordt:

1° voor elk rund 'geïnfected met het BoHV 1' en op 8 november 2023 aanwezig op een conventioneel beslag dat het statuut "IBR gE NEG in transitie", "IBR gE NEG met vaccinatie" of "vrij" verloren heeft tussen 1 januari 2019 en 8 november 2023 en op voorwaarde dat de runderen 'geïnfected met het BoHV-1', afgevoerd zijn naar het slachthuis ten laatste op de tijdstippen die vermeld worden in artikel 35, § 2, afhankelijk van het moment waarop het beslag zijn statuut verloren heeft, aan de verantwoordelijke geregistreerd in Sanitel, een vergoeding betaald die berekend wordt volgens de formule vermeld in paragraaf 2, waarbij de volgende refactiecoëfficiënten worden gehanteerd:

- voor beslagen die het vrije statuut verloren tussen 1 januari 2019 en 31 december 2019: 20%;
- voor beslagen die het vrije statuut verloren tussen 1 januari 2020 en 21 april 2021: 30%;
- voor beslagen die het vrije statuut verloren tussen 22 april 2021 en 31 december 2021: 50%;
- voor beslagen die het vrije statuut verloren tussen 1 januari 2022 en 31 december 2022: 60%;
- voor beslagen die het vrije statuut verloren tussen 1 januari 2023 en 8 november 2023: 80%;

2° voor elk rund 'geïnfected met het BoHV 1' aanwezig op een conventioneel beslag dat het statuut "IBR gE NEG in transitie", "IBR gE NEG met vaccinatie" of "vrij" verloren heeft tussen 9 november 2023 en 30 april 2024, en op voorwaarde dat de runderen 'geïnfected met het BoHV-1' in toepassing van artikel 35, § 2, 1°, c) afgevoerd zijn naar het slachthuis ten laatste tegen 31 oktober 2024, een vergoeding betaald aan de verantwoordelijke geregistreerd in Sanitel, die berekend wordt volgens de formule vermeld in paragraaf 2 waarbij een refactiecoëfficiënt van 80% wordt gehanteerd.

3° voor elk rund 'voor een 'afslachtingsbevel' of een euthanasiebevel, is uitgevaardigd, in toepassing van artikel 6, 4. of artikel 26, §2, 4. een vergoeding betaald aan de verantwoordelijke geregistreerd in Sanitel die berekend wordt volgens de formule vermeld in paragraaf 2, en waarbij een refactiecoëfficiënt van 90% wordt gehanteerd, op voorwaarde dat de runderen 'geïnfected met het BoHV-1' binnen de termijn vermeld op het uitgevaardigde bevel werden afgevoerd naar het slachthuis of het destructiebedrijf.

§ 4. De bepalingen van artikel 2, § 3, tweede en derde lid, en de artikelen 3, 4 en 5 van het koninklijk besluit van 28 november 1991 betreffende de schatting en de vergoeding van runderen geslacht in het kader van de gezondheidspolitie van de huisdieren zijn van toepassing voor het bepalen van de vervangingswaarde en de slachtwarde van de betrokken runderen.

§5. De in paragraaf 2 en paragraaf 3, 1° en 2°, bedoelde vergoedingen ten laste van het BA 255402344101 zijn in overeenstemming met de bepalingen van de hoofdstukken I en II en artikel 26 van Verordening (EU) 2022/2472 van de Commissie van 14 december 2022 waarbij bepaalde categorieën steun in de landbouw- en de bosbouwsector en in plattelandgebieden op grond van de artikelen 107 en 108 van het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie met de interne markt verenigbaar worden verklaard. Het door de verenigingen in toepassing van artikel 45, 8°, opgestelde rapport van afvoer vormt de referentie die aanleiding geeft tot het recht op een vergoeding, ten laste van dit BA.

§ 2. A charge et dans les limites des crédits disponibles de l'AB 255402344101 :

pour chaque bovin 'infecté par le BoHV-1' et présent le 8 novembre 2023 dans un troupeau conventionnel ayant le statut "infecté" mais qui n'a jamais acquis le statut "indemné", et sous réserve que le troupeau aie obtenu une dérogation en application de l'article 45 de l'arrêté royal du 6 février 2023 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine et les bovins « infectés par le BoHV-1 » aient été transportés à l'abattoir au plus tard le 21 avril 2024, une indemnité avec application d'un coefficient de réfaction de 10 % est versée au responsable mentionné dans Sanitel.

L'indemnité est calculée selon la formule suivante :

$I = (V_r - V_a) \cdot R$, dans laquelle

I = indemnité

V_r = valeur de remplacement

V_a = valeur d'abattage

R = coefficient de réfaction

La valeur de remplacement peut être plafonnée.

§ 3. À la charge de l'AB 255402344101 et, après épuisement de celui-ci, à charge du Fonds Sanitaire dans les limites des crédits budgétaires disponibles:

1° pour chaque bovin 'infecté par le BoHV 1' et présent le 8 novembre 2023 dans un troupeau conventionnel qui a perdu le statut « assaini en transition », « assaini avec vaccination », ou « indemné » entre le 1^{er} janvier 2019 et le 8 novembre 2023 et sous réserve que les bovins 'infectés par le BoHV-1' aient été transportés à l'abattoir au plus tard dans les délais mentionnés à l'article 35, § 2, en fonction du moment où le troupeau a perdu son statut.-, il est versé au responsable enregistré dans Sanitel une indemnité calculée selon la formule reprise au paragraphe 2 avec application des coefficients de réfaction suivants :

- pour les troupeaux qui ont perdu le statut « indemné » entre le 1^{er} janvier 2019 et le 31 décembre 2019: 20% ;
- pour les troupeaux qui ont perdu le statut « indemné » entre le 1^{er} janvier 2020 et le 21 avril 2021: 30% ;
- pour les troupeaux qui ont perdu le statut « indemné » entre le 22 avril 2021 et 31 décembre 2021 : 50% ;
- pour les troupeaux qui ont perdu le statut « indemné » entre le 1^{er} janvier 2022 et le 31 décembre 2022: 60% ;
- pour les troupeaux qui ont perdu le statut « indemné » entre le 1^{er} janvier 2023 et le 8 novembre 2023: 80% ;

2° pour chaque bovin 'infecté par le BoHV-1' présent dans un troupeau conventionnel qui a perdu le statut « assaini en transition », « assaini avec vaccination », ou « indemné » entre le 9 novembre 2023 et le 30 avril 2024, et sous réserve que les bovins « infectés par le BoHV-1 » aient été transportés à l'abattoir au plus tard le 31 octobre 2024 en application de l'article 35, § 2, 1°, c), il est versé au responsable enregistré dans Sanitel une indemnité calculée selon la formule reprise au paragraphe 2 avec application d'un coefficient de réfaction de 80%.

3° à charge du Fonds Sanitaire et dans les limites des crédits budgétaires, pour chaque bovin pour lequel un « ordre d'abattage » ou un ordre d'euthanasie a été délivré, en application de l'article 6, 4° ou l'article 26, § 2, 4°, il est versé au responsable enregistré dans Sanitel une indemnité calculée selon la formule reprise au paragraphe 2 avec application d'un coefficient de réfaction de 90% et sous réserve que les bovins 'infectés par le BoHV-1' aient été transportés à l'abattoir dans le délai fixé dans l'ordre délivré ou à l'usine d'équarrissage.

§ 4. Les dispositions de l'article 2, § 3, alinéas 2 et 3, et des articles 3, 4 et 5 de l'arrêté royal relatif à l'expertise et à l'indemnisation des bovins abattus dans le cadre de la police sanitaire des animaux domestiques s'appliquent en vue de la détermination de la valeur de remplacement et de la valeur d'abattage des bovins concernés.

