

BELGISCHE KAMER VAN
VOLKSVERTEGENWOORDIGERS

19 december 2024

WETSVOORSTEL

**betreffende de verplichte vaccinatie
tegen blauwtong en EHD**

Amendement

ingediend in de plenaire vergadering

Zie:

Doc 56 **0587/ (2024/2025)**:

- 001: Wetsvoorstel van de heer Piedboeuf en mevrouw Taton.
- 002: Amendement.
- 003: Verslag.
- 004: Tekst aangenomen door de commissie.

CHAMBRE DES REPRÉSENTANTS
DE BELGIQUE

19 décembre 2024

PROPOSITION DE LOI

**relative à la vaccination obligatoire
contre la langue bleue et le MHE**

Amendement

déposé en séance plénière

Voir:

Doc 56 **0587/ (2024/2025)**:

- 001: Proposition de loi de M. Piedboeuf et Mme Taton.
- 002: Amendement.
- 003: Rapport.
- 004: Texte adopté par la commission.

00834

Nr. 2 van mevrouw **Bury**

Art. 7

Dit artikel weglaten.

VERANTWOORDING

De vaccins die zullen worden gebruikt tegen blauwtong type 3 en type 8 én het vaccin dat zal worden gebruikt tegen virale hemorragische epizoötie (VHE) zijn vaccins die slechts over een voorlopige, uitzonderlijke goedkeuring van het Federaal Geneesmiddelenagentschap (FAGG) beschikken. Het is uiterst belangrijk dat de vaccins correct worden gedoseerd en toegediend en dat er geen vaccins worden gemengd om redenen van gebruiksgemak. Bovendien moeten eventuele bijwerkingen van deze vaccins (anafylactische shock bijvoorbeeld) onmiddellijk kunnen worden behandeld door de bedrijfsdierenarts. Minder ernstige bijwerkingen moeten op gedocumenteerde wijze worden gemeld aan het FAGG. In het kader van de export van levende dieren verbiedt de Europese wetgeving dat de bedrijfsdierenarts zaken attesteert die hij niet kan garanderen.

Katleen Bury (VB)

N° 2 de Mme **Bury**

Art. 7

Supprimer cet article.

JUSTIFICATION

Les vaccins qui seront utilisés contre la fièvre catarrhale de type 3 et de type 8 ainsi que le vaccin qui sera utilisé contre la maladie hémorragique épizootique (MHE) ne disposent que d'une autorisation provisoire et exceptionnelle de l'Agence fédérale des médicaments (AFMPS). Il est extrêmement important que les vaccins soient dosés et administrés correctement et qu'ils ne soient pas mélangés par facilité. En outre, les effets indésirables éventuels de ces vaccins (choc anaphylactique, par exemple) devront pouvoir être traités immédiatement par le vétérinaire d'exploitation. Les effets indésirables moins graves devront être documentés et notifiés à l'AFMPS. Dans le cadre de l'exportation d'animaux vivants, la réglementation européenne interdit aux vétérinaires d'exploitation d'établir des attestations pour des actes qu'ils ne peuvent pas garantir.