

FEDERALE OVERHEIDSDIENST VOLKSGEZONDHEID,  
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN  
EN LEEFMILIEU

[C – 2024/008238]

29 AUGUSTUS 2024. — Ministerieel besluit houdende noodmaatregelen tegen de introductie van epizoötische hemorragische ziekte

De Minister van Landbouw,

Gelet op de diergezondheidswet van 24 maart 1987, artikel 9 bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 1990, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 12 juli 2022;

Overwegende 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;

Overwegende de 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;

Overwegende 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 het advies van de inspecteur van Financiën, gegeven op 29 juli 2024;

Gelet op het overleg tussen de Gewestregeringen en de Federale Overheid van 12 augustus 2024;

Gelet op het verzoek om spoedbehandeling, gemotiveerd door de omstandigheid dat het Wetenschappelijk Comité van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen in zijn advies 07/2024 van 28 juni 2024 heeft geconcludeerd dat het binnenbrengen van asymptomatische dieren die lijden aan epizoötische hemorragische ziekte een belangrijke factor is bij de insleep van de ziekte in België; dat epizoötische hemorragische ziekte een opkomende ziekte is waartegen de Belgische veestapel geen immuniteit heeft; dat er binnenkort een vaccin beschikbaar zou moeten zijn en dat er een periode moet verstrijken voordat de gevaccineerde veestapel volledig immuun is voor de ziekte en dat elke besmetting tijdens deze periode moet worden vermeden; en dat een uitbraak van de ziekte in België zware economische gevolgen zou hebben voor de sector, zowel wat betreft de kosten voor de veterinaire zorgen als het daaruit voortvloeiende verbod op intracommunautair handelsverkeer;

Gelet op advies 77.018/1/V van de Raad van State, gegeven op 22 augustus 2024, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Besluit :

HOOFDSTUK I. — Doel, toepassingsgebied en definities

**Artikel 1.** § 1. Dit besluit legt de noodmaatregelen vast die van toepassing zijn om de introductie van epizoötische hemorragische ziekte te voorkomen in aanvulling op de voorziene bepalingen:

1° in 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;

2° in de 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;

3° in het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende de algemene regels voor de preventie en de bestrijding van bepaalde dierziekten.

**Art. 2.** Dit besluit is van toepassing op alle inrichtingen waarin dieren worden gehouden van de in de lijst opgenomen soorten voor epizoötische hemorragische ziekte overeenkomstig de bijlage bij uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie van 3 december 2018 betreffende de toepassing, op de categorieën in de lijst opgenomen ziekten, van bepaalde regels voor de preventie en bestrijding van ziekten en tot vaststelling van een lijst van soorten en groepen soorten die een aanzienlijk risico vormen in verband met de verspreiding van die ziekten

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

[C – 2024/008238]

29 AOUT 2024. — Arrêté ministériel relatif aux mesures d'urgence contre l'apparition de la maladie hémorragique épizootique

Le Ministre de l'Agriculture,

Vu la loi du 24 mars 1987 relative à la santé des animaux, l'article 9 bis, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 29 décembre 1990, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 12 juillet 2022 ;

Considérant 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 ;

Considérant le 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 ;

Considérant 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 l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 29 juillet 2024 ;

Vu la concertation entre les Gouvernements régionaux et l'Autorité fédérale du 12 août 2024 ;

Vu l'urgence motivée par le fait que, dans son avis 07/2024 du 28 juin 2024, le Comité Scientifique de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire a conclu que l'introduction d'animaux asymptomatiques atteints de maladie hémorragique épizootique représente un facteur principal d'introduction de la maladie en Belgique; que la maladie hémorragique épizootique est une maladie émergente contre laquelle le cheptel belge n'est pas immunisé; qu'un vaccin devrait prochainement être disponible, qu'un délai doit être respecté avant que le cheptel vacciné ne soit complètement immunisé contre la maladie et qu'il y a lieu d'éviter toute contagion pendant ce délai; que l'apparition de la maladie en Belgique entraînerait des conséquences économiques lourdes pour le secteur, tant par le coût des soins vétérinaires que par les interdictions d'échanges intracommunautaires qui en résulteraient ;

Vu l'avis 77.018/1/V du Conseil d'Etat, donné le 22 août 2024, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Arrête :

CHAPITRE I. — Objet, champ d'application et définitions

**Article 1<sup>er</sup>.** Le présent arrêté définit les mesures d'urgence qui s'appliquent pour prévenir l'apparition en Belgique de la maladie hémorragique épizootique en complément des dispositions prévues :

1° dans 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 ;

2° dans le 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 ;

3° dans l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif aux règles générales en matière de prévention et de lutte contre certaines maladies animales.