§5. Les indemnités prévues au paragraphe 2 et paragraphe 3, 1° et 2°, à charge de l'AB 255402344101, se font dans le respect des dispositions des chapitres I et II et de l'article 26 du règlement (UE) 2022/2472 de la Commission du 14 décembre 2022 déclarant certaines catégories d'aides dans les secteurs agricole et forestier et dans les zones rurales compatibles avec le marché intérieur en application des articles 107 et 108 du traité sur le fonctionnement de l'Union européenne. Le rapport d'élimination établi par les associations conformément à l'article 45, 8°, constitue le fait générateur à l'éligibilité aux indemnités à charge de cet AB.

§ 6. De verantwoordelijke geregistreerd in Sanitel verliest elk recht op vergoeding indien één of meer van de maatregelen van dit besluit niet worden nageleefd.

§ 7. In geval van een grootschalige IBR-uitbraak waarbij de grenzen van de budgettaire kredieten van het Sanitair Fonds overschreden worden zijn de paragrafen 3 en 4 van dit artikel niet van toepassing.

HOOFDSTUK 14. — Slotbepalingen

Art. 47. De Minister kan, op advies van de Raad van het Sanitair 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 rechtstreeks contact met andere runderen mogelijk is en zij de IBR 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 voert een risico-analyse uit waarvan het resultaat wordt overgemaakt aan de Raad van het Sanitair Fonds. De Raad van het Sanitair Fonds maakt, op basis van deze risico-analyse, zijn gemotiveerd advies over aan de Minister. De Minister deelt zijn beslissing mee aan de onderneming binnen de vijftien dagen na ontvangst van de aanvraag.

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 van rechtswege ingetrokken en worden de runderen onderworpen aan elke door het Agentschap noodzakelijk geachte maatregel om de IBR bestrijding niet in gevaar te brengen.

Art. 48. § 1. De Minister kan de bijlagen van dit besluit wijzigen.

§ 2. De Minister kan de data vastgelegd in artikel 9, § 2, wijzigen.

Art. 49. Het koninklijk besluit van 6 februari 2023 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis, gewijzigd bij het ministerieel besluit van 26 maart 2024, wordt opgeheven.

Art. 50. De minister bevoegd voor Landbouw is belast met de uitvoering van dit besluit.

Brussel, 18 april 2024.

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Landbouw,
D. CLARINVAL

§ 6. Le responsable mentionné dans Sanitel perd tout bénéfice de l'indemnité si une ou plusieurs des mesures du présent arrêté ne sont pas respectées.

§ 7. En cas d'épidémie d'IBR de grande ampleur avec un dépassement des limites des crédits budgétaires du Fonds Sanitaire, les paragraphes 3 et 4 du présent article ne sont pas d'application.

CHAPITRE 14. — Dispositions finales

Art. 47. Le Ministre peut accorder, sur avis du Conseil du Fonds Sanitaire, une dérogation aux dispositions du présent arrêté pour un établissement qui détient des bovins dans des cas exceptionnels, pour autant que cet établissement détienne les bovins de manière telle qu'ils ne puissent avoir aucun contact direct avec d'autres bovins et qu'il ne mette pas en danger la lutte contre l'IBR.

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

L'Agence réalise une analyse de risques dont le résultat est transmis au Conseil du Fonds Sanitaire. Le Conseil du Fonds Sanitaire communique son avis motivé, sur base de l'analyse de risque, au Ministre. Celui-ci communique sa décision à l'établissement dans les quarante-cinq jours après réception de sa demande.

Le Ministre communique sa décision à l'association. L'association met en œuvre la décision.

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

Art. 48. § 1^{er} Le Ministre peut modifier les annexes du présent arrêté.

§ 2. Le Ministre peut adapter les dates fixées à l'article 9, § 2.

Art. 49. L'arrêté royal du 6 février 2023 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine, modifié par l'arrêté ministériel du 26 mars 2024, est abrogé.

Art. 50. Le ministre qui a l'Agriculture dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Bruxelles, le 18 avril 2024.

PHILIPPE

Par le Roi :
Le Ministre de l'Agriculture,
D. CLARINVAL

Bijlage 1 bij het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Erkenningsvoorwaarden voor laboratoria in het kader van de IBR bestrijding

Naast de voorwaarden die vereist zijn 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 die analyses uitvoeren in het kader van de IBR bestrijding eveneens te voldoen aan onderstaande criteria :

1° 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 IBR bestrijding, zoals bedoeld in artikel 40, 3°;

2° alleen gebruik maken van loten reagentia die voorafgaand werden gevalideerd door het N.R.L.;

3° 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 IBR databank, bewaren;

4° monsters verzenden naar het N.R.L. of een andere erkend laboratorium, op verzoek van het Agentschap, van de vereniging of van het N.R.L. of in toepassing van het Koninklijk Besluit van 17 januari 2021 betreffende de bestrijding tegen rundertuberculose;

5° alle resultaten van de analyses via elektronische weg over maken aan AHLICS 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/lijsjt.asp>

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Landbouw,
D. CLARINVAL

Bijlage 2 bij het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis**Registratie en rapportage van de vaccinatie****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 exploitant;
- f) het/de nummer(s) van het/de T.V.D.

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

Vaccinatie rapport

1. De bedrijfsdierenarts of plaatsvervangende dierenarts die de vaccinatie uitvoerde, dient, binnen de maand die volgt op de uitgevoerde vaccinatie, minimaal de volgende gegevens over te maken aan de vereniging:

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

2. Wanneer de vaccinatie uitgevoerd werd door de exploitant maakt de bedrijfsdierenarts, op verzoek van de exploitant, en op basis van de gegevens die voorkomen in het vaccinatie register aanwezig op het bedrijf, minimaal de gegevens beschreven in 2.1., over aan de vereniging, binnen de maand die volgt op de vaccinatie.

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

3. De bepaling in 1 en 2 zijn niet van toepassing op de vaccinaties waarvoor een kopie van het vaccinatie register werd overgemaakt aan de vereniging op papier of op geïnfomatiseerde wijze.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,
D. CLARINVAL

Bijlage 3 bij het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis**Hiërarchie van de IBR-statuten**

De verschillende IBR-statuten worden als volgt geklasseerd van hoog naar laag statuut:

1. Het statuut "vrij"
2. Het statuut "IBR gE NEG in transitie"
3. Het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie"
4. Het statuut "besmet"

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,
D. CLARINVAL

**Bijlage 4 bij het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende
de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis**

Kwalificatie van de beslagen

A. Definities en staalnametabel

1. Definitie

Binnen het kader van dit besluit, wordt verstaan onder:

1. "primo-gevaccineerd" rund : Een rund dat, volgens de aanbevelingen van de fabrikant, ofwel een enkele dosis ofwel een dubbele dosis vaccin tegen IBR heeft toegediend gekregen met een interval van minimum eenentwintig en maximum vijfendertig dagen. De leeftijd van het rund op het moment van de eerste toediening moet voldoen om, volgens de aanbevelingen van de fabrikant, geen herhalingsvaccinatie te moeten toedienen binnen de zes maanden die volgen op de laatste injectie.

2. "Hyper-geïmmuniseerd" rund : Een reeds primo-gevaccineerd rund dat minimum één dosis herhalingsvaccin tegen IBR 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.

3. "Geïmmuniseerd" rund : een reeds primo-gevaccineerd of "Hyper-geïmmuniseerd" rund dat minimum één dosis herhalingsvaccin tegen IBR heeft toegediend gekregen binnen een interval van minimum één maand en maximum twaalf maanden die volgen op de voorgaande toediening.

