

## Bijlage

**Paritair Comité voor de landbouw***Collectieve arbeidsovereenkomst van 15 december 2023*

Opheffing van de collectieve arbeidsovereenkomst van 31 januari 2022 betreffende het werkgelegenheidsplan voor oudere werknemers (Overeenkomst geregistreerd op 8 januari 2024 onder het nummer 185027/CO/144)

## Preamble

Gelet op het koninklijk besluit van 22 november 2022 betreffende de aanpassing van het bevoegdheidsgebied van het Paritair Comité voor de landbouw, wordt de collectieve arbeidsovereenkomst die beperkt was tot de arbeiders opgeheven en wordt een nieuwe collectieve arbeidsovereenkomst gesloten die van toepassing is op arbeiders en bedienden.

**Artikel 1.** Deze collectieve arbeidsovereenkomst is van toepassing op alle werkgevers die ressorteren onder het toepassingsgebied van het Paritair Comité voor de landbouw en de door deze werkgevers tewerkgestelde werknemers van ten minste 45 jaar oud en die ten minste 10 jaar ouder zijn dan de arbeiders die worden opgeheven (het betreft hier de Paritaire Comités 144 voor de landbouw en 145 voor het tuinbouwbedrijf, inclusief de tuinaanleg). Dit houdt dan ook in dat de seizoenuitvoerders, bedoeld in artikel 104 van de wet van 26 december 2013 (*Belgisch Staatsblad* van 31 december 2013) betreffende de invoering van een eenheidsstatuut tussen arbeiders en bedienden inzake de opzeggingstermijnen, de carendag en de begeleidende maatregelen niet vallen onder het toepassingsgebied van onderhavige collectieve arbeidsovereenkomst.

**Art. 2.** De collectieve arbeidsovereenkomst van 31 januari 2022 betreffende het werkgelegenheidsplan voor oudere werknemers (registraционный номер 175223/CO/144) wordt opgeheven met ingang van 1 januari 2024.

**Art. 3.** Deze collectieve arbeidsovereenkomst heeft uitwerking met ingang van 1 januari 2024 en is gesloten voor een onbepaalde duur.

Elk van de ondertekende partijen kan ze opzeggen, met een opzegtermijn van drie maanden, te betekenen bij een ter post aangetekende brief gericht aan de voorzitter van het Paritair Comité voor de landbouw.

Gezien om te worden gevoegd bij het koninklijk besluit van 12 augustus 2024.

De Minister van Werk,  
P-Y. DERMAGNE

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

[C – 2024/007257]

**27 AUGUSTUS 2024. — Ministerieel besluit tot vastlegging van het model van toedienings- en verschaffingsdocument en het model van diergeneeskundig voorschrift**

De Minister van Volksgezondheid en de Minister van Landbouw;

Gelet op Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 juli 2016 betreffende de voorwaarden voor het gebruik van geneesmiddelen door de dierenartsen en door de verantwoordelijken van de dieren, de artikelen 28, § 3, tweede lid, en 37, § 1;

Gelet op het ministerieel besluit van 19 december 2002 tot vastlegging van het model en de gebruiksvoorwaarden van de documenten in toepassing van artikel 22 van het koninklijk besluit van 23 mei 2000 houdende bijzondere bepalingen inzake het verwerven, het in depot houden, het voorschrijven, het verschaffen en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de dierenarts en inzake het bezit en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de verantwoordelijken voor de dieren;

## Annexe

**Commission paritaire de l'agriculture***Convention collective de travail du 15 décembre 2023*

Abrogation de la convention collective de travail du 31 janvier 2022 relative au plan pour l'emploi des travailleurs âgés (Convention enregistrée le 8 janvier 2024 sous le numéro 185027/CO/144)

## Préambule

Vu l'arrêté royal du 22 novembre 2022 relatif à la modification du champ de compétence de la Commission paritaire de l'agriculture, la convention collective de travail qui était limitée aux ouvriers, est abrogée et une nouvelle convention de travail est conclue qui est d'application aux ouvriers et aux employés.

