

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

[C – 2014/24262]

18 JUNI 2014. — Koninklijk besluit betreffende de bestrijding van boviene virale diarree

FILIP, Koning der Belgen,

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

Gelet op de dierengezondheidswet van 24 maart 1987, artikel 3, artikel 6, § 1, artikel 7, artikel 8, eerste lid, 1° en 3°, artikel 9, 1°, 3°, 5°, gewijzigd bij de wet van 28 maart 2003, en 6°, artikel 15, 1° en 2°, gewijzigd bij de wet van 1 maart 2007, artikel 17, eerste lid, artikel 18, artikel 18bis, ingevoegd bij de wet van 29 december 1990 en gewijzigd bij de wet van 1 maart 2007 en artikel 28;

Gelet op de wet van 28 augustus 1991 betreffende de uitoefening van de diergeneeskunde, artikel 5, eerste lid, 1°;

Gelet op de wet van 4 februari 2000 houdende oprichting van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, artikel 4, § 5, eerste lid en § 6, ingevoegd bij de wet van 13 juli 2001;

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 3 februari 2014 tot aanwijzing van de dierenziekten die vallen onder de toepassing van hoofdstuk III van de dierengezondheidswet van 24 maart 1987 en tot regeling van de aangifteplicht;

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 6 januari 2014;

Gelet op het advies van de Hoge Raad van de Orde der Dierenartsen, gegeven op 20 maart 2014;

Gelet op het overleg tussen de Gewestregeringen en de federale Overheid op 22 april 2014;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 30 januari 2014;

Gelet op het advies 09-2014 van het Wetenschappelijk Comité van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen, gegeven op 25 april 2014;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting, d.d. 1 april 2014;

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

Gelet op advies nr. 55.988/3 van de Raad van State, gegeven op 14 mei 2014 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende het koninklijk besluit van 23 maart 2011 tot vaststelling van de identificatie- en registratieregeling voor runderen;

Overwegende Verordening (EG) nr. 1760/2000 van het Europees Parlement en de Raad van 17 juli 2000 tot vaststelling van een identificatie- en registratieregeling voor runderen en inzake de etikettering van rundvlees en rundvleesproducten en tot intrekking van verordening (EG) nr. 820/97 van de Raad;

Overwegende de Verordening (EG) nr. 911/2004 van de Commissie van 29 april 2004 tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 1760/2000 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft oormerken, paspoorten en bedrijfsregisters.

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

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

HOOFDSTUK I. — Toepassingsgebied en definities

Artikel 1. Dit besluit bepaalt de regels voor de bestrijding van boviene virale diarree bij runderen.

Dit besluit is niet van toepassing op runderen in dierentuinen, zoals bedoeld in artikel 1, 1°, van het koninklijk besluit van 10 augustus 1998 betreffende de erkenning van dierentuinen.

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

[C – 2014/24262]

18 JUIN 2014. — Arrêté royal relatif à la lutte contre la diarrhée virale bovine

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

Vu la loi du 24 mars 1987 relative à la santé des animaux, l'article 3, l'article 6, § 1er, l'article 7, l'article 8, alinéa 1er, 1° et 3°, l'article 9, 1°, 3°, 5°, modifié par la loi du 28 mars 2003, et 6°, l'article 15, 1° et 2°, modifiés par la loi du 1er mars 2007, l'article 17, alinéa 1er, l'article 18, l'article 18bis, inséré par la loi du 29 décembre 1990 et modifié par la loi du 1er mars 2007 et l'article 28;

Vu la loi du 28 août 1991 sur l'exercice de la médecine vétérinaire, l'article 5, alinéa 1er, 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, § 5, alinéa 1er et § 6, inséré par la loi du 13 juillet 2001;

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 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;

Vu l'avis du Conseil du Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux, donné le 6 janvier 2014;

Vu l'avis du Conseil supérieur de l'Ordre des Vétérinaires, donné le 20 mars 2014;

Vu la concertation entre les Gouvernements des Régions et l'Autorité fédérale du 22 avril 2014;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 30 janvier 2014;

Vu l'avis 09-2014 du Comité scientifique de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la chaîne alimentaire, donné le 25 avril 2014;

Vu l'accord de notre Ministre du Budget, donné le 1er avril 2014;

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

Vu l'avis n° 55.988/3 du Conseil d'Etat, donné le 14 mai 2014 en application de l'article 84, § 1er, alinéa 1er, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'arrêté royal du 23 mars 2011 établissant un système d'identification et d'enregistrement des bovins;

Considérant le Règlement (CE) n° 1760/2000 du Parlement européen et du Conseil du 17 juillet 2000 établissant un système d'identification et d'enregistrement des bovins et concernant l'étiquetage de la viande bovine et des produits à base de viande bovine et abrogeant le Règlement (CE) n° 820/97 du Conseil;

Considérant le Règlement (CE) n° 911/2004 de la Commission du 29 avril 2004 portant dispositions d'exécution du Règlement (CE) n° 1760/2000 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les marques auriculaires, les passeports et les registres d'exploitation.

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

Nous avons arrêté et arrêtons :

CHAPITRE Ier. — Champ d'application et définitions

Article 1er. Le présent arrêté définit les règles relatives à la lutte contre la diarrhée virale bovine chez les bovins.

Cet arrêté ne s'applique pas aux bovins détenus dans les parcs zoologiques visés à l'article 1er, 1°, de l'arrêté royal du 10 août 1998 relatif à l'agrément des parcs zoologiques.

Art. 2. § 1. Voor de toepassing van dit besluit gelden de definities van het koninklijk besluit van 23 maart 2011 tot vaststelling van de identificatie- en registratiereregeling voor runderen.

Voor de toepassing van dit besluit wordt verder verstaan onder :

1° B.V.D. : bovine virale diarree;

2° B.V.D.V. : virus dat alle types van B.V.D. veroorzaakt, met inbegrip van « mucosal disease »;

3° biopt-oormerk : primo-identificatiemiddel waarmee tegelijkertijd met het identificeren een weefselmonster van het betreffende rund wordt genomen;

4° virologisch onderzoek : onderzoek naar de aanwezigheid van het B.V.D.V.;

5° serologisch onderzoek : onderzoek naar de aanwezigheid van antistoffen tegen het B.V.D.V.;

6° B.V.D. attest : document dat het statuut van een rund met betrekking tot het B.V.D.V. weergeeft;

7° B.V.D. databank : databank waarin de resultaten van het virologisch en serologisch onderzoek worden geregistreerd;

8° IPI rund : immunotolerant, persistent geïnfecteerd rund met het B.V.D.V.;

9° statuut « IPI » : statuut toegekend aan een rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, A;

10° statuut « IPI verdacht » : statuut toegekend aan een rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, B;

11° statuut « IPI vrij door onderzoek » : statuut toegekend aan een rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, C;

12° statuut « IPI vrij door afstamming » : statuut toegekend aan een rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, D;

13° statuut « B.V.D. onbekend » : statuut toegekend aan een rund dat beantwoordt aan de voorwaarden beschreven in bijlage III, E;

14° erkend laboratorium : laboratorium dat beantwoordt aan de bepalingen van bijlage I;

15° CODA-CERVA : het "Centrum voor Onderzoek in Diergeneeskunde en Agrochemie (CODA)" zoals bedoeld in artikel 1 van het koninklijk besluit van 20 juni 1997 houdende oprichting van het Centrum van Onderzoek in Diergeneeskunde en Agrochemie als wetenschappelijke inrichting van de Staat;

16° koninklijk besluit van 23 maart 2011 : koninklijk besluit van 23 maart 2011 tot vaststelling van de identificatie- en registratiereregeling voor runderen;

17° 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;

18° koninklijk besluit van 6 december 1978 : koninklijk besluit van 6 december 1978 betreffende de bestrijding van de runderbrucellose;

19° B.V.D. certificaat : een door een bevoegde autoriteit uitgegeven en gevalideerd document in verband met de B.V.D. gezondheidsstatus van een rund;

20° moederdier : biologische moederdier;

21° N.R.L. : Nationaal Referentielaboratorium;

22° PCR : polymerasekettingreactie;

23° ELISA : Enzyme-Linked Immuno Sorbent Assay;

24° de Dienst : Directoraat-Generaal Dier, Plant en Voeding van de Federale Overheidsdienst Volksgezondheid.