2. Staalname tabel

Staalnametabel voor de detectie van seropositieve dieren met een betrouwbaarheidsinterval van 95% en een prevalentie van 10%:

Aantal runderen in de doelgroep/het beslag	Aantal dieren te bemonsteren	
	In geval van gebruik IBR ELISA Ge	In geval van gebruik IBR ELISA gB
1-14	Allen	allen
15-16	14	14
17	15	14
18	16	14
19	17	15
20	18	16
21	19	17
22	19	18
23	20	18
24-30	21	19
31	22	19
32-33	23	20
34-41	24	21
42	25	22
43	25	23
44-52	26	23
53	26	24
54-62	27	24
63	27	25
64-73	28	25
74-82	28	26
83-102	29	26
103	29	27
104-143	30	27
144-153	30	28
154-293	31	28
294-500	32	29
>500	33 per 500 dieren	30 per 500 dieren

In geval van steekproefsgewijze bemonstering wordt de identiteit van de te bemonsteren dieren bepaald door de vereniging.

B. Modaliteiten voor het verwerven en het behoud van het statuut "besmet"

1. Verwerven van het statuut "besmet"

a) Het statuut "besmet" wordt toegekend aan een conventioneel beslag indien :

i) alle runderen ouder dan zes maanden en ten minste vijfendertig dagen op het beslag aanwezig, zijn geprimovaccineerd;

- en
- ii) alle runderen ouder dan twaalf volledige maanden en ten minste zeven maanden op het beslag aanwezig, zijn gehyperimmuniseerd;
- en
- iii) indien aan alle bepalingen omtrent registratie en rapportage van de vaccinatie, zoals vastgelegd in bijlage 2, is voldaan;
- en
- iv) een serologische balans zoals beschreven in 2.,ii) werd uitgevoerd.
- b) Het statuut "besmet" wordt toegekend aan een afmestbeslag indien:
 - i) alle runderen toegevoegd aan het beslag sinds vijftig dagen worden geprimovaccineerd;
 - en
 - ii) indien aan alle bepalingen omtrent registratie en rapportage van de vaccinatie, zoals vastgelegd in bijlage II, is voldaan.
- c) Een vleeskalverhouderij verwerft automatisch het statuut "besmet" indien alle runderen aangevoerd op het beslag afkomstig zijn van beslagen die niet "in overtreding" zijn.

2. Behoud van het statuut "besmet"

Een conventioneel beslag behoudt het statuut "besmet" indien :

- i) de voorwaarden beschreven in 1., a), i), ii), en iii), vervuld zijn;
- en,
- ii) indien op de runderen van het beslag in de laatste twaalf maanden een volledige serologische balans voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne E werd uitgevoerd op
 - alle runderen ouder dan twaalf maanden, uitgezonderd de runderen die reeds gekend zijn als 'geïnficeerd met het BoHV-1';
 - alle runderen jonger dan twaalf maanden voor zover dat deze meer dan vijftig procent van het rundveebeslag vertegenwoordigen;
- en,
- iii) de runderen 'geïnficeerd met het BoHV-1' en aanwezig in het beslag worden afgevoerd binnen de termijnen vastgelegd in artikel 35, §2.

C. Modaliteiten voor het verwerven en het behoud van het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie"

1. Verwerven van het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie"

- a) Het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie" wordt toegekend aan een conventioneel beslag tot de datum vastgelegd in artikel 9, §2, 2°, indien minimaal één van de volgende voorwaarden is vervuld:
 - i) het beslag heeft op het moment van de aanvraag het statuut "vrij";
 - of
 - ii) het beslag beantwoordt aan de voorwaarden voor het verwerven van een statuut "IBR gE NEG in transitie".
- b) Het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie" wordt toegekend aan een afmestbeslag of een vleeskalverhouderij vanaf het moment dat alle runderen behorend tot het beslag het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie" of een hoger statuut hebben op het moment van hun aanvoeren en dat ze nooit in een beslag verbleven waar gelijktijdig runderen met een lager statuut aanwezig waren.

2. Behoud van het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie"

Een conventioneel beslag behoudt het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie" indien de voorwaarden beschreven in D., 2., vervuld zijn.

In afwijking van het voorgaande lid, behoudt een conventioneel beslag het statuut "IBR gE NEG met vaccinatie" onder de voorwaarden beschreven in punt E., 2., i) en daarenboven op voorwaarde dat

- het beslag beantwoordt aan de voorwaarde beschreven in C., 1, a), i);

en dat,

alle runderen ouder dan 12 maanden en aanwezig in het beslag sinds minimaal 1 maand zijn geïmmuniseerd.

D. Modaliteiten voor het verwerven en het behoud van het statuut "IBR gE NEG in transitie"

1. Verwerven van het statuut "IBR gE NEG in transitie"

- a) Het statuut "IBR gE NEG in transitie" wordt toegekend aan een conventioneel beslag indien een serologische balans is uitgevoerd ten vroegste één maand na het verwijderen van de runderen 'geïnficeerd met BoHV-1' en uitgevoerd op,

- alle runderen ouder dan twaalf maanden;

en

- alle runderen jonger dan twaalf maanden voor zover dat deze meer dan vijftig procent van het rundveebeslag vertegenwoordigen;

en

- alle runderen betrokken bij het serologisch onderzoek worden beschouwd als 'vrij van BoHV-1'.

- b) Het statuut "IBR gE NEG in transitie" wordt toegekend aan een afmestbeslag of een vleeskalverhouderij vanaf het moment dat alle runderen behorend tot het beslag het statuut "IBR gE NEG in transitie" of een hoger statuut hebben op het moment van hun aanvoeren en dat ze nooit in een beslag verbleven waar gelijktijdig runderen met een lager statuut aanwezig waren.

2. Behoud van het statuut "IBR gE NEG in transitie"

Een conventioneel beslag behoudt het statuut "IBR gE NEG in transitie" indien één van de volgende bewakingsprogramma's jaarlijks wordt toegepast op de runderen van de inrichting en waarbij alle onderzochte runderen worden beschouwd als 'vrij van BoHV-1' of, naargelang het geval, alle onderzochte tankmelk wordt beschouwd als 'vrij van antistoffen tegen het glycoproteïne E van het BoHV-1':

- a) een serologische balans uitgevoerd op individuele serumstalen en afgenomen op eenzelfde moment bij

- alle runderen ouder dan twaalf maanden;

en

- alle runderen jonger dan twaalf maanden voor zover dat deze meer dan vijftig procent van het rundveebeslag vertegenwoordigen;

of

b) minimaal zes ELISA's op tankmelk, uitgevoerd met een interval van minimum zeven en maximum negen weken. Het tankmelkmonster dient alle epidemiologische eenheden van het bedrijf te vertegenwoordigen.

Op inrichtingen die niet voldoen aan de definitie van 'overwegend melkveebedrijf' dienen deze onderzoeken aangevuld te worden met een serologisch onderzoek op individuele serumstalen afgenomen op eenzelfde moment van alle niet melkleverende vrouwelijke runderen ouder dan 12 maanden;

alle voor fokdoeleinden gebruikte of bestemde mannelijke runderen ouder dan 12 maanden;

een steekproef volgens staalnametabel bedoeld in A.2., van de mannelijke niet voor fokdoeleinden bestemde runderen ouder dan 12 maanden.