**Art. 2.** Le présent arrêté s'applique à tous les établissements dans lesquels sont détenus des animaux des espèces répertoriées pour la maladie hémorragique épizootique à l'annexe du règlement d'exécution (UE) 2018/1882 de la Commission du 3 décembre 2018 sur l'application de certaines dispositions en matière de prévention et de lutte contre les maladies à des catégories de maladies répertoriées et établissant une liste des espèces et des groupes d'espèces qui présentent un risque considérable du point de vue de la propagation de ces maladies répertoriées

**Art. 3.** Voor de toepassing van dit besluit wordt verstaan onder:

1° ziekte: epizoötische hemorragische ziekte;

2° dier: dier van de in de lijst opgenomen soorten voor epizoötische hemorragische ziekte overeenkomstig de bijlage bij uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie van 3 december 2018 betreffende de toepassing, op de categorieën in de lijst opgenomen ziekten, van bepaalde regels voor de preventie en bestrijding van ziekten en tot vaststelling van een lijst van soorten en groepen soorten die een aanzienlijk risico vormen in verband met de verspreiding van die ziekten;

3° gehouden dier: het dier bedoeld in artikel 4, 5°, van 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;

4° inrichting: de inrichting bedoeld in artikel 4, 27°, 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;

5° rund: het rund bedoeld in artikel 3, 4), van de 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;

6° hertachtige: de hertachtige bedoeld in artikel 3, 16), van de 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;

7° erkend laboratorium: erkend laboratorium in overeenstemming met de bepalingen van het koninklijk besluit van 3 augustus 2012 betreffende de erkenning van de laboratoria die analyses uitvoeren in verband met de veiligheid van de voedselketen;

8° diagnostische test: PCR-test uitgevoerd op een bloedmonster om specifiek de aanwezigheid van epizoötisch hemorragisch ziektevirus-antigeen op te sporen en uitgevoerd overeenkomstig de aanbevelingen van het WOAHP Terrestrial Manual;

9° exploitant: de exploitant die een dier houdt, zoals bedoeld in artikel 4, 24°, 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;

10° dierenarts: de bedrijfsdierenarts zoals bedoeld in artikel 2, § 2, 2°, van het koninklijk besluit van 20 mei 2022 tot instelling van het epidemiologisch toezicht op inrichtingen waar bepaalde dieren gehouden worden, of, wanneer de wetgeving niet in dergelijk toezicht voorziet de door de exploitant aangewezen erkende dierenarts zoals bedoeld in artikel 4 van de wet van 28 augustus 1991 op de uitoefening van de diergeneeskunde;

11° koninklijk besluit van 18 april 2024: het koninklijk besluit van 18 april 2024 betreffende de algemene regels voor de preventie en de bestrijding van bepaalde dierenziekten;

12° isolatie: de isolatie bedoeld in artikel 2, § 2, 8°, van het koninklijk besluit van 18 april 2024;

13° vector: insect van het genus "Culicoides";

14° bescherming tegen vectoren: de toediening van een product geregistreerd als geneesmiddel of erkend als insecticide voor de behandeling van dieren, lokalen en voertuigen door de Federale Overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu;

15° melding: de melding bedoeld in artikel 2, § 2, 6°, van het koninklijk besluit van 18 april 2024;

16° het Agentschap: het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen;

**Art. 3.** Pour l'application du présent arrêté, on entend par :

1° maladie : la maladie hémorragique épizootique ;

2° animal : animal d'une espèce répertoriée pour la maladie hémorragique épizootique, conformément à l'annexe du règlement d'exécution (UE) 2018/1882 de la Commission du 3 décembre 2018 sur l'application de certaines dispositions en matière de prévention et de lutte contre les maladies à des catégories de maladies répertoriées et établissant une liste des espèces et des groupes d'espèces qui présentent un risque considérable du point de vue de la propagation de ces maladies répertoriées ;

3° animal détenu : l'animal visé à l'article 4, 5°, 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 ;

4° établissement : l'établissement visé à l'article 4, 27°, 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 ;