**Article 1<sup>er</sup>.** La présente convention collective de travail s'applique à tous les employeurs qui ressortissent à la Commission paritaire de l'agriculture et aux travailleurs, occupés par ces employeurs, qui sont âgés d'au moins 45 ans et qui ont au moins 10 ans d'ancienneté dans les secteurs agricole et horticole (il s'agit ici des Commissions paritaires 144 de l'agriculture et 145 pour les entreprises horticoles, à l'inclusion de l'implantation des parcs et jardins). Ceci implique dès lors que les travailleurs saisonniers visés à l'article 104 de la loi du 26 décembre 2013 (*Moniteur belge* du 31 décembre 2013) concernant l'introduction d'un statut unique entre ouvriers et employés en ce qui concerne les délais de préavis, le jour de carence ainsi que de mesures d'accompagnement, n'entrent pas dans le champ d'application de la présente convention collective de travail.

**Art. 2.** La convention collective de travail du 31 janvier 2022 relative au plan pour l'emploi des travailleurs âgés (numéro d'enregistrement 175223/CO/144) est abrogée à partir du 1<sup>er</sup> janvier 2024.

**Art. 3.** La présente convention collective de travail produit ses effets le 1<sup>er</sup> janvier 2024 et est conclue pour une durée indéterminée.

Chacune des parties contractantes peut la dénoncer moyennant un préavis de trois mois à notifier par lettre recommandée à la poste au président de la Commission paritaire de l'agriculture.

Vu pour être annexé à l'arrêté royal du 12 août 2024.

Le Ministre du Travail,  
P-Y. DERMAGNE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE, SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE ET ENVIRONNEMENT ET AGENCIE FEDERALE DES MEDICAMENTS ET DES PRODUITS DE SANTE**

[C – 2024/007257]

**27 AOUT 2024. — Arrêté ministériel établissant le modèle de document d'administration et de fourniture et le modèle d'ordonnance vétérinaire**

Le Ministre de la Santé publique et le Ministre de l'Agriculture ;

Vu le Règlement (UE) 2019/6 du Parlement européen et du Conseil du 11 décembre 2018 relatif aux médicaments vétérinaires et abrogeant la directive 2001/82/CE ;

Vu l'arrêté royal du 21 juillet 2016 relatif aux conditions d'utilisation des médicaments par les médecins vétérinaires et par les responsables des animaux, les articles 28, § 3, alinéa 2, et 37, § 1<sup>er</sup> ;

Vu l'arrêté ministériel du 19 décembre 2002 établissant le modèle et les modalités d'utilisation des documents en application de l'article 22 de l'arrêté royal du 23 mai 2000 portant des dispositions particulières concernant l'acquisition, la détention d'un dépôt, la prescription, la fourniture et l'administration de médicaments destinés aux animaux par le médecin vétérinaire et concernant la détention de l'administration de médicaments destinés aux animaux par le responsable des animaux ;

Gelet op het advies van de inspecteur van Financiën, gegeven op 6 mei 2024;

Gelet op de adviesaanvraag aan de Raad van State binnen een termijn van dertig 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 7 mei 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 76.433/3;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 8 mei 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;

Gelet op de mededeling aan de Europese Commissie op 8 mei 2024, met toepassing van artikel 5, lid 1, van Richtlijn (EU) 2015/1535 van het Europees Parlement en de Raad van 9 september 2015 betreffende een informatieprocedure op het gebied van technische voorschriften en regels betreffende de diensten van de informatiemaatschappij;

Gelet op het overleg tussen de Gewestregeringen en de Federale Overheid op 23 mei 2024;

Besluiten :

**Artikel 1.** Het model van het document genoemd "toedienings- en verschaffingsdocument" in de artikelen 28, § 2, en 32, § 2, van het koninklijk besluit van 21 juli 2016 betreffende de voorwaarden voor het gebruik van geneesmiddelen door de dierenartsen en door de verantwoordelijken van de dieren is gevoegd als bijlage 1 bij dit besluit.

**Art. 2.** Het model van het document genoemd "diergeeneeskundig voorschrift", bedoeld in artikel 4, punt 33, van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG, is gevoegd als bijlage 2 bij dit besluit.