E. Modaliteiten voor het verwerven en het behoud van het statuut "vrij"

1. Verwerven van het statuut "vrij"

a) Het statuut "vrij" wordt toegekend aan een conventioneel beslag indien:

er gedurende de afgelopen twaalf maanden geen rund 'geïnficeerd met het BoHV-1' werd gehouden op de inrichting;

en

er gedurende de afgelopen 2 jaar geen runderen op de inrichting gevaccineerd werden tegen BoHV-1;

en

één van de volgende bewakingsprogramma's wordt toegepast op de runderen van de inrichting en waarbij alle onderzochte runderen worden beschouwd als 'vrij van BoHV-1' of, naargelang het geval, alle onderzochte tankmelk wordt beschouwd als 'vrij van antistoffen tegen het glycoproteïne E van het BoHV-1':

twee serologische balansen uitgevoerd met een interval van minimum vier en maximum 12 maanden en uitgevoerd op :

alle vrouwelijke runderen ouder dan twaalf maanden;

alle voor fokdoeleinden gebruikte of bestemde mannelijke runderen ouder dan 12 maanden;

een steekproef volgens staalnametabel bedoeld in A.2. van de mannelijke niet voor fokdoeleinden bestemde runderen ouder dan 12 maanden;

alle runderen jonger dan twaalf maanden voor zover dat deze meer dan vijftig procent van het beslag vertegenwoordigen;

alle runderen jonger dan 12 maanden, toegevoegd aan het beslag en die de onderzoeken bedoeld in bijlage 7, A. niet hebben ondergaan;

of

een serologische balans uitgevoerd over een periode van ten hoogste 2 maanden;

alle runderen jonger dan 12 maanden;

alle vrouwelijke runderen ouder dan twaalf maanden;

alle voor fokdoeleinden gebruikte of bestemde mannelijke runderen ouder dan 12 maanden;

een steekproef volgens staalnametabel bedoeld in A.2. van de mannelijke niet voor fokdoeleinden bestemde runderen ouder dan 12 maanden.

b) Het statuut "vrij" wordt toegekend aan een afmestbeslag of een vleeskalverhouderij vanaf het moment dat alle runderen behorend tot het beslag het statuut "vrij" hebben op het moment van hun aanvoeren en dat ze nooit in een beslag verbleven waar gelijktijdig runderen met een lager statuut aanwezig waren.

2. Behoud van het statuut "vrij"

Een conventioneel beslag behoudt het statuut "vrij" indien :

de voorwaarden in E., 1., a), eerste en tweede streepje vervuld blijven;

en

één van de volgende bewakingsprogramma's jaarlijks wordt toegepast op de runderen van de inrichting en waarbij alle onderzochte runderen worden beschouwd als 'vrij van BoHV-1' of, naargelang het geval, alle onderzochte tankmelk wordt beschouwd als 'vrij van antistoffen tegen het glycoproteïne E van het BoHV-1':

i) Indien het beslag de afgelopen 3 jaar het statuut "vrij" heeft behouden dient jaarlijks, met een interval van maximum dertien maanden, één ELISA voor de detectie van antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B of E te worden uitgevoerd op een bepaald aantal stalen, steekproefsgewijs genomen volgens de staalnametabel A.,2. op de volgende doelpopulaties:

de runderen ouder dan 12 maanden;

alle runderen jonger dan twaalf maanden indien deze meer dan vijftig procent van het beslag vertegenwoordigen;

of

ii) indien het beslag het statuut "vrij" heeft behouden gedurende minder dan 3 jaar, dient een serologische balans te worden opgevoerd op

•alle vrouwelijke runderen ouder dan 24 maanden;

•alle voor fokdoeleinden gebruikte of bestemde mannelijke runderen ouder dan 24 maanden;

•een steekproef volgens staalnametabel bedoeld in A.,2. van de mannelijke niet voor fokdoeleinden bestemde runderen ouder dan 24 maanden;

alle runderen jonger dan 24 maanden indien de runderen jonger dan 12 maanden meer dan vijftig procent van het beslag vertegenwoordigen;

of

iii) minimaal zes ELISA's op tankmelk, uitgevoerd met een interval van minimum zeven en maximum negen weken. Het tankmelkmonster dient alle epidemiologische eenheden van het bedrijf te vertegenwoordigen.

Op inrichtingen die niet voldoen aan de definitie van 'overwegend melkveebedrijf' dienen deze onderzoeken aangevuld te worden met een serologisch onderzoek op individuele serumstalen afgenomen op eenzelfde moment

van alle niet melkleverende runderen ouder dan 24 maanden indien het beslag het statuut “vrij” heeft behouden gedurende minder dan 3 jaar;

een steekproef van de niet-melkleverende runderen boven de 24 maanden volgens staalnametabel A.2., indien het beslag de afgelopen 3 jaar het statuut “vrij” heeft behoudt.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,
D. CLARINVAL

Bijlage 5 bij het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

Interpretatie van de resultaten van serologische tests op bloedmonsters en tankmelkmonsters

A. Interpretatie van de resultaten van serologische tests op bloedstalen

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 het glycoproteïne B van het BoHV-1 gedefinieerd door het referentielaboratorium en gevalideerd door het Agentschap.

2. Rund ‘vrij van BoHV-1’

Wordt beschouwd als ‘vrij van BoHV-1’ :

a) elk rund dat voldoet aan de voorwaarden van A.,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.

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 A.,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 A.2..

B. Interpretatie van de resultaten van serologische tests op tankmelkmonsters

1. Tankmelkmonster ‘vrij van antistoffen specifiek voor het glycoproteïne B van BoHV-1’

Wordt beschouwd als een tankmelkmonster ‘vrij van antistoffen voor het glycoproteïne B van BoHV-1’:

a) elk tankmelkmonster dat een negatief resultaat vertoont in een door het referentielaboratorium gevalideerde ELISA voor de detectie van totale antilichamen specifiek tegen het BoHV-1 of antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B van het BoHV-1;

of

b) elk tankmelkmonster als dusdanig beschouwd na een bevestigingsprocedure van een niet-negatieve ELISA voor de detectie van totale antilichamen specifiek tegen het BoHV-1 of antilichamen gericht tegen het glycoproteïne B van het BoHV-1, gedefinieerd door het referentielaboratorium en gevalideerd door het Agentschap.

2. tankmelkmonster ‘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 tankmelkmonster dat voldoet aan de voorwaarden van B.,1.;

of

b) elk tankmelkmonster 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 tankmelkmonster 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 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Landbouw,
D. CLARINVAL

**Bijlage 6 bij het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende
de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis**

Voorwaarden voorafgaand aan de weidegang en biobeveiligheidsmaatregelen van toepassing bij weidegang

De exploitant van een conventioneel beslag kan in toepassing van artikel 26, §1, 3°, tweede lid, runderen op de weide zetten, indien het beslag beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in A. en mits het respecteren van de biobeveiligheidsregels beschreven in B.

Voorwaarden voorafgaand aan de weidegang

In de loop van de 12 voorgaande maanden werd een serologische balans voor het opsporen van antistoffen tegen het glycoproteïne E en B, uitgevoerd op de runderen behorend tot het beslag, ouder dan 6 maanden en jonger dan 12 maanden,

en,

deze balans toont aan dat

- minder dan 10% van de geteste runderen zijn 'geïnfecteerd met het BoHV-1';

en

- het geheel van de geteste runderen vertonen antistoffen tegen het glycoproteïne B.