5° bovin : le bovin visé à l'article 3, 4), 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 couver dans l'Union ;

6° cervidé : le cervidé visé à l'article 3, 16), 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 couver dans l'Union ;

7° laboratoire agréé : le laboratoire agréé 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 ;

8° test diagnostique : test PCR réalisé sur un échantillon de sang, afin de détecter spécifiquement la présence d'antigène du virus de la maladie hémorragique épizootique et effectué conformément aux recommandations du manuel terrestre de l'OMSA ;

9° opérateur : l'opérateur visé à l'article 4, 24°, 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 ;

10° vétérinaire : le vétérinaire d'exploitation visé à l'article 2, § 2, 2°, de l'arrêté royal du 20 mai 2022 instituant une surveillance épidémiologique dans les établissements où sont détenus certains animaux, ou, quand une telle surveillance n'est pas prévue par la législation, le vétérinaire agréé au sens de l'article 4 de la loi du 28 août 1991 sur l'exercice de la médecine vétérinaire désigné par l'opérateur ;

11° arrêté royal du 18 avril 2024 : l'arrêté royal du 18 avril 2024 relatif aux règles générales en matière de prévention et de lutte contre certaines maladies animales ;

12° isolement : l'isolement visé à l'article 2, § 2, 8°, de l'arrêté royal du 18 avril 2024 ;

13° vecteur : insecte du genre "Culicoides" ;

14° protection contre les vecteurs : l'administration d'un produit enregistré comme médicament ou agréé comme insecticide pour le traitement d'animaux, de locaux et de moyens de transport par le Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement ;

15° notification : la notification visée à l'article 2, § 2, 6°, de l'arrêté royal du 18 avril 2024 ;

16° l'Agence : l'Agence Fédérale pour la Sécurité de la Chaîne Alimentaire ;

17° *autovaccin*: geïnactiveerde immunologische diergeneesmiddelen die zijn vervaardigd uit pathogenen en antigenen van de ziekte afkomstig van een dier of van dieren in een epidemiologische eenheid en die gebruikt worden voor de behandeling van dat dier of die dieren in diezelfde epidemiologische eenheid of voor de behandeling van een dier of dieren uit een eenheid met een bevestigd epidemiologisch verband;

18° *officiële dierenarts*: dierenarts van het Agentschap

19° *vereniging*: vereniging erkend bij het koninklijk besluit van 26 november 2006 tot erkenning van de verenigingen voor de bestrijding van dierenziekten;

20° *SANITEL*: het geautomatiseerde gegevensbestand zoals bedoeld in artikel 2, § 2, 1°, van het koninklijk besluit van 20 mei 2022 betreffende de identificatie en de registratie van bepaalde hoefdieren, pluimvee, konijnen en bepaalde vogels.

## HOOFDSTUK II. — *Diagnose en melding door de laboratoria*

**Art. 4.** Alle door dit besluit opgelegde analyses moeten door een erkend laboratorium worden uitgevoerd.

**Art. 5.** § 1. Elke verantwoordelijke van een laboratorium dient alle resultaten van de analyses uitgevoerd in het kader van dit besluit over te maken aan de hiervoor voorziene centrale databank, evenals aan de exploitant en zijn dierenarts.

§ 2. Elke verantwoordelijke van een laboratorium dient de positieve resultaten op een diagnostische test binnen de 24u na de goedkeuring van deze resultaten te melden aan het Agentschap.

**Art. 6.** Een erkend laboratorium dat monsters ontvangt voor onderzoek in het kader van dit besluit, kan van SANITEL de volgende informatie verkrijgen, wanneer beschikbaar, over de inrichtingen waarvan de monsters afkomstig zijn en de dieren die er worden gehouden:

1° het identificatienummer van de betrokken dieren;

2° de contactgegevens van de exploitant voor de kennisgeving van de resultaten;

3° de contactgegevens van de dierenarts voor de kennisgeving van de resultaten.

Het Agentschap stelt deze informatie uit SANITEL ter beschikking aan elk erkend laboratorium dat daarom verzoekt.

## HOOFDSTUK III. — *Maatregelen van toepassing bij het binnenbrengen van een dier*

**Art. 7.** § 1. De exploitant die een rund of een hertachtige binnenbrengt uit een land dat is opgenomen in de bijlage van dit besluit moet:

1° zijn dierenarts ervan verwittigen ten minste 48 uur vóór de geplande aankomst van het rund of de hertachtige in zijn inrichting;

2° de betrokken runderen of hertachtigen in de gebouwen van de inrichting in isolatie plaatsen;

3° op het betrokken rund of op de betrokken hertachtige een bescherming tegen vectoren gedurende de hele duur van de in punt 2° bedoelde isolatieperiode toepassen.