Art. 2. § 1^{er}. Pour l'application du présent arrêté, s'appliquent les définitions de l'arrêté royal du 23 mars 2011 établissant un système d'identification et d'enregistrement des bovins.

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

1° B.V.D. : diarrhée virale bovine;

2° B.V.D.V. : virus responsable de tous les types de la B.V.D., y compris la « maladie des muqueuses »;

3° marque auriculaire à biopsie : moyen de primo-identification par lequel, simultanément à l'identification du bovin, un échantillon de tissus est prélevé;

4° examen virologique : recherche de la présence du B.V.D.V.;

5° examen sérologique : recherche de la présence d'anticorps dirigés contre le B.V.D.V.;

6° attestation B.V.D. : document qui mentionne la qualification B.V.D.V. d'un bovin;

7° banque de données B.V.D. : banque de données où sont enregistrés les résultats des examens virologiques et sérologiques;

8° bovin IPI : bovin immunotolérant, infecté de manière persistante par le B.V.D.V.;

9° statut « IPI » : statut attribué à un bovin qui répond aux conditions décrites à l'annexe III, A;

10° statut « suspect d'être IPI » : statut attribué à un bovin qui répond aux conditions décrites à l'annexe III, B;

11° statut « non IPI après examen » : statut attribué à un bovin qui répond aux conditions décrites à l'annexe III, C;

12° statut « non IPI par descendance » : statut attribué à un bovin qui répond aux conditions décrites à l'annexe III, D;

13° statut « B.V.D. inconnu » : statut attribué à un bovin qui répond aux conditions décrites à l'annexe III, E;

14° laboratoire agréé : laboratoire qui répond aux conditions de l'annexe I;

15° CODA-CERVA : le "Centre d'Etude et de Recherches vétérinaires et agro-chimiques (CERVA)" visé à l'article 1^{er} de l'arrêté royal du 20 juin 1997 créant le Centre d'Etude et de Recherches vétérinaires et agro-chimiques en tant qu'établissement scientifique de l'Etat;

16° arrêté royal du 23 mars 2011 : arrêté royal du 23 mars 2011 établissant un système d'identification et d'enregistrement des bovins;

17° Fonds : 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;

18° arrêté royal du 6 décembre 1978 : arrêté royal du 6 décembre 1978 relatif à la lutte contre la brucellose bovine;

19° certificat B.V.D. : un document délivré et validé par l'autorité compétente en relation avec le statut sanitaire B.V.D. d'un bovin;

20° mère : mère biologique;

21° L.N.R. : Laboratoire national de Référence;

22° PCR : réaction en chaîne par polymérase;

23° ELISA : Enzyme-Linked Immuno Sorbent Assay;

24° le Service : Direction générale Animaux, Végétaux et Alimentation du Service public fédéral Santé publique.

§ 2. Tenzij anders bepaald door dit besluit, gelden de identificatie- en registratieregels voor runderen overeenkomstig :

1° Verordening (EG) nr. 1760/2000 van het Europees Parlement en de Raad van 17 juli 2000 tot vaststelling van een identificatie- en registratieregeling voor runderen en inzake de etikettering van rundvlees en rundvleesproducten en tot intrekking van verordening (EG) nr. 820/97 van de Raad;

2° Verordening (EG) nr. 911/2004 van de Commissie van 29 april 2004 tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 1760/2000 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft oormerken, paspoorten en bedrijfsregisters;

3° het koninklijk besluit van 23 maart 2011 tot vaststelling van een identificatie- en registratieregeling voor runderen.

HOOFDSTUK II. — B.V.D. *opsoring*

Art. 3. Elk nieuwgeboren kalf dient binnen de zeven dagen na de geboorte bemonsterd te worden voor virologisch onderzoek.

Met het oog hierop kan de veehouder :

1° een biopt-oormerk gebruiken in toepassing van artikel 7, tweede lid;

of

2° een beroep doen op zijn bedrijfsdierenarts voor het nemen van een monster met het oog op een virologisch onderzoek.

De bedrijfsdierenarts bemonsterd enkel runderen die geïdentificeerd zijn overeenkomstig hoofdstuk VI van het koninklijk besluit van 23 maart 2011.

Art. 4. § 1. De bedrijfsdierenarts die wordt opgeroepen in toepassing van de artikelen 4 en 6 van het koninklijk besluit van 6 december 1978 maakt van elk moederdier dat verwerpt de foetus over aan een erkend laboratorium dat verbonden is aan een vereniging met het oog op een virologisch onderzoek.

Het Agentschap kan andere staalnames opleggen in functie van de wetenschappelijke ontwikkelingen en toelaten dat ze genomen en opgestuurd worden in plaats van de foetus.

Eveneens dient elk doodgeboren kalf overgemaakt te worden aan een in het eerste lid bedoeld laboratorium met het oog op een virologisch onderzoek, behalve in geval reeds een biopt-oormerk werd geplaatst en het monster werd opgestuurd voor analyse.

§ 2. Indien het virologisch onderzoek van de foetus of het doodgeboren kalf bedoeld in paragraaf 1 een positief resultaat oplevert en indien het moederdier op het moment van de abortus of doodgeboorte geen statuut « IPI vrij door onderzoek » of geen « IPI » statuut heeft, krijgt het moederdier het statuut « IPI verdacht » toegekend en wordt het moederdier onderworpen aan een virologisch onderzoek.

Art. 5. § 1. De vereniging verifieert het B.V.D. statuut van het moederdier van elk rund dat een statuut « IPI » krijgt toegekend.

§ 2. Het moederdier van een rund met een statuut « IPI » krijgt een statuut « IPI verdacht » toegekend, uitgezonderd een moederdier dat reeds een statuut « IPI vrij door onderzoek » of een statuut « IPI » heeft.

§ 3. De veehouder dient het rund dat een statuut « IPI- verdacht » krijgt toegekend, in toepassing van paragraaf 2, binnen de zeven dagen na de kennisgeving door de vereniging te laten bemonsteren door zijn bedrijfsdierenarts met het oog op een virologisch onderzoek.

Art. 6. Elk rund dat aan een virologisch onderzoek wordt onderworpen, krijgt op basis van het resultaat van dit virologisch onderzoek en overeenkomstig de bepalingen van hoofdstuk V, een B.V.D. statuut toegekend.