B. Biobeveiligheidsmaatregelen van toepassing bij weidegang

De exploitant dient de volgende biobeveiligheidsmaatregelen te nemen om contact tussen zijn runderen en de runderen 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.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Landbouw,
D. CLARINVAL

**Bijlage 7 bij het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende
de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis**

Voorwaarden voor het (opnieuw) toevoegen van runder(en) aan een conventioneel beslag en een afmestbeslag

1. Het rund of het lot runderen moet in isolatie gehouden worden tot dat de voorwaarden bedoeld in 4. vervuld zijn;

2. voor elk rund, dient een eerste bloedstaal afgenomen te worden met het oog op een serologisch onderzoek maximum 5 dagen na het aanvoeren van de runderen op de inrichting;

3. voor elk rund, dient een tweede bloedstaal afgenomen te worden met het oog op een serologisch onderzoek minimum 18 dagen en maximum 50 dagen na het aanvoeren van de runderen op de inrichting in geval de runderen op basis van het eerste serologisch onderzoek beschouwd worden 'vrij van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1';

minimum 28 dagen en maximum 50 dagen na het aanvoeren van de runderen op de inrichting in geval de runderen op basis van het eerste serologisch onderzoek beschouwd worden 'vrij van BoHV-1';

4. De runderen mogen de isolatie slechts verlaten en in contact gebracht worden met de andere runderen van de inrichting indien het tweede serologisch onderzoek uitwijst dat alle runderen behorend tot het lot beschouwd worden als 'vrij van BoHV-1';

5. Indien bij het serologisch onderzoek voorzien in de punten 2 en 3, één of meerdere runderen 'geïnfecteerd met het BoHV-1' worden vastgesteld,

a) wordt het rund of de runderen beschouwd als 'verdacht geïnfecteerd met het BoHV-1' en dienen alle runderen behorend tot het lot in isolatie gehouden te worden;

b) dient een derde bloedstaal afgenomen te worden bij de overige runderen van het lot met het oog op een serologisch onderzoek minimum 28 dagen na het afvoeren van de runderen 'geïnfecteerd met het BoHV-1';

c) de runderen mogen de isolatie slechts verlaten en in contact gebracht worden met de andere runderen van het beslag indien het derde serologisch onderzoek uitwijst dat alle runderen behorend tot het lot beschouwd worden als 'vrij van BoHV-1'.

6. Indien bij het serologisch onderzoek voorzien in 5., b), één of meerdere runderen 'geïnfecteerd met het BoHV-1' worden vastgesteld, wordt het volledige lot runderen beschouwd als 'geïnfecteerd met het BoHV-1' en dienen zij verwijderd te worden van de inrichting.

In geval de runderen opnieuw worden aangevoerd op de inrichting is 2. niet van toepassing.

In geval van aanvoer op een afmestbedrijf in toepassing van artikel 32, §1, en in geval van aanvoer in toepassing van artikel 32, §3, is 3. niet van toepassing.

De voorwaarden vermeld onder A. zijn niet van toepassing voor geïntroduceerde runderen die hebben deelgenomen aan een verzameling waaraan alleen runderen deelnamen die afkomstig zijn van beslagen met een statuut "vrij" of een statuut "IBR gE NEG in transitie" of "IBR gE NEG met vaccinatie" die een statuut "I3" hadden vóór 21 april 2021.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,

D. CLARINVAL

**Bijlage 8 bij het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende
de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis**

Modaliteiten voor deelname aan verzamelingen

Deelname van runderen aan verzamelingen op verzamelplaatsen klasse 3 of 4.

1. Alleen runderen afkomstig van beslagen met een statuut "vrij", een statuut "IBR gE NEG in transitie" of "IBR gE NEG met vaccinatie" die een statuut "I3" hadden vóór 21 april 2021 mogen deelnemen. 30 dagen voorafgaand aan de deelname mag (mogen) er geen rund(eren) aangevoerd word(en) op de inrichting waartoe het beslag, waarvan het(de) deelnemende rund(eren) afkomstig zijn, behoort en dienen alle wettelijk vereiste aankooponderzoeken van nieuw aangevoerde runderen, langer dan 30 dagen voorafgaand aan de deelname, afgerond te zijn.

2. De volgende voorwaarden voor deelname van runderen zijn van toepassing :

a) een serologisch onderzoek dient uitgevoerd te worden op een monster genomen in de dertig dagen voorafgaand aan de verzameling;

b) alleen runderen die 'vrij zijn van en niet gevaccineerd tegen BoHV-1' of 'vrij zijn van BoHV-1' mogen deelnemen aan de verzameling.

3. Alleen runderen die vergezeld zijn van een individueel IBR-getuigschrift, afgeleverd door de vereniging, waarop het resultaat van het onderzoek beschreven in 2 staat vermeld, mogen deelnemen. De verantwoordelijke van de verzameling bewaart per deelnemend rund een kopie van het individueel IBR-getuigschrift gedurende één jaar.

In uitzonderlijke gevallen kan de Minister, op basis van een risico-analyse uitgevoerd door het Agentschap, een afwijking verlenen op de bepalingen in deze bijlage voor zover deze afwijking de IBR bestrijding niet in gevaar brengt.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,

D. CLARINVAL

**Bijlage 9 bij het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende
de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis**

Specifieke omstandigheden die aanleiding kunnen geven tot een verhoogd risico op infectie met het BoHV-1 of die het gevolg kunnen zijn van een infectie met het BoHV-1

A. De volgende omstandigheden kunnen aanleiding geven tot een verhoogd risico op infectie met het BoHV-1 op een beslag met statuut "IBR gE NEG in transitie", "IBR gE NEG met vaccinatie" of "vrij" :

1° er werden één of meerdere runderen 'geïnfecteerd met het BoHV-1' binnengebracht in het beslag;

of

2° er werden één of meerdere runderen waarvan de serologische onderzoeken bedoeld in bijlage 4 een ongunstig resultaat opleverde, binnengebracht in het beslag;

of

3° er werden één of meerdere runderen waarbij het serologisch onderzoek zoals bedoeld in bijlage 7 niet volledig werd uitgevoerd, binnengebracht in het beslag;

of

4° het Agentschap stelt een epidemiologische link vast met een haard, zoals bepaald in artikel 5;

of

5° de vereniging stelt een epidemiologische link vast met een beslag met een statuut "besmet", "IBR gE NEG in transitie", "IBR gE NEG met vaccinatie" of "vrij" waarbij de aanwezigheid van minstens één rund 'geïnfecteerd met het BoHV-1' werd bevestigd, zoals bepaald in artikel 24.

De bepaling in 3° is niet van toepassing indien het binnengebrachte rund voldoet aan de voorwaarden met betrekking tot de traceerbaarheid, zoals beschreven in artikel 23.

B. De volgende omstandigheden kunnen het gevolg zijn van een infectie met het BoHV-1 in een beslag met een statuut "IBR gE NEG in transitie", "IBR gE NEG met vaccinatie" of "vrij" :

1° een rund wordt bevestigd als 'geïnfecteerd met het BoHV-1' op basis van een monster afgenomen binnen de 15 dagen na zijn vertrek uit het beslag;

of

2° de vereniging stelt een epidemiologische link vast met een beslag met een statuut "besmet", "IBR gE NEG in transitie", "IBR gE NEG met vaccinatie" of "vrij" waarbij minstens één rund werd bevestigd als 'geïnfecteerd met het BoHV-1', zoals bepaald in artikel 24.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 18 april 2024 betreffende de bestrijding van infectieuze boviene rhinotracheïtis

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Landbouw,

D. CLARINVAL

Annexe 1^{re} à l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Critères d'agrément pour les laboratoires dans le cadre de la lutte contre l'IBR

Outre les conditions requises pour être agréés conformément aux dispositions de l'arrêté royal du 3 août 2012 relatif à l'agrément des laboratoires effectuant des analyses liées à la sécurité de la chaîne alimentaire, les laboratoires effectuant des analyses dans le cadre du contrôle IBR doivent également répondre aux critères suivants :

1° participer à ses frais et satisfaire aux tests interlaboratoires organisés par le L.N.R. pour chaque méthode utilisée au laboratoire dans le cadre de la lutte contre l'IBR comme visé à l'article 40, 3°;

2° utiliser exclusivement des lots de réactifs préalablement validés par le L.N.R.;

3° conserver les échantillons non négatifs et les échantillons soumis pour examen de confirmation d'un résultat non négatif pendant au moins trente jours après envoi du résultat à la banque de données IBR;

4° envoyer des échantillons vers le L.N.R. ou vers un autre laboratoire agréé, à la demande de l'Agence, de l'association ou du L.N.R. ou en application de l'arrêté royal du 17 janvier 2021 relatif à la lutte contre la tuberculose bovine;

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

Les laboratoires agréés figurent 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 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,

D. CLARINVAL

Annexe 2 à l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Enregistrement et rapportage des vaccinations

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 exécution.