**Art. 3.** Het ministerieel besluit van 19 december 2002 tot vastlegging van het model en de gebruiksvoorwaarden van de documenten in toepassing van artikel 22 van het koninklijk besluit van 23 mei 2000 houdende bijzondere bepalingen inzake het verwerven, het in depot houden, het voorschrijven, het verschaffen en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de dierenarts en inzake het bezit en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de verantwoordelijke voor de dieren, wordt opgeheven.

**Art. 4.** De documenten opgesteld volgens het model in bijlagen I en II van het ministerieel besluit van 19 december 2002 tot vastlegging van het model en de gebruiksvoorwaarden van de documenten in toepassing van artikel 22 van het koninklijk besluit van 23 mei 2000 houdende bijzondere bepalingen inzake het verwerven, het in depot houden, het voorschrijven, het verschaffen en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de dierenarts en inzake het bezit en het toedienen van geneesmiddelen bestemd voor dieren door de verantwoordelijke voor de dieren, mogen nog gebruikt worden gedurende zes maanden te rekenen vanaf de inwerkingtreding van dit besluit, op voorwaarde dat zij alle wettelijk verplicht te vermelden elementen bevatten.

Brussel, 27 augustus 2024.

F. VANDENBROUCKE

D. CLARINVAL

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 6 mai 2024 ;

Vu la demande d'avis dans un délai de trente jours, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 7 mai 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'Etat sous le numéro 76.433/3 ;

Vu la décision de la section de législation du Conseil d'Etat du 8 mai 2024 de ne pas émettre d'avis dans le délai demandé, conformément à l'article 84, § 5, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Vu la communication à la Commission européenne le 8 mai 2024, en application de l'article 5, paragraphe 1<sup>er</sup>, de la Directive (UE) 2015/1535 du Parlement européen et du Conseil du 9 septembre 2015 prévoyant une procédure d'information dans le domaine des réglementations techniques et des règles relatives aux services de l'information ;

Vu la concertation entre les Gouvernements régionaux et l'Autorité fédérale du 23 mai 2024 ;

Arrêtent :

**Article 1<sup>er</sup>.** Le modèle du document dénommé « document d'administration et de fourniture » aux articles 28, § 2, et 32, § 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 est joint en annexe 1<sup>re</sup>au présent arrêté.

**Art. 2.** Le modèle du document dénommé « ordonnance vétérinaire », visé à l'article 4, point 33, du Règlement (UE) 2019/6 du Parlement européen et du Conseil du 11 décembre 2018 relatif aux médicaments vétérinaires et abrogeant la directive 2001/82/CE, est joint en annexe 2 au présent arrêté.

**Art. 3.** L'arrêté ministériel du 19 décembre 2002 établissant le modèle et les modalités d'utilisation des documents en application de l'article 22 de l'arrêté royal du 23 mai 2000 portant des dispositions particulières concernant l'acquisition, la détention d'un dépôt, la prescription, la fourniture et l'administration de médicaments destinés aux animaux par le médecin vétérinaire et concernant la détention de l'administration de médicaments destinés aux animaux par le responsable des animaux, est abrogé.

**Art. 4.** Les documents établis selon le modèle des annexes I et II de l'arrêté ministériel du 19 décembre 2002 établissant le modèle et les modalités d'utilisation des documents en application de l'article 22 de l'arrêté royal du 23 mai 2000 portant des dispositions particulières concernant l'acquisition, la détention d'un dépôt, la prescription, la fourniture et l'administration de médicaments destinés aux animaux par le médecin vétérinaire et concernant la détention de l'administration de médicaments destinés aux animaux par le responsable des animaux, peuvent encore être utilisés pendant six mois à compter de l'entrée en vigueur du présent arrêté, sous condition qu'ils comprennent tous les éléments légalement requis.

Bruxelles, le 27 août 2024.