Indien het moederdier van dergelijk rund het statuut « B.V.D. onbekend » heeft, krijgt dit moederdier, overeenkomstig de bepalingen van hoofdstuk V, een B.V.D. statuut toegekend op basis van het resultaat van het virologisch onderzoek.

§ 2. Sauf en cas de dispositions différentes prévues par le présent arrêté, les règles d'identification et d'enregistrement des bovins s'appliquent conformément :

1° au Règlement (CE) n° 1760/2000 du Parlement européen et du Conseil du 17 juillet 2000 établissant un système d'identification et d'enregistrement des bovins et concernant l'étiquetage de la viande bovine et des produits à base de viande bovine et abrogeant le Règlement (CE) n° 820/97 du Conseil;

2° au Règlement (CE) n° 911/2004 de la Commission du 29 avril 2004 portant dispositions d'exécution du Règlement (CE) n° 1760/2000 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les marques auriculaires, les passeports et les registres d'exploitation;

3° à l'arrêté royal du 23 mars 2011 établissant un système d'identification et d'enregistrement des bovins.

CHAPITRE II. — *Dépistage du B.V.D.V.*

Art. 3. Chaque veau nouveau-né doit subir un prélèvement pour un examen virologique dans les sept jours suivant sa naissance.

Pour ce faire, l'éleveur peut soit :

1° utiliser une marque auriculaire à biopsie en application de l'article 7, alinéa 2;

ou

2° faire appel à son vétérinaire d'exploitation pour réaliser un prélèvement en vue d'un examen virologique.

Le vétérinaire d'exploitation n'échantillonne que les bovins identifiés conformément au chapitre VI de l'arrêté royal du 23 mars 2011.

Art. 4. § 1^{er}. Le vétérinaire d'exploitation appelé en application des articles 4 et 6 de l'arrêté royal du 6 décembre 1978 envoie le foetus de toute mère qui a avorté à un laboratoire agréé qui est lié à une association en vue d'un examen virologique.

L'Agence peut faire procéder à d'autres prélèvements en fonction des développements scientifiques et autoriser qu'ils soient réalisés et envoyés à la place du foetus.

De même, tout veau mort-né doit être envoyé vers un laboratoire mentionné à l'alinéa 1^{er} en vue d'un examen virologique, sauf si une marque auriculaire à biopsie a déjà été placée et le prélèvement envoyé pour être analysé.

§ 2. Si l'examen virologique du foetus ou du veau mort-né tel que visé au paragraphe 1^{er} s'avère positif, et si la mère au moment de l'avortement ou de la naissance d'un mort-né ne dispose pas du statut « non IPI après examen » ou ne dispose pas du statut « IPI », la mère qui a avorté reçoit le statut « suspect d'être IPI » et doit être soumise à un examen virologique.

Art. 5. § 1^{er}. L'association vérifie le statut B.V.D. de la mère de tout bovin à qui un statut « IPI » est attribué.

§ 2. La mère d'un bovin avec un statut « IPI » reçoit le statut « suspect d'être IPI », à l'exception d'une mère qui a déjà un statut « non IPI après examen » ou un statut « IPI ».

§ 3. Le détenteur du bovin qui reçoit le statut « suspect d'être IPI » en application du paragraphe 2, doit le faire échantillonner par son vétérinaire d'exploitation en vue d'un examen virologique, dans les sept jours après la notification par l'association.

Art. 6. Tout bovin qui est soumis à un examen virologique reçoit, sur base du résultat de l'examen virologique, un statut B.V.D. accordé conformément aux dispositions du chapitre V.

En outre, si la mère d'un tel bovin a le statut « B.V.D. inconnu », elle reçoit sur base du résultat de l'examen virologique, un statut B.V.D. conformément aux dispositions du chapitre V.

HOOFDSTUK III. — *Bemonstering*

Art. 7. Voor de toepassing van dit besluit is enkel de bedrijfsdierenarts bevoegd voor het uitvoeren van de bemonstering met het oog op het virologisch en het serologisch onderzoek.

In afwijking van het eerste lid mag de veehouder naar aanleiding van de verplichte identificatie van zijn eigen dieren in toepassing van hoofdstuk VI van het koninklijk besluit van 23 maart 2011 een weefselmonster afnemen met behulp van een biopt-oormerk met het oog op een virologisch onderzoek.

Art. 8. Elk monster dient geïdentificeerd te zijn met het volledige identificatienummer van het rund.

Indien het een verwerping of doodgeboorte betreft, als bedoeld in artikel 4, dient het monster geïdentificeerd te zijn met het volledige identificatienummer van het moederdier dat verworpen heeft of met het moederdier van het doodgeboren kalf.

Art. 9. De monsternemer is verantwoordelijk voor het overmaken van de monsters aan een erkend laboratorium binnen de zeven dagen na de bemonstering. In afwachting van hun verzending dienen de monsters koel en droog bewaard te worden.

HOOFDSTUK IV. — *Biopt-oormerken*

Art. 10. Onverminderd de bepalingen van artikel 14 van het koninklijk besluit van 23 maart 2011, dient een biopt-oormerk, om erkend te worden, te beantwoorden aan de bijkomende voorwaarden, overeenkomstig bijlage II van onderhavig besluit.

Art. 11. In aanvulling op artikel 15 van het koninklijk besluit van 23 maart 2011 en alvorens gestart kan worden met de verdeling van een erkend biopt-oormerk aan veehouders, dient de leverancier aan het Agentschap een lijst over te maken met de erkende laboratoria die het monster van zijn biopt-oormerk aanvaarden voor verwerking en voor virologisch onderzoek.

De in het eerste lid bedoelde lijst moet vergezeld gaan van een kopie van de geschreven overeenkomst tussen de leverancier en één of meerdere erkend(e) laboratorium/laboratoria waarin de verwerking en het virologisch onderzoek worden gegarandeerd.

Het Agentschap maakt deze lijst over aan de verenigingen en houdt hen op de hoogte van elke wijziging.

HOOFDSTUK V. — *Modaliteiten voor de kwalificatie van runderen*

Art. 12. § 1. Elk in Sanitel geregistreerd levend rund krijgt op datum van het in werking treden van dit besluit het statuut 'B.V.D. onbekend' toegekend overeenkomstig bijlage III, E.

§ 2. Vanaf de datum van het in voege treden van dit besluit krijgt elk rund :

1° het statuut « IPI », wanneer dit rund beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, A;

2° het statuut « IPI verdacht », wanneer dit rund beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, B;

3° het statuut « IPI vrij door onderzoek », wanneer dit rund beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, C;

4° het statuut « IPI vrij door afstamming », wanneer dit rund beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, D;

5° het statuut « B.V.D. onbekend » wanneer dit rund beantwoordt aan de bepalingen van bijlage III, E.

Art. 13. In afwijking van artikel 22, § 1, kunnen de resultaten van de virologische onderzoeken die uitgevoerd werden vóór het in voege treden van onderhavig besluit gebruikt worden voor de kwalificatie van een rund voor zover aan de volgende voorwaarden is voldaan :

1° de monsternemer werd uitgevoerd door een erkende dierenarts of door de veehouder in geval de monsternemer werd uitgevoerd met behulp van een biopt-oormerk;

2° het monster werd geïdentificeerd met het volledige identificatienummer van het rund;

3° de analyse werd uitgevoerd conform de methoden bepaald in artikel 21, 1°.