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

a) le numéro de troupeau;

b) le numéro d'identification SANITEL de chaque animal vacciné;

c) la date de vaccination de chaque animal;

d) la dénomination du vaccin utilisé;

e) l'identité et la signature de la personne qui a vacciné, soit le vétérinaire d'exploitation, soit l'opérateur;

f) le(s) numéro(s) de DAF;

Le registre doit être conservé dans l'établissement pendant au moins cinq ans et peut être à tout moment demandé par l'association. Ce registre de vaccination peut être tenu soit sur papier soit sous forme informatisée.

Rapport de vaccination

1. Le vétérinaire d'exploitation ou le vétérinaire d'exploitation suppléant effectuant la vaccination doit, dans le mois suivant l'exécution de la vaccination, transmettre, au moins les informations suivantes à l'association :

Par date de vaccination :

a) le nombre de 1^{ères} injections de primovaccinations effectuées et le nom du vaccin;

b) le nombre de 2^{èmes} injections de primovaccinations effectuées et le nom du vaccin;

c) le nombre de vaccinations de rappel effectuées avec le nom du vaccin;

d) le nombre de vaccinations effectuées dans le cadre d'un achat avec le nom du vaccin.

2. Lorsque la vaccination a été réalisée par l'opérateur, le vétérinaire d'exploitation transmet, à la demande de l'opérateur et sur base des données qui figurent dans le registre de vaccination présent dans l'établissement, au minimum les données reprises au point 2.1. dans le mois qui suit la vaccination.

La phrase suivante est mentionnée sur le document de transmission de ces données : " La vaccination a été exécutée par l'opérateur ".

3. Les points 1. et 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.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
D. CLARINVAL

Annexe 3 à l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Hierarchisation des statuts IBR

Le niveau hiérarchique des différents statuts IBR classés du niveau le plus élevé au plus bas est le suivant:

1. Le statut « indemne »
2. Le statut « assaini en transition »
3. Le statut « assaini avec vaccination »
4. Le statut « infecté »

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
D. CLARINVAL

Annexe 4 à l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

Qualification des troupeaux

A. Définitions et table d'échantillonnage

1. Définitions

Dans le cadre de cette arrêté, on entend par :

Bovin « primo-vacciné » : Un bovin qui a reçu, selon les recommandations du fabricant, soit une dose unique, soit une double dose de vaccin contre l'IBR dans un intervalle de minimum vingt-et-un jours à maximum trente-cinq jours, l'âge de ce bovin lors de la première administration 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.

Bovin « hyper-immunisé » : Un bovin déjà primo-vacciné qui a reçu au moins une dose de rappel de vaccination contre l'IBR 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'IBR

Bovin « immunisé » : Un bovin déjà primo-vacciné ou déjà hyper-immunisé qui a reçu au moins une dose de rappel de vaccination contre l'IBR dans un délai de minimum un mois à maximum 12 mois après la dernière vaccination.

2. Table d'échantillonnage

Table d'échantillonnage permettant la détection d'animaux séropositifs avec un intervalle de confiance de 95% et à un taux de prévalence de 10% :

Nombre de bovins dans la population cible/le troupeau	Nombre d'animaux à prélever	
	En cas d'utilisation du test IBR ELISA gE	En cas d'utilisation du test IBR ELISA gB
1-14	Tous	Tous
15-16	14	14
17	15	14
18	16	14
19	17	15
20	18	16

Nombre de bovins dans la population cible/le troupeau	Nombre d'animaux à prélever	
	En cas d'utilisation du test IBR ELISA gE	En cas d'utilisation du test IBR ELISA gB
21	19	17
22	19	18
23	20	18
24-30	21	19
31	22	19
32-33	23	20
34-41	24	21
42	25	22
43	25	23
44-52	26	23
53	26	24
54-62	27	24
63	27	25
64-73	28	25
74-82	28	26
83-102	29	26
103	29	27
104-143	30	27
144-153	30	28
154-293	31	28
294-500	32	29
>500	33 par tranche de 500 animaux	30 par tranche de 500 animaux

En cas d'échantillonnage aléatoire, l'identité des animaux à prélever est fixée par l'association.

B. Modalité d'acquisition et de maintien du statut "infecté"

1. Acquisition du statut « infecté »

a) Le statut 'infecté' est attribué à un troupeau conventionnel dès que:

i) tous les bovins de plus de 6 mois et présents dans le troupeau depuis au moins trente-cinq jours sont primo-vaccinés;

et que

ii) tous les bovins de plus de 12 mois et présents dans le troupeau depuis au moins sept mois, sont hyper-immunisés;

et que

iii) toutes les modalités de transmission et d'enregistrement des vaccinations définies à l'annexe 2 ont été respectées;

et que

iv) un bilan sérologique tel que décrit au 2. ii) a été réalisé.

b) Le statut 'infecté' est attribué à un troupeau d'engraissement dès que :

i) tous les bovins introduits depuis plus de trente-cinq jours dans le troupeau sont primo-vaccinés;

et que

ii) toutes les modalités de transmission et d'enregistrement des vaccinations définies à l'annexe 2 ont été respectées.

c) Un élevage de veaux d'engraissement acquiert le statut "infecté" automatiquement pour autant que l'ensemble des bovins introduits proviennent de troupeaux qui ne sont pas « en infraction »

2. Maintien du statut « infecté »

Dans un troupeau conventionnel, le statut "infecté" est maintenu tant que :

i) les modalités décrites au 1. a) i), ii) et iii) sont remplies ;

et que

ii) dans 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

-tous les bovins de plus de douze mois à l'exception de ceux qui sont déjà connus comme « infectés par le BoHV-1 »;

-tous les bovins de moins de douze mois s'ils représentent plus de cinquante pourcent de l'effectif bovin total du troupeau,

et que,

iii) les bovins «infectés par le BoHV-1» présents dans le troupeau sont réformés dans les délais prévus à l'article 35, §2.

C. Modalités d'acquisition et de maintien du statut "assaini avec vaccination"

1. Acquisition du statut «assaini avec vaccination»

a) Le statut "assaini avec vaccination" est attribué à un troupeau conventionnel sur demande de l'opérateur et jusqu'à la date fixée à l'article 9, §2, 2°, si au moins une des conditions suivantes est remplie:

i) Le troupeau dispose au moment de la demande du statut « indemne » ;

ou

ii) Le troupeau répond aux conditions d'acquisition du statut « assaini en transition »

b) Le statut "assaini avec vaccination" est attribué à un troupeau d'engraissement ou un élevage de veaux d'engraissement dès lors que tous les bovins qui le constituent disposaient du statut "assaini avec vaccination" ou d'un statut supérieur au moment de leur introduction et que ces bovins n'ont jamais séjourné simultanément dans un troupeau avec des bovins avec un statut inférieur.

2. Maintien du statut «assaini avec vaccination»

Un troupeau conventionnel conserve le statut "assaini avec vaccination" si les conditions reprises au D. 2. sont remplies.

En dérogation à l'alinéa précédent, un troupeau conventionnel conserve le statut "assaini avec vaccination" si les conditions reprises au E., 2., 1) sont remplies et qu'en plus

- le troupeau répond à la condition visée au point C., 1., a), i) ;

et que

- tous les bovins de plus de 12 mois et présents dans le troupeau depuis au moins un mois soient « immunisés ».