F. VANDENBROUCKE

D. CLARINVAL

**Bijlage 1. Model van toedienings- en verschaffingsdocument**

<b>TOEDIENINGS- EN VERSCHAFFINGSDOCUMENT</b>					Datum van afgifte :	/ /
NAAM & VOORNAAM VAN DE TITULARIS VAN HET DEPOT <b>IDENTIFICATIENUMMER VAN HET DEPOT</b> ADRES VAN HET DEPOT		VERANTWOORDELIJKE Naam : Adres :		Beslagnummer : (of beslagetiket) <b>BESLAGADRES :</b>		
Bedrijfsbegeleidingsdierenarts van het beslag <input type="checkbox"/>						
<b>TOEGEDIENDE GENEESMIDDELEN</b>						
Datum toediening	Identificatie van het te behandelen dier of groepen dieren & categorie	Benaming geneesmiddel (met inbegrip van de werkzame stoffen), farmaceutische vorm en sterke	VHB nummer	Lotnummer	Wachttijd(en) M/V/E <sup>1</sup> (zelfs als nul)	Toegediende hoeveelheid
					C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>	C, P, M, L <sup>2</sup>
					C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>	
					C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>	
					C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>	
<b>VERSCHAFTE GENEESMIDDELEN</b>						
Datum verschaf-	Identificatie van het te behandelen dier of groepen dieren & categorie	Benaming geneesmiddel (met inbegrip van de werkzame stoffen), farmaceutische vorm en sterke	VHB nummer	Lotnummer	Wachttijd(en) M/V/E <sup>1</sup> (zelfs als nul)	Verschafte hoeveelheid
ting					C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>	Doseringsschema
						Posologie
						Duur
						C, P, M, L <sup>2</sup>
						Diagnose indien van toepassing <sup>3</sup>
						Datum van de 1ste toediening, togediende hoeveelheid <sup>4</sup>
Waarschuwingen voor een juist /verstandig gebruik						
Naam, voornaam, adres en ordenummer van de behandelende dierenarts			Handtekening behandelende dierenarts  Het origineel is bestemd voor de verantwoordelijke van de dieren. De kopie wordt bewaard door de dierenarts.			

<sup>1</sup>M/V/E: Melk/Wees/Eieren; <sup>2</sup>C,P,M,L: Gebruik buiten de voorwaarden van de VHB (Cascade), gebruik van antimicrobiële geneesmiddelen voor **Profilaxie**, Laboratorium onderzoek: aantrekken indien van toepassing; <sup>3</sup>In te vullen indien gebruik van antimicrobiële geneesmiddelen voor **metafylaxe** of indien bedrijfsbegeleiding; <sup>4</sup>In te vullen door de verantwoordelijke van de dier(en).

**Bijlage 1. Model van toedienings- en verschaffingsdocument**

Gezien om gevoegd te worden bij het ministerieel besluit van 27 augustus 2024 tot vastlegging van het model van toedienings- en verschaffingsdocument en het model van diergeneeskundig voorschrift.

De Minister van Volksgezondheid,

F. VANDENBROUCKE  
De Minister van Landbouw,

D. CLARINVAL

**Annexe 1. Modèle du document d'administration et de fourniture**

N° du document

**DOCUMENT D'ADMINISTRATION ET DE FOURNITURE**

Date de délivrance: ..... / ..... / .....