§ 2 De in § 1, 1°, bedoelde dierenarts moet:

1° het in paragraaf 1 bedoelde rund of de hertachtige, onderzoeken binnen de 12 uur na de aankomst in de inrichting;

2° de monsters nemen die nodig zijn voor de uitvoering van een diagnostische test;

3° de in 2° bedoelde monsters binnen één werkdag na de monstername naar het laboratorium sturen.

§ 3. De in § 1, 2°, bedoelde isolatie wordt aangehouden ten minste tot het verkrijgen van het resultaat van de in § 2, 2°, bedoelde test, en tot 60 dagen indien dit resultaat positief is.

17° *autovaccin*: médicament vétérinaire immunologique inactif fabriqué à partir d'agents pathogènes ou d'antigènes de la maladie issus d'un ou de plusieurs animaux appartenant à une unité épidémiologique et utilisés pour traiter le ou lesdits animaux appartenant à la même unité épidémiologique ou pour traiter un ou plusieurs animaux appartenant à une unité présentant un lien épidémiologique confirmé ;

18° *vétérinaire officiel*: le vétérinaire de l'Agence ;

19° *association*: association agréée par l'arrêté royal du 26 novembre 2006 agréant des associations de lutte contre les maladies des animaux ;

20° *SANITEL*: la base de données informatiques telle que définie à l'article 2, § 2, 1°, de l'arrêté royal du 20 mai 2022 relatif à l'identification et à l'enregistrement de certains ongulés, des volailles, des lapins et de certains oiseaux.

## CHAPITRE II. — *Diagnostic et notification par les laboratoires*

**Art. 4.** Tous les tests diagnostiques imposés par le présent arrêté doivent être effectués par un laboratoire agréé.

**Art. 5.** § 1<sup>er</sup>. Tout responsable d'un laboratoire est tenu de transmettre tous les résultats des tests diagnostiques effectués dans le cadre du présent arrêté dans la banque de données centrale prévue à cet effet, en même temps qu'à l'opérateur et son vétérinaire.

§ 2. Tout responsable d'un laboratoire est tenu de notifier à l'Agence les résultats positifs obtenus à un test diagnostique dans les 24h suivant la validation de ces résultats.

**Art. 6.** Un laboratoire agréé qui reçoit des échantillons à examiner dans le cadre du présent arrêté peut disposer des informations suivantes, quand elles sont disponibles, provenant de SANITEL concernant les établissements d'où proviennent les échantillons et les animaux qui y sont détenus :

1° le numéro d'identification des animaux concernés ;

2° les coordonnées de l'opérateur pour la notification des résultats ;

3° les coordonnées du vétérinaire pour la notification des résultats.

L'Agence rend cette information provenant de SANITEL disponible à tout laboratoire agréé qui le demande.

## CHAPITRE III. — *Mesures qui s'appliquent en cas d'introduction d'un animal*

**Art. 7.** § 1<sup>er</sup>. L'opérateur qui introduit un bovin ou un cervidé depuis un des pays listés en annexe du présent arrêté est tenu :

1° d'en avertir son vétérinaire au minimum 48 heures avant l'arrivée du bovin ou du cervidé dans son établissement ;

2° de placer le bovin ou cervidé concerné à l'isolement à l'intérieur des bâtiments de son établissement ;

3° d'appliquer au bovin ou cervidé concerné une protection contre les vecteurs, pendant toute la durée de l'isolement visé au point 2°.

§ 2. Le vétérinaire visé au § 1<sup>er</sup>, 1°, est tenu :

1° d'examiner le bovin ou cervidé visé au paragraphe 1<sup>er</sup> dans les 12 heures suivant son arrivée dans l'établissement ;

2° de réaliser les prélèvements requis pour la réalisation d'un test diagnostique ;

3° de faire parvenir les prélèvements visés au 2° au laboratoire dans le jour ouvrable qui suit le prélèvement.

§ 3. L'isolement visé au § 1, 2°, est maintenu au minimum jusqu'à l'obtention du résultat du test visé au § 2, 2°, et jusqu'à 60 jours au cas où ledit résultat s'avère positif.