Art. 14. § 1. Op elk identificatiedocument aangeleverd bij de geboorte of bij herdruk wordt het B.V.D. statuut van het rund vermeld.

Voor runderen die het statuut « IPI » of het statuut « IPI verdacht » toegekend krijgen wordt het identificatiedocument aangeleverd met de vermelding statuut « IPI » of statuut « IPI verdacht ».

CHAPITRE III. — *Echantillonnage*

Art. 7. Pour l'application de cet arrêté, le vétérinaire d'exploitation est seul compétent pour la réalisation des prélèvements prévus dans le cadre de l'examen virologique et sérologique.

En dérogation à l'alinéa 1^{er}, la prise d'échantillon de tissu en vue d'un examen virologique peut être faite par l'éleveur à l'aide d'une marque auriculaire à biopsie à l'occasion de l'identification obligatoire de ses propres animaux en application du chapitre VI de l'arrêté royal du 23 mars 2011.

Art. 8. Chaque échantillon doit être identifié avec le numéro d'identification complet du bovin.

S'il s'agit d'un avortement ou d'un veau mort-né, comme visé à l'article 4, l'échantillon doit être identifié au moyen du numéro d'identification complet de la mère qui a avorté ou de la mère du veau mort-né.

Art. 9. L'échantillonneur est responsable de l'envoi des échantillons à un laboratoire agréé dans les sept jours après l'échantillonnage. En attendant leur envoi, les échantillons doivent être conservés au sec et au frais.

CHAPITRE IV. — *Marques auriculaires à biopsie*

Art. 10. Sans préjudice des dispositions de l'article 14 de l'arrêté royal du 23 mars 2011, une marque à biopsie, pour être agréée, doit répondre aux conditions complémentaires décrites à l'annexe II du présent arrêté.

Art. 11. En complément de l'article 15 de l'arrêté du 23 mars 2011 et avant de commencer la distribution aux détenteurs d'une marque auriculaire à biopsie agréée, le fournisseur transmet à l'Agence une liste reprenant les laboratoires agréés qui acceptent l'échantillon de leur marque auriculaire à biopsie pour traitement et pour examen virologique.

La liste visée à l'alinéa 1^{er} doit être accompagnée d'une copie de la convention écrite entre le fournisseur et le(s) laboratoire(s) agréé(s) qui garantit le traitement et l'examen virologique.

L'Agence transmet cette liste aux associations et les tient informées de chaque mise à jour.

CHAPITRE V. — *Modalités de qualification des bovins*

Art. 12. § 1^{er}. Tout bovin vivant enregistré dans Sanitel reçoit, à la date d'entrée en vigueur de cet arrêté, le statut 'B.V.D. inconnu' conformément à l'annexe III, E.

§ 2. A partir de la date d'entrée en vigueur de cet arrêté tout bovin reçoit :

1° le statut « IPI » quand ce bovin répond aux dispositions de l'annexe III, A;

2° le statut « suspect d'être IPI » quand ce bovin répond aux dispositions de l'annexe III, B;

3° le statut « non IPI après examen » quand ce bovin répond aux dispositions de l'annexe III, C;

4° le statut « non IPI par descendance », quand ce bovin répond aux dispositions de l'annexe III, D;

5° le statut « B.V.D. inconnu », quand ce bovin répond aux dispositions de l'annexe III, E.

Art. 13. Par dérogation à l'article 22, § 1^{er}, les résultats des examens virologiques effectués avant l'entrée en vigueur du présent arrêté peuvent être utilisés pour la qualification d'un bovin si les conditions suivantes sont remplies :

1° le prélèvement de l'échantillon a été réalisé par un vétérinaire agréé ou par le détenteur au cas où le prélèvement est effectué à l'aide d'une marque auriculaire à biopsie;

2° l'échantillon a été identifié avec le numéro d'identification complet du bovin;

3° l'analyse a été effectuée selon les méthodes déterminées à l'article 21, 1°.

Art. 14. § 1^{er}. Le statut B.V.D. du bovin est mentionné sur tout document d'identification délivré à la naissance ou lors d'une réimpression.

Pour les bovins à qui est attribué un statut « IPI » ou « suspects d'être IPI », le document d'identification est délivré avec la mention statut « IPI » ou statut « suspect d'être IPI ».

§ 2. Voor elk rund geboren na het in werking treden van het besluit wordt het identificatiedocument niet eerder afdrukkt dan wanneer het resultaat van het virologisch onderzoek bekend is.

§ 3. In afwijking op paragraaf 2 en indien dertig dagen na de geboortemelding nog geen resultaat van een virologisch onderzoek werd geregistreerd in de B.V.D. databank, wordt aan het rund het statuut « IPI verdacht » toegekend en wordt het identificatiedocument afgeleverd zoals bepaald in paragraaf 1, behalve indien wordt aange- toond dat de veehouder niet verantwoordelijk is voor deze vetraging.

§ 4. Voor elk rund met een statuut « IPI vrij door onderzoek » of « IPI vrij door afstamming » waarvan het statuut nog niet vermeld staat op het identificatiedocument, kan de veehouder :

hetzij een herdruk van het bestaande identificatiedocument vragen, mits inlevering van het bestaande document;

hetzij een B.V.D. attest vragen bij de vereniging, rechtsreeks of via zijn bedrijfsdierenarts.

HOOFDSTUK VI. — *Maatregelen van toepassing op een IPI rund en op een « IPI verdacht » rund*

Art. 15. De veehouder dient het identificatiedocument van elk rund waaraan een statuut « IPI » wordt toegekend, binnen de vijftien dagen na de kennisgeving van dit statuut door de vereniging over te maken aan de vereniging, tenzij een tegenonderzoek wordt uitgevoerd of tenzij het dier rechtsreeks wordt aangevoerd naar het slachthuis of geëuthanaseerd wordt binnen deze termijn. De vereniging drukt een nieuw identificatiedocument af zoals bepaald in artikel 14, § 1.

Art. 16. Op elk rund met een statuut « IPI » zijn de volgende maatregelen van toepassing :

1° de veehouder dient het rund op zijn bedrijf in afzondering op te stallen zodat geen direct contact mogelijk is met andere runderen van het beslag, behalve met runderen met het statuut « IPI »;

2° het is verboden het rund op de weide te plaatsen, te verhandelen en te laten deelnemen aan eender welke verzameling van dieren;

3° *in afwijking op 2°, is enkel de rechtstreekse afvoer van het rund toegelaten, hetzij :*

a) naar het slachthuis om er onmiddellijk te worden geslacht;

b) naar het bedrijf van herkomst binnen de dertig dagen na de aankoop.

Art. 17. Voor een rund met een statuut « IPI verdacht » zijn de volgende maatregelen van toepassing :

1° het is verboden het rund te verhandelen, en te laten deelnemen aan eender welke verzameling van dieren;

2° in afwijking op 1°, is het toegelaten om het rund rechtstreeks af te voeren naar het slachthuis om er onmiddellijk te worden geslacht.

Art. 18. De vereniging brengt de betrokken veehouder en de bedrijfsdierenarts op de hoogte van elk rund waaraan een statuut « IPI » wordt toegekend.

De vereniging traceert al de nakomelingen en kent hen een « IPI » statuut toe. Bovendien traceert ze de bedrijven waar deze dieren verbleven hebben, informeert de betrokken veehouders en hun bedrijfs- dierenartsen hierover en formuleert aanbevelingen over de opvolging van deze runderen.