NOM & PRENOM DU TITULAIRE DU DEPOT FOURNISSEUR NUMERO D'IDENTIFICATION DU DEPOT ADRESSE DU DEPOT Vétérinaire de guidance du troupeau <input type="checkbox"/>		RESPONSABLE Nom : Adresse :		N° de troupeau : (ou étiquette) ADRESSE TROUPEAU :																																																																									
<b>MEDICAMENTS ADMINISTRES</b> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Date d'administration</th> <th>Identification de l'animal ou groupes d'animaux à traiter &amp; catégorie</th> <th>Dénomination médicament (y compris les substances actives), forme pharmaceutique, dosage</th> <th>Numéro d'AMM</th> <th>Numéro de lot</th> <th>Délai(s) d'attente L/V/O<sup>1</sup> (même si nul)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </tbody> </table>						Date d'administration	Identification de l'animal ou groupes d'animaux à traiter & catégorie	Dénomination médicament (y compris les substances actives), forme pharmaceutique, dosage	Numéro d'AMM	Numéro de lot	Délai(s) d'attente L/V/O <sup>1</sup> (même si nul)																																																																		
Date d'administration	Identification de l'animal ou groupes d'animaux à traiter & catégorie	Dénomination médicament (y compris les substances actives), forme pharmaceutique, dosage	Numéro d'AMM	Numéro de lot	Délai(s) d'attente L/V/O <sup>1</sup> (même si nul)																																																																								
<b>MEDICAMENTS FOURNIS</b> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Date de fourniture</th> <th>Identification de l'animal ou groupes d'animaux à traiter &amp; catégorie</th> <th>Dénomination médicament (y compris les substances actives), forme pharmaceutique, dosage</th> <th>Numéro d'AMM</th> <th>Numéro de lot</th> <th>Délai(s) d'attente L/V/O<sup>1</sup> (même si nul)</th> <th>Quantité fournie</th> <th>Schéma posologique Posologie</th> <th>Durée</th> <th>C,P,M,L<sup>2</sup></th> <th>Diagnostic si d'application<sup>3</sup></th> <th>Date de 1<sup>e</sup> administration, quantité administrée<sup>4</sup></th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td><input type="checkbox"/> P</td><td><input type="checkbox"/> M</td><td></td></tr> </tbody> </table> <p>Mises en garde pour une utilisation juste et prudente</p>						Date de fourniture	Identification de l'animal ou groupes d'animaux à traiter & catégorie	Dénomination médicament (y compris les substances actives), forme pharmaceutique, dosage	Numéro d'AMM	Numéro de lot	Délai(s) d'attente L/V/O <sup>1</sup> (même si nul)	Quantité fournie	Schéma posologique Posologie	Durée	C,P,M,L <sup>2</sup>	Diagnostic si d'application <sup>3</sup>	Date de 1 <sup>e</sup> administration, quantité administrée <sup>4</sup>										<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> M											<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> M											<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> M											<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> M											<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> M	
Date de fourniture	Identification de l'animal ou groupes d'animaux à traiter & catégorie	Dénomination médicament (y compris les substances actives), forme pharmaceutique, dosage	Numéro d'AMM	Numéro de lot	Délai(s) d'attente L/V/O <sup>1</sup> (même si nul)	Quantité fournie	Schéma posologique Posologie	Durée	C,P,M,L <sup>2</sup>	Diagnostic si d'application <sup>3</sup>	Date de 1 <sup>e</sup> administration, quantité administrée <sup>4</sup>																																																																		
									<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> M																																																																			
									<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> M																																																																			
									<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> M																																																																			
									<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> M																																																																			
									<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> M																																																																			
Nom, prénom, coordonnées & n° d'Ordre du vétérinaire traitant						Signature du vétérinaire traitant																																																																							
						L'original est destiné au responsable des animaux. La copie est conservée par le vétérinaire																																																																							

<sup>1</sup> L/V/O: Lait/Viande/Œufs ; <sup>2</sup> C,P,M,L : usage hors AMM (**Cascade**), usage antimicrobiens en Prophylaxie ou Métaphylaxie, résultats de Laboratoire: cocher la case si d'application; <sup>3</sup> Compléter si utilisation d'antimicrobiens en métaphylaxie ou si guidance ; <sup>4</sup> à compléter par le responsable des animaux.

**Annexe 1. Modèle du document d'administration et de fourniture**

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 27 août 2024 établissant le modèle de document d'administration et de fourniture et le modèle d'ordonnance vétérinaire

Le Ministre de la Santé publique,

F. VANDENBROUCKE  
Le Ministre de l'Agriculture,

D. CLARINVAL

**Bijlage 2. Model van diergeeskundig voorschrijf**

**DIERGENEESKUNDIG  
VOORSCHRIFT**

0 XXXXX XXXXXX  
 Naam Voornaam  
 Adres  
 GSM  
 e-mail

Bedrijfsbegeleidingsdierenarts van het beslag<sup>1</sup>

VERANTWOORDELIJKE		BESLAGADRES <sup>1</sup>			
Naam :	Adres :	Doseringsschema	Wachttijd(en) (M/V/E) <sup>5</sup> (zelfs als nul) <sup>1</sup>	Waarschuwingen voor een juist /verstandig gebruik	Diagnose indien van toepassing <sup>4</sup>
Identificatie van het te behandelen dier of groepen dieren	Benaming geneesmiddel (met inbegrip van de werkzame stof- fen), de farmaceutische vorm en sterkte	Hoeveelheid (aantal/grootte verpakkingen)	Posologie	Duur	C,P,M,L <sup>2</sup>
					C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>
					C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>
					C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>
					C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>