D. Modalités d'acquisition et de maintien du statut «assaini en transition»

1. Acquisition du statut "assaini en transition"

a) Le statut «assaini en transition» est attribué à un troupeau conventionnel à condition qu'un examen sérologique ait été réalisé au moins un mois après la sortie du dernier bovin «infecté par BoHV-1» sur:

- tous les bovins âgés de plus de 12 mois;

et

- tous les bovins âgés de moins de 12 mois, si ces derniers représentent plus de 50% de l'effectif total du troupeau ;

et que

- tous les bovins ayant fait l'objet de cet examen sérologique sont «indemnes de BoHV-1» ;

b) Le statut "assaini en transition" est attribué à un troupeau d'engraissement ou un élevage de veaux d'engraissement dès lors que tous les bovins qui le constituent disposaient du statut "assaini en transition" ou d'un statut supérieur au moment de leur introduction et que ces bovins n'ont jamais séjourné simultanément dans un troupeau avec des bovins avec un statut inférieur.

2. Maintien du statut "assaini en transition"

Un troupeau conventionnel conserve le statut "assaini en transition" pour autant qu'un des programmes de surveillance suivants est appliqué annuellement aux bovins de l'établissement et démontre que l'ensemble des bovins testés sont « indemnes de BoHV-1 » ou, le cas échéant, que l'ensemble des laits de tank testés sont dépourvus d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E du BoHV-1:

a) un examen sérologique réalisé sur des échantillons individuels de sérums prélevés en même temps sur:

- tous les bovins âgés de plus de 12 mois;

et

- tous les bovins âgés de moins de 12 mois, si ces derniers représentent plus de 50% de l'effectif total du troupeau ;

ou

b) au minimum 6 examens sérologiques réalisés sur des échantillons de lait de tank et prélevés à minimum sept et maximum neuf semaines d'intervalle. L'échantillon de lait de tank doit représenter l'ensemble des unités épidémiologiques de l'établissement.

Dans le cas d'un établissement qui n'est pas « majoritairement laitier », ces examens doivent être complétés par un examen sérologique réalisé sur des échantillons individuels de sérum prélevés en même temps sur

tous les bovins femelles de plus de 12 mois et pas en lactation;

tous les bovins mâles de plus de 12 mois utilisés ou destinés à des fins d'élevage;

un échantillon aléatoire des bovins mâles de plus de 12 mois non destinés à des fins d'élevage selon la table d'échantillonnage A.2..

E. Modalités d'acquisition et de maintien du statut " indemne"

1. Acquisition du statut " indemne"

a) Le statut " indemne" peut être attribué à un troupeau conventionnel si :

- aucun bovin 'infecté par le BoHV-1' n'a été détenu dans l'établissement au cours des douze derniers mois;

et

- aucun bovin de l'établissement n'a été vacciné contre le BoHV-1 au cours des 2 dernières années;

et

- pour autant qu'un des programmes de surveillance suivants est appliqué aux bovins de l'établissement et démontre que l'ensemble des bovins testés sont « indemnes de BoHV-1 » ou, le cas échéant, que l'ensemble des laits de tank testés sont dépourvus d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E du BoHV-1:

i) deux examens sérologiques espacés de minimum quatre à maximum douze mois effectués sur :

tous les bovins femelles de plus de 12 mois;

tous les bovins mâles de plus de 12 mois utilisés ou destinés à des fins d'élevage;

un échantillon aléatoire des bovins mâles de plus de 12 mois non destinés à des fins d'élevage selon la table d'échantillonnage A.2. ;

tous les bovins de moins de 12 mois si ces derniers représentent plus de 50% de l'effectif total du troupeau;

les bovins de moins de 12 mois introduits dans le troupeau et n'ayant pas subi les examens visés à l'annexe 7 A.;

ou

ii) un examen sérologique réalisé sur une période n'excédant pas 2 mois sur

tous les bovins de moins de 12 mois ;

tous les bovins femelles de plus de 12 mois ;

tous les bovins mâles de plus de 12 mois utilisés ou destinés à des fins d'élevage ;

un échantillon aléatoire des bovins mâles de plus de 12 mois non destinés à des fins d'élevage, selon la table d'échantillonnage A.2..

b) Le statut "indemne" est attribué à un troupeau d'engraissement ou un élevage de veaux d'engraissement dès lors que tous les bovins qui le constituent disposaient du statut "indemne" au moment de leur introduction et que ces bovins n'ont jamais séjourné simultanément dans un troupeau avec des bovins avec un statut inférieur.

2. Maintien du statut "indemne"

Un troupeau conventionnel conserve le statut "indemne" d'un troupeau conventionnel si :

les conditions visées aux points dans E.,1., a), premier et deuxième tirets sont remplies ;

et

pour autant qu'un des programmes de surveillance suivants est appliqué annuellement aux bovins de l'établissement et démontre que l'ensemble des bovins testés sont « indemnes de BoHV-1 » ou, le cas échéant, que l'ensemble des laits de tank testés sont dépourvus d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E du BoHV-1:

i) si un le troupeau a maintenu le statut "indemne" pendant au moins trois années consécutives, un examen sérologique pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B ou E doit être effectuée sur un échantillon aléatoire des bovins selon la table d'échantillonnage A.,2. sur les populations cibles suivantes :

les bovins de plus de 12 mois;

les bovins de moins de 12 mois si ces derniers représentent plus de 50% de l'effectif total du troupeau ;

ou

ii) si le troupeau a maintenu le statut « indemne » pendant moins de 3 années consécutives, un examen sérologique sur

tous les bovins femelles de plus de 24 mois;

tous les bovins mâles de plus de 24 mois utilisés ou destinés à des fins d'élevage;

un échantillon aléatoire des bovins mâles de plus de 24 mois non destinés à des fins d'élevage selon la table d'échantillonnage A.2. ;

tous les bovins de moins de 24 mois si les bovins de moins de 12 mois représentent plus de 50% de l'effectif total du troupeau;

ou

iii) au minimum 6 examens sérologiques réalisés sur des échantillons de lait de tank et prélevés à minimum sept et maximum neuf semaines d'intervalle. L'échantillon de lait de tank doit représenter l'ensemble des unités épidémiologiques de l'établissement.

Dans le cas d'un établissement qui n'est pas « majoritairement laitier », ces examens doivent être complétés par un examen sérologique réalisé sur des échantillons individuels de sérums prélevés en même temps sur

tous les bovins âgés de plus de 24 mois qui ne sont pas en lactation si le troupeau a maintenu le statut « indemne » pendant moins de 3 années ;

un échantillon aléatoire des bovins de plus de 24 mois qui ne sont pas en lactation selon la table d'échantillonnage A.2., si le troupeau a maintenu le statut « indemne » au cours des 3 dernières années.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
D. CLARINVAL

Annexe 5 à l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine **Interprétation des résultats des tests sérologiques sur échantillons de sang et échantillons de lait de tank**

A. Interprétation des résultats des tests sérologiques sur échantillons de sang

1. Bovin 'indemne de 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 validé par le laboratoire de référence pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B et réalisé sur du sérum individuel ou sur un pool de sérums. Le laboratoire de référence détermine dans ce cas le nombre maximum de sérums 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.

2. Bovin 'indemne de BoHV-1'

Est considéré comme "indemne de BoHV-1" :

a) soit tout bovin répondant aux conditions de A.,1.;

ou

b) soit tout bovin qui présente un résultat négatif à un test ELISA validé par le laboratoire de référence pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E du BoHV-1 et réalisé sur du sérum individuel ou sur un pool de sérums. Le laboratoire de référence détermine dans ce cas le nombre maximum de sérums à partir duquel les pools peuvent être constitués;

ou

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.

3. Bovin '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 A.,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 A.,2..

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

Est considéré comme échantillon de laits de tank " dépourvu d'anticorps contre la glycoprotéine B du BoHV-1 " :

a) tout échantillon de lait de tank qui présente un résultat négatif à un test ELISA validé par le laboratoire de référence pour la détection d'anticorps totaux spécifiques du BoHV-1 ou des anticorps dirigés contre la glycoprotéine B du BoHV-1;

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 totaux spécifiques du BoHV-1 ou des anticorps dirigés contre la glycoprotéine B du BoHV-1, définie par le laboratoire de référence et validée par l'Agence.