HOOFDSTUK VII. — *Voorwaarden betreffende de handel en het verzamelen van runderen*

Art. 19. § 1. Alleen runderen met een statuut « IPI vrij door onderzoek » of « IPI vrij door afstamming » mogen verhandeld worden van en naar beslagen gelegen op Belgisch grondgebied.

§ 2. In afwijking van paragraaf 1, is het toevoegen van een rund met een statuut « B.V.D. onbekend » aan een beslag in het kader van het handelsverkeer of na invoer, toegelaten mits aan de volgende voorwaarden is voldaan :

1° het toegevoegde rund wordt rechtstreeks ondergebracht in een quarantainestal met het oog op het uitvoeren van een virologisch onderzoek;

2° in afwachting van het resultaat mag het rund de quarantainestal niet verlaten noch in direct of indirect contact komen met andere runderen;

3° alleen een rund met een statuut ‘IPI vrij door onderzoek’ mag de quarantainestal verlaten om binnengebracht te worden in het beslag.

§ 3. De voorwaarden in paragraaf 2 zijn niet van toepassing voor een rund dat een virologisch onderzoek onderging in het land van herkomst voor zover dit virologisch onderzoek voldoet aan de voorwaarden beschreven in punt C, 3, van bijlage III.

§ 2. Pour tout bovin né après la date d'entrée en vigueur du présent arrêté, le document d'identification n'est pas imprimé tant que le résultat de l'examen virologique n'est pas connu.

§ 3. En dérogation au paragraphe 2 et si trente jours après la notification de la naissance, aucun résultat de l'examen virologique n'est encore enregistré dans la banque de données B.V.D., le statut « suspect d'être IPI » est attribué au bovin et le document d'identification est délivré conformément au paragraphe 1^{er}, sauf s'il est démontré que le détenteur n'est pas responsable de ce retard.

§ 4. Pour tout bovin avec un statut « non IPI après examen » ou « non IPI par descendance » dont le statut ne figure pas encore sur le document d'identification, l'éleveur peut :

soit demander une réimpression du document d'identification existant, moyennant renvoi du document existant;

soit demander une attestation B.V.D. directement auprès de l'association ou via son vétérinaire d'exploitation.

CHAPITRE VI. — *Mesures d'application pour un bovin IPI et un bovin « suspect d'être IPI »*

Art. 15. Le détenteur doit transmettre à l'association le document d'identification de chaque bovin auquel un statut « IPI » a été attribué, dans les quinze jours de la notification de ce statut par l'association, à moins qu'une contre-analyse soit effectuée ou à moins que l'animal soit directement conduit à l'abattoir ou euthanasié dans ce délai. L'association imprime un nouveau document d'identification conformément aux dispositions de l'article 14, § 1^{er}.

Art. 16. Pour tout bovin avec un statut « IPI », les mesures suivantes sont d'application :

1° l'éleveur doit isoler le bovin dans son exploitation de manière à ce qu'il n'y ait aucun contact direct possible avec les autres bovins du troupeau, excepté avec les bovins possédant un statut « IPI »;

2° il est interdit de placer le bovin en pâture, de le commercialiser, et de le laisser participer à quelque rassemblement d'animaux que ce soit;

3° par dérogation au 2°, seul est autorisé le transport direct de ce bovin, soit :

a) vers l'abattoir pour y être abattu immédiatement;

b) vers l'exploitation de provenance dans les trente jours après l'achat.

Art. 17. Pour un bovin avec un statut « suspect d'être IPI », les mesures suivantes sont d'application :

1° il est interdit de commercialiser le bovin et de le laisser participer à quelque rassemblement d'animaux que ce soit;

2° par dérogation au 1°, il est permis de conduire le bovin directement vers l'abattoir pour un abattage immédiat.

Art. 18. L'association informe le détenteur et le vétérinaire d'exploitation concernés de chaque bovin pour lequel un statut « IPI » a été attribué.

L'association retrace tous les descendants et leur attribue un statut « IPI ». De plus, elle retrace les exploitations dans lesquelles ces animaux ont séjourné, informe les détenteurs concernés et leurs vétérinaires d'exploitation de ce qui précède et formule des recommandations sur le suivi de ces bovins.

CHAPITRE VII. — *Règles relatives au commerce et au rassemblement de bovins*

Art. 19. § 1^{er}. Seuls les bovins avec un statut « non IPI après examen » ou « non IPI par descendance » peuvent être commercialisés en provenance et à destination des troupeaux situés sur le territoire belge.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1^{er}, l'ajout d'un bovin de statut « B.V.D. inconnu » à un troupeau dans le cadre d'un échange ou suite à une importation, est autorisé moyennant le respect des conditions suivantes :

1° le bovin ajouté est conduit directement vers une étable de quarantaine en vue de la réalisation d'un examen virologique;

2° dans l'attente du résultat, le bovin ne peut quitter l'étable de quarantaine ni entrer en contact direct ou indirect avec d'autres bovins;

3° seul un bovin avec un statut « non IPI après examen » peut quitter l'étable de quarantaine pour être introduit dans le troupeau.

§ 3. Les conditions du paragraphe 2 ne s'appliquent pas à un bovin ayant subi un examen virologique dans le pays de provenance, pour autant que cet examen virologique satisfasse aux conditions décrites au point C, 3, de l'annexe III.

Art. 20. Alleen runderen met een statuut « IPI vrij door onderzoek » mogen deelnemen aan niet commerciële verzamelingen.

HOOFDSTUK VIII. — *Diagnostiek*

Art. 21. Het CODA-CERVA is het Nationaal Referentielaboratorium voor het B.V.D.V..

In deze hoedanigheid,

1° bepaalt zij de lijst met methoden en reagentia welke erkend zijn in het kader van dit besluit en voor elk reagens, bepaalt ze het doel van het onderzoek, het of de monstertype(s) evenals in voorkomend geval, de leeftijds categorie(en) waarbij het reagens kan gebruikt worden en het maximum aantal stalen waaruit een pool kan bestaan. Het Agentschap publiceert deze lijst op zijn website en houdt de erkende laboratoria op de hoogte van elke wijziging;

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

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

4° voert zij bevestigingstesten uit.

Art. 22. § 1. Enkel de resultaten van de onderzoeken van stalen genomen in toepassing van artikel 7, uitgevoerd in een erkend laboratorium en met de onderzoeken zoals voorzien in artikel 21 worden in aanmerking genomen voor de toepassing van de bepalingen van onderhavig besluit.

§ 2. Elk laboratorium, dierenarts of veehouder dient een positief resultaat naar aanleiding van een virologisch onderzoek uitgevoerd buiten het kader van paragraaf 1 onverwijld te melden aan het Agentschap.

§ 3. Elk erkend laboratorium is verplicht het gevalideerd resultaat van het onderzoek op B.V.D.V. op elektronische wijze en overeenkomstig de instructies van de vereniging over te maken aan de B.V.D.-databank tegelijkertijd met de melding aan de veehouder en aan de bedrijfsdierenarts.

Art. 23. De verenigingen dienen een B.V.D.-databank te ontwikkelen en te onderhouden.

De vereniging kent het B.V.D. statuut toe, actualiseert en registreert dit statuut in Sanitel op basis van :

- 1° de bepalingen van onderhavig besluit;
- 2° de afstammingsgegevens opgeslagen in Sanitel;
- 3° de gegevens van B.V.D. certificaten.