Handtekening verantwoordelijke van de dier(en)<sup>1</sup>

Handtekening dierenarts

Datum uitvoering van het voorschrift<sup>3</sup> : ..... / ..... / .....  
 Naam/namen van de apotheker(s)-titularis(sen), het adres van de apotheek en handtekening  
 van de apotheker<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Alleen in te vullen voor voedselproducerende dieren;

<sup>2</sup> C,P,M,L: Gebruik buiten de voorwaarden van de VTB (Cascade), gebruik van antimicrobiële geneesmiddelen voor **Profilaxie Laboratorium**: aanvinken indien van toepassing;

<sup>3</sup> In te vullen door de apotheker op de witte en gele luiken;

<sup>4</sup> In te vullen indien gebruik van antimicrobiële geneesmiddelen voor **metafylaxe of indien bedrijfsbegelijding**;

<sup>5</sup> M/V/E: Melk/Vlees/Eieren;

Wit luik te behouden door de apotheker/geel luik te behouden door de verantwoordelijke van de dier/roze luik te behouden door de dierenarts

Gezien om gevoegd te worden bij het ministerieel besluit van 27 augustus 2024 tot vastlegging van het model van toedienings- en verschaffingsdocument en het model van diergeeneeskundig voorschrift.

De Minister van Volksgezondheid,

F VANDENBROUCKE  
De Minister van Landbouw,

D. CLARINVAL

**Annexe 2. Modèle d'ordonnance vétérinaire**

**ORDONNANCE  
VÉTÉRINAIRE**

1 XXXXX XXXXXX  
Nom Prénom  
Adresse  
GSM  
E-mail

Vétérinaire de guidance du troupeau<sup>1</sup>

**RESPONSABLE**

Nom :

Adresse :

Identification animal ou groupes d'animaux à traiter  
Dénomination médicament (y compris les substances actives), forme pharmaceutique et dosage

RESPONSABLE	Identification animal ou groupes d'animaux à traiter	Dénomination médicament (y compris les substances actives), forme pharmaceutique et dosage	Schéma posologique		Décal d'attente (L/V/O) <sup>5</sup> (même si nul) <sup>1</sup>	Mises en garde pour une bonne utilisation	C,P,M,L <sup>2</sup>	Diagnostic si d'application <sup>4</sup>	Numéro de lot <sup>3</sup>
			posologie	durée					
							C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>		
							C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>		
							C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>		
							C <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> L <input type="checkbox"/>		
Signature du vétérinaire	Signature du responsable des animaux <sup>1</sup>							Date d'exécution de l'ordonnance <sup>3</sup> : ..... / ..... / .....	Let(s) nom(s) du(des) pharmacien(s) titulaire(s), l'adresse de la pharmacie, et signature du pharmacien <sup>3</sup>

<sup>1</sup> A compléter uniquement pour les animaux producteurs de denrées alimentaires;<sup>2</sup> C.P.M.L : usage hors AM (Cascade) usage d'antimicrobiens en Méaphylaxie ou Prophylaxie, résultats de Laboratoire: cocher la case si d'application;<sup>3</sup> A compléter par le pharmacien sur les volets blanc et jaune ;<sup>4</sup> A compléter si utilisation d'antimicrobiens en méaphylaxie ou si guidance ;<sup>5</sup> L/V/O. Lait/Viande/Œufs.

Volet destiné au pharmacien (blanc) / volet destiné au responsable des animaux (jaune) / volet destiné au vétérinaire (rose)

**Annexe 2. Modèle d'ordonnance vétérinaire**

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 27 août 2024 établissant le modèle de document d'administration et de fourniture et le modèle d'ordonnance vétérinaire .

Le Ministre de la Santé publique,

F. VANDENBROUCKE  
Le Ministre de l'Agriculture,

D CLARINVAL