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 B.,1.;

ou

b) tout échantillon de lait de tank qui présente un résultat négatif à un test ELISA validé par le laboratoire de référence pour la détection d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine E;

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 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
D. CLARINVAL

Annexe 6 à l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine**Conditions préalables à la mise en prairie et modalités de biosécurité applicables pour le pâturage**

L'opérateur d'un troupeau conventionnel avec un statut « infecté » peut mettre ses bovins au pâturage en application de l'article 26, §1., 3°, alinéa 2 si le troupeau répond aux conditions préalables décrites au A. et moyennant le respect des mesures de biosécurité décrites au B.

A. Conditions préalables à la mise en prairie

Au cours des 12 mois précédents, un bilan sérologique pour la détection d'anticorps dirigés contre les glycoprotéines E et B a été réalisé sur les bovins âgés de plus de 6 mois et de moins de 12 mois appartenant au troupeau,

et,

cet examen sérologique démontre que

- moins de 10 % des bovins testés sont infectés par le BoHV-1;

et que

- la totalité des bovins testés sont porteurs d'anticorps dirigés contre la glycoprotéine B.

B. Mesures de biosécurité à respecter pour le pâturage

L'opérateur est tenu de prendre les mesures de biosécurité suivantes en vue d'éviter tout contact entre ses bovins et les bovins 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.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
D. CLARINVAL

Annexe 7 à l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine**Modalités d'introduction et de réintroduction de bovin(s)
dans un troupeau conventionnel et un troupeau d'engraissement**

1. Le bovin ou le lot de bovins doit être maintenu à l'isolement jusqu'à ce que les conditions visées au 4. soient remplies;
2. pour chaque bovin, un premier échantillon de sang doit être prélevé en vue d'un examen sérologique au plus tard 5 jours après l'arrivée des bovins dans l'établissement
3. pour chaque bovin, un deuxième échantillon de sang doit être prélevé en vue d'un examen sérologique
 - a. dans le cas des bovins détectés indemnes et non vaccinés sur base du premier examen sérologique, minimum 18 jours et au maximum 50 jours après leur introduction;
 - b. dans le cas des bovins détectés indemnes de BoHV-1 sur base du premier examen sérologique, minimum 28 jours et maximum 50 jours après leur introduction.
4. Les bovins ne peuvent sortir de l'isolement et être mis en contact avec les autres bovins de l'établissement que si à l'issue du second examen sérologique, l'ensemble des bovins du lot sont confirmés 'indemnes de BoHV-1';
5. Si lors des examens sérologiques prévus aux 2 et 3, un ou plusieurs bovin(s) est/sont détecté(s) 'infecté(s) par le BoHV-1',
 - a) le(s) bovin(s) est/sont considéré(s) comme « suspect(s) d'être atteint(s) par le BoHV-1 » et tous les bovins du lot doivent rester en isolement ;
 - b) un troisième échantillon de sang doit être prélevé sur les autres bovins du lot pour un examen sérologique au moins 28 jours après le départ des bovins « infectés par le BoHV-1 »;
 - c) les bovins ne peuvent sortir de l'isolement et être mis en contact avec les autres bovins du troupeau que si le troisième examen sérologique montre que tous les bovins appartenant au lot sont considérés « indemnes de BoHV-1 ».
6. Si lors de l'examen sérologique visé au 5., b), un ou plusieurs bovin(s) 'infecté(s) est/sont détecté(s) par le BoHV-1', tous les bovins du lot sont considérés comme « infectés par le BoHV-1 » et doivent être éliminés de l'établissement.

Dans le cas où les bovins sont réintroduits dans l'établissement d'origine, le 2. n'est pas d'application.

Dans le cas d'une introduction dans un troupeau d'engraissement en application de l'article 32, §1^{er}, et dans le cas d'une introduction en application de l'article 32, §3, le 3. n'est pas d'application.

Les conditions du A. 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 avec un statut « indemne », avec un statut "assaini en transition" ou « assaini avec vaccination » et qui avait le statut "I3" avant le 21 avril 2021.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
D. CLARINVAL

Annexe 8 à l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine**Modalités de participation à des rassemblements**

Participation des bovins aux rassemblements non commerciaux dans les zones de rassemblement de classe 3 ou 4.

1. Seuls les bovins issus de troupeaux avec un statut « indemne » ou " ", avec un statut "assaini en transition" ou « assaini avec vaccination » et ayant le statut "I3" avant le 21 avril 2021 peuvent participer. Aucun bovin ne peut être introduit, dans les 30 jours avant la date de la participation, dans l'établissement où se trouve le troupeau auquel appartient/appartiennent le(s) bovin(s) participant(s) et tous les examens d'achat légalement requis pour les bovins introduits doivent être finalisés plus de 30 jours avant la date de la participation.

2. Les conditions suivantes en vue de la participation des bovins sont d'application :

a) un examen sérologique doit être réalisé sur base d'un échantillon prélevé dans les trente jours précédant le rassemblement;

b) seuls les bovins " indemnes et non vaccinés contre le BoHV-1 " ou " indemnes de BoHV-1 " sont autorisés à participer au rassemblement.

3. Seuls les bovins munis d'un certificat IBR individuel, délivré par l'association, sur lequel le résultat de l'examen prévu au 2 est mentionné peuvent participer. Le responsable du rassemblement garde pour chaque bovin participant une copie du certificat IBR individuel pendant un an.

Dans des cas exceptionnels, le ministre peut, sur base d'une analyse de risque effectuée par l'Agence, accorder une dérogation aux dispositions de la présente annexe dans la mesure où cette dérogation ne met pas en danger la lutte contre l'IBR.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,
D. CLARINVAL

Annexe 9 à l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine**Circonstances particulières conduisant à un risque accru d'infection par le BoHV-1
ou pouvant être le résultat d'une infection par le BoHV-1**

A. Les circonstances où le risque d'infection par le BoHV-1 d'un troupeau avec un statut "assaini en transition", « assaini avec vaccination » ou « indemne » est considéré comme accru sont les suivantes:

1° un ou plusieurs bovin(s) 'infecté(s) par le BoHV-1' ont été introduit(s) dans le troupeau;

ou

2° un ou plusieurs bovin(s) pour le(s)quel(s) les examens sérologiques prévus à l'annexe 4 ont donné un résultat défavorable a/ont été introduit(s) dans le troupeau;

ou

3° un ou plusieurs bovin(s) chez qui les examens sérologiques prévus à l'annexe 7 n'ont pas été complètement réalisés a/ont été introduit(s) dans le troupeau;

ou

4° l'Agence a établi un lien épidémiologique avec un foyer comme visé à l'article 5;

ou

5° un lien épidémiologique a été établi par l'association avec un troupeau ayant un statut « infecté », "assaini en transition", « assaini avec vaccination » ou « indemne » où la présence d'au moins un bovin 'infecté par le BoHV-1' a été confirmée comme prévu à l'article 24.

Le critère visé au point 3° n'est pas d'application si le bovin introduit répond aux conditions de traçabilité prévues à l'article 23.

B. Les circonstances suivantes peuvent être le résultat d'une infection par le BoHV-1 dans un troupeau ayant un statut "assaini en transition", « assaini avec vaccination » ou « indemne » :

1° un bovin est confirmé 'infecté par le BoHV-1' sur base d'un échantillon prélevé dans les 15 jours après son départ du troupeau;

ou

2° l'association établit un lien épidémiologique avec un troupeau ayant un statut « infecté », "assaini en transition", « assaini avec vaccination » ou « indemne » où au moins un bovin a été confirmé 'infecté par le BoHV-1', comme prévu à l'article 24.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de l'Agriculture,

D. CLARINVAL