Art. 24. In geval van tegenstrijdige resultaten bij opeenvolgende virologische onderzoeken bij eenzelfde rund, voert de vereniging een genetisch identificatieprofiel uit op de betreffende monsters vooraleer een B.V.D. statuut toe te kennen aan het betreffende rund.

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 veehouder. In deze gevallen wordt het resultaat van het laatste onderzoek niet weerhouden.

HOOFDSTUK IX. — *Algemene bepalingen*

Art. 25. De vereniging verzekert via een website een permanente toegang aan de erkende laboratoria, aan de dierenartsen, aan de veehouders, aan de handelaars in runderen en verzamelcentra voor runderen voor het raadplegen van het B.V.D. statuut van elk rund.

Art. 26. § 1. Alle (her)bemonsteringen en analyses in uitvoering van dit besluit zijn ten laste van de veehouder en/of het Fonds volgens de modaliteiten bepaald door de Minister van Volksgezondheid en de Minister van Landbouw, na advies van de Raad van het Fonds en binnen de beschikbare begrotingskredieten.

§ 2. In afwijking op paragraaf 1, zijn de kosten voor het uitvoeren van een genetisch identificatieprofiel zoals bedoeld in artikel 24 ten laste van het Fonds behalve in het geval deze profielen een discordantie vertonen.

Art. 27. § 1. De bemonsteringen en de analyses uitgevoerd in het kader van een serologische of virologische screening in opdracht van het Agentschap en na advies van de Raad van het Fonds, ten laste van het Fonds.

§ 2. De modaliteiten betreffende de monsternames en het aantal te bemonsteren bedrijven voor de serologische en virologische screening bedoeld in paragraaf 1 worden bepaald door het Agentschap.

Art. 20. Seuls les bovins avec un statut « non IPI après examen » peuvent participer à des rassemblements non commerciaux.

CHAPITRE VIII. — *Diagnostic*

Art. 21. Le CODA-CERVA est le Laboratoire national de Référence pour le B.V.D.V..

A ce titre,

1° il détermine la liste des méthodes et des réactifs reconnus comme valides dans le cadre de cet arrêté et, pour chaque réactif, il précise la finalité de l'examen, le ou les type(s) d'échantillons ainsi que, le cas échéant, la ou les catégorie(s) d'âge sur la(les)quelle(s) le réactif peut être utilisé et le nombre maximal d'échantillons qui peuvent contribuer à un pool. L'Agence publie cette liste sur son site Internet et tient les laboratoires agréés informés lors de chaque mise à jour;

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

3° il organise pour ces méthodes des tests d'aptitude technique inter-laboratoire où les résultats obtenus par les laboratoires agréés sur des échantillons identiques sont comparés à une valeur de référence;

4° il réalise des tests de confirmation.

Art. 22. § 1^{er}. Seuls les résultats des épreuves des prélèvements réalisés en application de l'article 7, effectuées dans un laboratoire agréé et au moyen des examens tels que prévus à l'article 21, sont pris en compte pour l'application des dispositions du présent arrêté.

§ 2. Tout laboratoire, vétérinaire ou éleveur qui réalise ou fait réaliser un examen virologique en dehors du cadre du paragraphe 1^{er}, est tenu de communiquer un résultat positif à l'Agence.

§ 3. Tout laboratoire agréé doit communiquer le résultat validé de l'examen B.V.D.V. de manière électronique et conformément aux instructions de l'association à la banque de donnée B.V.D. simultanément à la communication au détenteur et au vétérinaire d'exploitation.

Art. 23. Les associations développent et entretiennent la banque de données B.V.D..

L'association attribue, met à jour et encode dans Sanitel le statut B.V.D. sur base :

- 1° des dispositions de cet arrêté;
- 2° des données généalogiques enregistrées dans Sanitel;
- 3° des données des certificats B.V.D.

Art. 24. En cas de résultats contradictoires lors d'examens virologiques successifs sur un même bovin, l'association fait établir le profil d'identification génétique des échantillons concernés avant d'attribuer un statut B.V.D. au bovin concerné.

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

CHAPITRE IX. — *Dispositions générales*

Art. 25. L'association assure, via un site web, un accès permanent aux laboratoires agréés, aux vétérinaires, aux détenteurs, aux négociants de bovins et aux centres de rassemblement pour bovins pour la consultation du statut B.V.D. de chaque bovin.

Art. 26. § 1^{er}. Tous les (ré)échantillonnages et analyses effectués en exécution du présent arrêté sont à charge du détenteur et/ou du Fonds selon des modalités déterminées par le Ministre de la Santé publique et le Ministre de l'Agriculture, après avis du Conseil du Fonds et dans les limites des crédits budgétaires disponibles du Fonds.

§ 2. Par dérogation au paragraphe 1^{er}, les coûts de la réalisation des profils d'identification génétique visés à l'article 24 sont à charge du Fonds, sauf si ces profils sont discordants.

Art. 27. § 1^{er}. Les échantillons et les analyses effectués dans le cadre d'un screening sérologique ou virologique demandé par l'Agence et après avis du Conseil du Fonds, sont à charge du Fonds.

§ 2. Les modalités concernant la prise d'échantillons et le nombre d'exploitations à échantillonner pour le screening sérologique et virologique visé au paragraphe 1^{er} sont déterminées par l'Agence.

§ 3. Voor de screenings bedoeld in paragraaf 1, wordt een vacatie toegekend aan de bedrijfsdierenarts per uitgevoerd bezoek en per afgenoem staal op voorwaarde dat de bemonstering, de identificatie van de monsters en het overmaken ervan aan het laboratorium werden uitgevoerd volgens de onderrichtingen van het Agentschap.

Onverminderd artikel 5 van het koninklijk besluit van 20 november 2009 betreffende de erkenning van de dierenartsen, wordt het bedrag van deze vacatie bepaald door de Minister van Volksgezondheid en de Minister van Landbouw.

§ 4. Er wordt een vergoeding toegekend aan de erkende laboratoria voor de analyses uitgevoerd in toepassing van paragraaf 1. Het bedrag van deze vergoeding wordt bepaald door de Minister van Volksgezondheid en de Minister van Landbouw.

§ 5. De vergoedingen bedoeld in de paragrafen 3 en 4 worden door de Dienst jaarlijks aangepast aan het gezondheidsindexcijfer van de maand juli mits voorafgaand gunstig advies van de Raad van het Fonds.

Art. 28. § 1. De kosten voor de ontwikkeling en het onderhoud van de B.V.D. databank, de aanpassingen aan Sanitel in functie van het B.V.D.-programma en de applicatie voor het elektronisch ontvangen van de resultaten van het virologisch en serologisch onderzoek zijn ten laste van het Fonds.

§ 2. Het bedrag van de kosten voor het onderhoud van de B.V.D. databank wordt jaarlijks aangepast aan het gezondheidsindexcijfer.

Art. 29. De Minister van Landbouw kan de bijlagen van dit besluit wijzigen.

HOOFDSTUK X. — *Slotbepalingen*

Art. 30. Voor de runderen geboren vóór het in werking treden van onderhavig besluit treden de voorwaarden voorzien in artikel 19, de §§ 1 en 2 in werking 24 maanden na het in voege treden van onderhavig besluit.