HOOFDSTUK IV. — *Opdrachten van de verenigingen*

**Art. 8.** De verenigingen zijn belast met het melden bij het Agentschap van alle overtredingen van de in dit besluit vastgelegde maatregelen waarvan zij kennis hebben.

HOOFDSTUK V. — *Vaccinatie*

**Art. 9.** Het is verboden om een levend vaccin met een verzwakte stam van het epizoötische hemorragische ziektevirus of een autovaccin toe te dienen.

HOOFDSTUK VI. — *Ambtshalve toegepaste maatregelen*

**Art. 10.** Indien een exploitant één of meerdere maatregelen van dit besluit, of maatregelen opgelegd door de officiële dierenarts, niet toepast, laat het Agentschap ze ambtshalve toepassen op kosten van de betrokken exploitant.

HOOFDSTUK VII. — *Slotbepalingen*

**Art. 11.** Dit besluit treedt in werking de dag waarop het in het *Belgisch Staatsblad* wordt bekendgemaakt.

Brussel, 29 augustus 2024.

D. CLARINVAL

CHAPITRE IV. — *Missions des associations*

**Art. 8.** Les associations sont chargées de signaler à l'Agence toute infraction aux mesures prévues par le présent arrêté, dont elles auraient connaissance.

CHAPITRE V. — *Vaccination*

**Art. 9.** Il est interdit d'administrer un vaccin vivant contenant une souche atténuée du virus de la maladie hémorragique épizootique ou un autovaccin.

CHAPITRE VI. — *Mesures appliquées d'office*

**Art. 10.** Si un opérateur n'applique pas une ou plusieurs mesures prévues par le présent arrêté ou ordonnées par le vétérinaire officiel, l'Agence fait appliquer ces mesures d'office aux frais de l'opérateur concerné.

CHAPITRE VII. — *Dispositions finales*

**Art. 11.** Le présent arrêté entre en vigueur le jour de sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 29 août 2024.

D. CLARINVAL

**BIJLAGE** bij het ministerieel besluit van 29 augustus 2024 houdende noodmaatregelen tegen de introductie van epizoötische hemorragische ziekte

**Lijst van de in artikel 7, § 1, bedoelde landen**

Frankrijk  
Spanje  
Italië  
Portugal

Gezien om gevoegd te worden bij het ministerieel besluit van xx augustus 2024 houdende noodmaatregelen tegen de introductie van epizoötische hemorragische ziekte.

D. CLARINVAL

**ANNEXE** à l'arrêté ministériel du 29 août 2024 relatif aux mesures d'urgence contre l'apparition de la maladie hémorragique épizootique

**Liste des pays visés à l'article 7, § 1<sup>er</sup> France**

Espagne  
Italie  
Portugal

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du xx août 2024 relatif aux mesures d'urgence contre l'apparition de la maladie hémorragique épizootique.

D. CLARINVAL

FEDERALE OVERHEIDSDIENST ECONOMIE,  
K.M.O., MIDDENSTAND EN ENERGIE

[C – 2024/008347]

4 JULI 2024. — Koninklijk besluit tot aanvulling van de lijsten van oneerlijke marktpraktijken tussen ondernemingen in de landbouw en voedselvoorzieningsketen. — Erratum

In het *Belgisch Staatsblad* van 25 juli 2024, blz. 88406, numac 2024/007214,

- op blz. 88433 moet men art. 5 in de Franse tekst lezen als volgt:

“**Art. 5.** Les accords de fourniture conclus avant la publication du présent arrêté, sont mis en conformité avec le présent royal dans un délai de six mois à compter de cette date.”

SERVICE PUBLIC FEDERAL ECONOMIE,  
P.M.E., CLASSES MOYENNES ET ENERGIE

[C – 2024/008347]

4 JUILLET 2024. — Arrêté royal complétant les listes de pratiques du marché déloyales dans les relations interentreprises au sein de la chaîne d'approvisionnement agricole et alimentaire. — Erratum

Dans le *Moniteur belge* du 25 juillet 2024, page 88406, numac 2024/007214,

- à la page 88433 il faut lire l'art. 5 dans le texte français comme suit :

« **Art. 5.** Les accords de fourniture conclus avant la publication du présent arrêté, sont mis en conformité avec le présent royal dans un délai de six mois à compter de cette date. »