Art. 31. Het koninklijk besluit van 3 februari 2014 tot aanwijzing van de dierenziekten die vallen onder toepassing van hoofdstuk III van de dierengezondheidswet van 24 maart 1987 en tot regeling van de aangifteplicht, wordt gewijzigd als volgt :

1° een artikel 6/1 wordt ingevoegd, luidende :

« In afwijking van artikel 2, § 3, geldt de aangifteplicht wat betreft boviene virale diarree

— noch voor de veehouder en noch voor de bedrijfsdierenarts;

— voor de verantwoordelijken van een laboratorium overeenkomstig artikel 22, § 3, van het koninklijk besluit van 18 juni 2014 betreffende de bestrijding van boviene virale diarree. »;

2° bijlage 1, 5° wordt aangevuld met de volgende bepaling, luidende :

«- boviene virale diarree. ».

Art. 32. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2015.

Art. 33. De minister bevoegd voor de volksgezondheid en de minister bevoegd voor de veiligheid van de voedselketen zijn, ieder wat hem betreft, belast met de uitvoering van dit besluit.

Brussel, 18 juni 2014.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE

§ 3. Pour les screenings visés au paragraphe 1^{er}, une vacation est allouée au vétérinaire d'exploitation par visite effectuée et par prélèvement à condition que l'échantillonnage, l'identification des échantillons et la transmission de ceux-ci au laboratoire aient été exécutés suivant les instructions de l'Agence.

Sans préjudice de l'article 5 de l'arrêté royal du 20 novembre 2009 relatif à l'agrément des médecins vétérinaires, le montant de cette vacation est déterminé par le Ministre de la Santé publique et le Ministre de l'Agriculture.

§ 4. Une indemnisation est octroyée aux laboratoires agréés pour les analyses effectuées en application du paragraphe 1^{er}. Le montant de cette indemnisation est déterminé par le Ministre de la Santé publique et le Ministre de l'Agriculture.

§ 5. Les indemnisations visées aux paragraphes 3 et 4 sont adaptées annuellement par le Service à l'indice santé du mois de juillet à condition d'un avis préalable favorable du Conseil du Fonds.

Art. 28. § 1^{er}. Les frais de développement et de l'entretien de la banque de données B.V.D., les adaptations de Sanitel en fonction du programme B.V.D. et l'application permettant la réception électronique des résultats des examens virologiques et sérologiques sont, à charge du Fonds.

§ 2. Le montant du coût pour l'entretien de la banque de données B.V.D. est adaptée annuellement à l'indice santé.

Art. 29. Le Ministre peut modifier les annexes du présent arrêté.

CHAPITRE X. — *Dispositions finales*

Art. 30. Pour les bovins nés avant la date d'entrée en vigueur du présent arrêté, les conditions prévues à l'article 19, §§ 1^{er} et 2 entrent en application 24 mois après l'entrée en vigueur du présent arrêté.

Art. 31. 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, est modifié comme suit :

1° un article 6/1 est inséré et rédigé comme suit :

« En dérogation de l'article 2, § 3, la déclaration obligatoire de la diarrhée virale bovine

— ne s'applique pas au détenteur ni au vétérinaire d'exploitation;

— s'applique aux responsables d'un laboratoire conformément à l'article 22, § 3, de l'arrêté royal du 18 juin 2014 relatif à la lutte contre la diarrhée virale bovine. »;

2° l'annexe 1, 5° est complétée par la disposition suivante, rédigée comme suit :

«— diarrhée virale bovine. ».

Art. 32. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2015.

Art. 33. Le ministre qui a la santé publique dans ses attributions et le ministre qui a la sécurité de la chaîne alimentaire dans ses attributions sont chargés, chacun en ce qui le concerne, de l'exécution du présent arrêté.

Bruxelles, le 18 juin 2014.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Bijlage 1

Erkenningsovervaarden voor laboratoria in het kader van de B.V.D.V. bestrijding

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

1° een lijst voorleggen aan het Agentschap van erkende biotoormerken die zij kunnen ontvangen voor verwerking met het oog op een virologisch onderzoek;

2° geaccrediteerd zijn voor minimaal één van de methodes bedoeld in artikel 21, tweede lid, 1°, in toepassing van het Wetboek van economisch recht, boek VIII, titel 2;

3° op eigen kosten deelnemen en voldoen aan de interlaboratorium-testen georganiseerd door het N.R.L.;

4° alleen gebruik maken van PCR-testkits of ELISA-loten die voorafgaand werden gevalideerd door het N.R.L.;

5° de niet negatieve monsters en de stalen voor bevestigingsonderzoek zoals voorzien in bijlage III, C, 2, gedurende minstens 60 dagen bewaren;

6° alle resultaten van de analyses binnen de 7 werkdagen na ontvangst van het monster via elektronische weg over maken aan de B.V.D. databank.

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

<http://www.favv-afscfa.fgov.be/laboratoria/erkendelaboratoria/algemeenheiten/lijst.asp>

Gezien om gevoegd te worden bij ons besluit van 18 juni 2014 betreffende de bestrijding van boviene virale diarree.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE

Bijlage 2

Erkenningsovervaarden voor biotoormerken

Om te worden erkend dienen biotoormerken aan de volgende bijkomende voorwaarden te voldoen :

a. een biotoormerk dient voorzien te zijn van een tube die fungert als reservoir voor het weefselmonster dat wordt afgenoemt op het moment van het plaatsen van het oormerk;

b. deze tube moet op een ondubbelzinnige wijze gelinkt zijn aan het oormerk zodat verwarring of verwisseling met een ander oormerk uitgesloten is;

c. deze tube dient geïdentificeerd te zijn met hetzelfde nummer als deze op het oormerk onder de vorm van een barcode en onder leesbare vorm;

d. deze tube dient, in een enkele beweging, tijdens het plaatsen van het oormerk

i. gevuld te worden;

ii. en, afgesloten te worden;

e. de afsluiting van de tube dient te gebeuren op een zodanige wijze dat elke poging tot opening zichtbaar is en dat de tube niet hergebruikt kan worden.

Gezien om gevoegd te worden bij ons besluit van 18 juni 2014 betreffende de bestrijding van boviene virale diarree.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,
Mevr. S. LARUELLE

Annexe 1^e**Critères d'agrément pour les laboratoires dans le cadre de la lutte contre le B.V.D.V.**

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

1° fournir à l'Agence la liste des marques auriculaires à biopsie agréées qu'ils acceptent de traiter en vue d'un examen virologique;

2° être accrédité pour au minimum une des méthodes visées à l'article 21, alinéa 2, 1°, en application du Code du droit économique, livre VIII, titre 2;

3° participer à ses frais et satisfaire aux tests inter-laboratoires organisés par le L.N.R.;

4° utiliser exclusivement des lots PCR ou ELISA préalablement validés par le L.N.R.;

5° conserver pendant au moins 60 jours les échantillons non négatifs et les échantillons soumis pour examen de confirmation visés à l'annexe III, C, 2.;

6° transmettre à la banque de données B.V.D. par voie électronique tous les résultats des analyses dans les 7 jours ouvrables après la réception de l'échantillon.

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

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

Vu pour être annexé à notre arrêté du 18 juin 2014 relatif à la lutte contre la diarrhée virale bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Annexe 2

Les conditions d'agrément pour des marques auriculaire à biopsie

Pour être agréée, une marque auriculaire à biopsie doit satisfaire aux conditions complémentaires suivantes :

a. une marque auriculaire à biopsie doit être munie d'un tube qui sert de réservoir pour la biopsie qui est réalisée au moment du placement de la marque auriculaire;

b. ce tube doit être lié de manière non équivoque à la marque auriculaire de sorte que le risque de confusion ou d'échange avec une autre marque auriculaire soit exclu;

c. ce tube doit être identifié à l'aide du même numéro que celui de la marque à poser sous forme de code-barre et sous forme lisible;

d. ce tube doit, au cours du mouvement de placement de la marque auriculaire

i. être rempli;

ii. et être fermé;

e. la fermeture du récipient doit être de telle sorte que toute tentative d'ouverture soit visible et que le tube ne puisse pas être réutilisé.

Vu pour être annexé à notre arrêté du 18 juin 2014 relatif à la lutte contre la diarrhée virale bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE

Bijlage 3

Kwalificatie van runderen

A. Het B.V.D. statuuut « IPI » wordt toegekend aan een rund :

1° waarvoor een positief resultaat wordt bekomen voor één van de virologische onderzoeken zoals bedoeld in artikel 21, tweede lid, 1° en 2°;

2° waarvan het moederdier werd geïdentificeerd als « IPI »;

3° waarvoor een positief resultaat werd bekomen bij het virologische onderzoek bedoeld in artikel 13.

B. Het B.V.D. statuuut « IPI verdacht » wordt toegekend aan :

1° een rund waarvan het virologisch onderzoek van de foetus of een doodgeboren kalf een positief resultaat geeft overeenkomstig artikel 4, § 1;

2° een vrouwelijk rund waarvan een nakomeling het statuuut « IPI » krijgt toegekend en in afwachting van het resultaat van een virologisch onderzoek op dit rund overeenkomstig artikel 5;

3° elk kalf geboren na het in voege treden van onderhavig besluit en waarvoor geen resultaat van het virologisch onderzoek werd geregistreerd in de B.V.D. databank binnen de 30 dagen na de geboortetelling en in afwachting van de resultaten van het virologisch onderzoek;

4° elk rund waarvan het resultaat van het virologisch onderzoek een niet – interpreteerbaar resultaat oplevert en in afwachting van een onderzoek als bedoeld onder punt C, 2, i.;

5° een rund waarvoor een positief resultaat wordt gemeld in uitvoering van artikel 22, § 2.

C. Het B.V.D. statuuut « IPI vrij door onderzoek » wordt toegekend aan een rund :

1° waarvoor een negatief resultaat wordt bekomen voor één van de virologische onderzoeken zoals bedoeld in artikel 21, tweede lid, 1° en 2°;

2° waarvoor , volgend op een positief of niet-interpreteerbaar resultaat van het virologisch onderzoek :

a) een negatief resultaat wordt bekomen voor één van de virologische onderzoeken zoals bedoeld in artikel 21, tweede lid, 1° en 2°, op een tweede monster genomen op het rund na bekendmaking van het positief of niet-interpreteerbaar resultaat, en

b) desgevallend, in toepassing van artikel 24, het genetisch identificatieprofiel van dit tweede monster overeenkomt met het profiel van het initieel genomen monster, of indien niet beschikbaar, met een ander genetisch identificatieprofiel afgenoemt bij het rund door de vereniging;

3° dat beschikt over een B.V.D. certificaat waarin garanties worden geboden die minstens als evenwaardig worden beschouwd aan de garanties beschreven in dit besluit;

4° waarvoor een negatief resultaat werd bekomen onder de voorwaarden van artikel 13.

D. Het B.V.D. statuuut « IPI vrij door afstamming » wordt toegekend aan :

elk moederdier waarvan minimum één nakomeling het statuuut 'IPI-vrij door onderzoek' toegekend kreeg op basis van een virologisch onderzoek zoals bedoeld in artikel 21, tweede lid, 1° en 2°.

E. Het B.V.D. statuuut « B.V.D. onbekend » wordt toegekend aan :

elk in Sanitel geregistreerd levend rund op datum van in voege treden van dit besluit en tot dat een resultaat bekend is van het virologisch onderzoek.

Gezien om gevoegd te worden bij ons besluit van 18 juni 2014 betreffende de bestrijding van boviene virale diarree.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Volksgezondheid,
Mvr. L. ONKELINX

De Minister van Landbouw,
Mvr. S. LARUELLE

Annexe 3

Qualification des bovins

Le statut B.V.D. « IPI » est attribué à un bovin :

1° pour lequel un résultat positif est obtenu lors d'un examen virologique comme prévu à l'article 21, alinéa 2, 1° et 2°;

2° dont la mère a été identifiée comme « IPI »;

3° pour lequel un résultat positif a été obtenu lors d'un examen virologique visé à l'article 13.

B. Le statut B.V.D. « suspect d'être IPI » est attribué à :

1° un bovin pour lequel l'examen virologique du foetus ou d'un veau mort-né donne un résultat positif conformément à l'article 4, § 1er;

2° un bovin femelle ayant donné naissance à un bovin IPI et en attente du résultat d'un examen virologique sur ce bovin conformément à l'article 5;

3° tout bovin né après la date d'entrée en vigueur de cet arrêté et pour lequel aucun résultat d'examen virologique n'a été enregistré dans la banque de données B.V.D. dans les 30 jours après la notification de la naissance et en attendant les résultats de l'examen virologique;

4° tout bovin ayant obtenu un résultat non interprétable à un examen virologique et en attente d'un examen tel que visé au point C, 2, i.;

5° un bovin pour lequel un résultat positif est mentionné en application de l'article 22, § 2.

C. Le statut B.V.D. « non IPI après examen » est attribué à un bovin :

1° pour lequel un résultat négatif a été obtenu à un examen virologique, visé à l'article 21, alinéa 2, 1° et 2°;

2° pour lequel suite à un résultat positif ou non interprétable :

a) un résultat négatif est obtenu à un examen virologique visé à l'article 21, alinéa 2, 1° et 2°, sur un deuxième échantillon pris sur le bovin postérieurement à celui ayant donné lieu au résultat positif ou non interprétable, et

b) si nécessaire, en application de l'article 24, le profil d'identification génétique de ce deuxième échantillon est conforme à celui de l'échantillon initial, ou s'il n'est pas disponible, au profil d'identification génétique établi sur un autre échantillon prélevé sur l'animal par l'association;

3° qui dispose d'un certificat B.V.D. dont les garanties offertes sont au moins aussi valables que celles décrites dans cet arrêté;

4° pour lequel un résultat négatif a été obtenu sous les conditions de l'article 13.

D. Le statut B.V.D. « non IPI par descendance » est attribué à :

tout bovin femelle ayant donné naissance à au moins un descendant qualifié « non IPI après examen » après un examen virologique visé à l'article 21, alinéa 2, 1° et 2°.

E. Le statut B.V.D. « B.V.D. inconnu » est attribué à :

tout bovin vivant enregistré dans Sanitel à la date d'entrée en vigueur de cet arrêté et jusqu'à ce que le résultat de l'examen virologique soit connu.

Vu pour être annexé à notre arrêté du 18 juin 2014 relatif à la lutte contre la diarrhée virale bovine.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre de l'Agriculture,
Mme S. LARUELLE