

het Gerechtelijk Wetboek en inzake de magistratuur en de personeelsleden van de diensten die de rechterlijke macht terzijde staan, de geldigheidsduur van de reserve van geslaagden van de vergelijkende selectie voor de werving van Nederlandstalige administratieve talenten (niveau C) bij verschillende rechtbanken, hoven en parketten (Antwerpen en Limburg) voor de Rechterlijke Orde – sessie 2023 (selectienummer ANG23269), waarvan het proces-verbaal afgesloten werd op 21 augustus 2023, verlengd voor een periode van 6 maanden, namelijk tot 20 februari 2025.

personnel des services qui assistent le pouvoir judiciaire, la durée de la validité de la réserve des lauréats de la sélection comparative pour le recrutement de talents administratifs néerlandophones (niveau C) pour des différents tribunaux, cours et parquets (Anvers et Limbourg) pour l'Ordre judiciaire – session 2023 (numéro de sélection ANG23269), dont le procès-verbal a été clôturé le 21 août 2023, est prolongée pour une période de 6 mois jusqu'au 20 février 2025.

#### FEDERALE OVERHEIDSDIENST JUSTITIE

[C – 2024/006753]

##### Rechterlijke Orde. — Verlenging geldigheidsduur

Bij ministerieel besluit van 27 juni 2024 wordt, in toepassing van het artikel 8 van het koninklijk besluit van 10 november 2006 betreffende het statuut, de loopbaan en de bezoldigingsregeling van het gerechtspersoneel en gelet op het ministerieel besluit van 8 december 2022 houdende overdracht van bepaalde bevoegdheden voorzien in het Gerechtelijk Wetboek en inzake de magistratuur en de personeelsleden van de diensten die de rechterlijke macht terzijde staan, de geldigheidsduur van de reserve van geslaagden van de vergelijkende selectie voor de werving van Nederlandstalige administratieve talenten (niveau C) voor de Rechterlijke Orde - sessie 2023 (selectienummer ANG23258), waarvan het proces-verbaal afgesloten werd op 21 augustus 2023, verlengd voor een periode van 6 maanden, namelijk tot 20 februari 2025.

#### SERVICE PUBLIC FEDERAL JUSTICE

[C – 2024/006753]

##### Ordre judiciaire. — Prolongation de la durée de la validité

Par arrêté ministériel du 27 juin 2024 en application de l'article 8 de l'arrêté royal du 10 novembre 2006 portant statut, carrière et statut pécuniaire du personnel judiciaire et vu l'arrêté ministériel du 8 décembre 2022 portant délégation de certaines compétences prévues au Code judiciaire et en ce qui concerne la magistrature et les membres du personnel des services qui assistent le pouvoir judiciaire, la durée de la validité de la réserve des lauréats de la sélection comparative pour le recrutement de talents administratifs néerlandophones (niveau C) pour l'Ordre judiciaire – session 2023 (numéro de sélection ANG23258), dont le procès-verbal a été clôturé le 21 août 2023, est prolongée pour une période de 6 mois jusqu'au 20 février 2025.

#### FEDERALE OVERHEIDSDIENST JUSTITIE

[C – 2024/006763]

##### Rechterlijke Orde. — Erratum

In de bekendmaking in het *Belgisch Staatsblad* van 25 juni 2024, bladzijde 78448, betreffende de benoeming van Druyts P., dienen de woorden "de heer Druyts P., licentiaat in de rechten, rechter in de familie- en jeugdrechtbank in de rechtbank van eerste aanleg Oost-Vlaanderen;" te worden vervangen door de woorden "de heer Druyts P., licentiaat in de rechten, rechter in de familie- en jeugdrechtbank in de rechtbank van eerste aanleg West-Vlaanderen;".

#### SERVICE PUBLIC FEDERAL JUSTICE

[C – 2024/006763]

##### Ordre judiciaire. — Erratum

Dans la publication au *Moniteur belge* du 25 juin 2024, page 78448, concernant la nomination de Druyts P., les mots « \* M. Druyts P., licencié en droit, juge au tribunal de la famille et de la jeunesse au tribunal de première instance de Flandre orientale; » doivent être remplacés par les mots « \* M. Druyts P., licencié en droit, juge au tribunal de la famille et de la jeunesse au tribunal de première instance de Flandre occidentale; ».

#### FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR GENEESMIDDELEN EN GEZONDHEIDSPRODUCTEN

[C – 2024/006266]

14 JUNI 2024. — **Beslissing tot bepaling van de voorwaarden verbonden aan de beslissing tot toelating van het gebruik van het immunologisch diergeneesmiddel 'Bluevac-3' van de firma's CZ Vaccines S.A.U. en Kernfarm B.V. overeenkomstig artikel 110, lid 2, van de Verordening 2019/6**

De administrateur-generaal van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, zoals opgericht bij de wet van 20 juli 2006 betreffende de oprichting en de werking van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (hierna: "het FAGG"),

Gelet op artikel 110, leden 2 en 4, van Verordening (EU) 2019/6 van 11 december 2018 van het Europees Parlement en de Raad betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG (hierna: "Verordening 2019/6");

Gelet op het advies van de inspecteur van Financiën, gegeven op 12 juni 2024;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, artikel 3, §§ 1 en 2;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat verschillende meldingen wijzen op een knuttenactiviteit in Nederland, dat deze activiteit zich met een grote mate van zekerheid naar België zou kunnen uitbreiden, en dat grootschalige uitbraken van het blauwtongvirus serotype 3 riskeren plaats te vinden vanaf eind juni 2024;

Overwegende dat het blauwtongvirus een ziekte is als bedoeld in artikel 5 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;

#### AGENCE FEDERALE DES MEDICAMENTS ET DES PRODUITS DE SANTE

[C – 2024/006266]

14 JUIN 2024. — **Décision fixant les conditions liées à la décision d'autorisation d'utilisation du médicament vétérinaire immunologique 'Bluevac-3' des sociétés CZ Vaccines S.A.U. et Kernfarm B.V. conformément à l'article 110, paragraphe 2, du Règlement 2019/6**

L'administrateur général de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, établie par la loi du 20 juillet 2006 relative à la création et au fonctionnement de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé (ci-après dénommée « l'AFMPS »),

Vu l'article 110, paragraphes 2 et 4, du Règlement (UE) 2019/6 du 11 décembre 2018 du Parlement européen et du Conseil relatif aux médicaments vétérinaires et abrogeant la directive 2001/82/CE (ci-après dénommé « Règlement 2019/6 »);

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 12 juin 2024;

Vu les lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973, l'article 3, §§ 1<sup>er</sup> et 2;

Vu l'urgence;

Considérant que plusieurs rapports font état d'une activité de moucheron piqueurs aux Pays-Bas; que cette activité pourrait s'étendre à la Belgique avec un degré élevé de certitude, et que des foyers à grande échelle du virus de la fièvre catarrhale ovine de serotype 3 risquent d'apparaître à partir de la fin juin 2024;

Considérant que le virus de la fièvre catarrhale ovine est une maladie au sens de l'article 5 du Règlement 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;

Overwegende dat een tijdige vaccinatie tegen het blauwtongvirus noodzakelijk is, namelijk vooraleer de piekperiode start, om deze verwachte grootschalige uitbraken te vermijden;

Overwegende dat er geen immunologisch diergeneesmiddel tegen het blauwtongvirus serotype 3 een vergunning voor het in de handel brengen heeft in België, noch in een andere lidstaat van de EER;

Dat de firma CZ Vaccines S.A.U. reeds beschikt over een vergunning voor het in de handel brengen voor een immunologisch diergeneesmiddel tegen het blauwtongvirus serotypen 1, 4 en 8 en dat de firma's CZ Vaccines S.A.U. en Kernfarm B.V. momenteel een immunologisch diergeneesmiddel genaamd 'Bluevac-3' in ontwikkeling hebben, specifiek tegen serotype 3;

Dat uit het wetenschappelijk onderzoek blijkt dat er voldoende data met betrekking tot veiligheid, kwaliteit en werkzaamheid voorhanden zijn;

Dat, om die redenen, het gebruik van dit geneesmiddel werd toegelaten door de beslissing van 7 juni 2024; dat evenwel de distributie, de levering en het gebruik ervan dienen te worden onderworpen aan specifieke voorwaarden, en dat deze voorwaarden aan eenzelfde urgentie onderworpen zijn als de beslissing tot toelating op zich,

Besluit :

**Artikel 1.** Voor de toepassing van dit besluit wordt verstaan onder:

1° "ongewenst effect": de gevallen opgelijst in artikel 73, lid 2, van de Verordening 2019/6;

2° "het Geneesmiddel": het immunologisch diergeneesmiddel 'Bluevac-3' van de firma's CZ Vaccines S.A.U. en Kernfarm B.V.

**Art. 2.** Het Geneesmiddel wordt enkel gedistribueerd met het oog op de levering ervan aan een dierenarts-titularis van een depot.

**Art. 3.** Het Geneesmiddel wordt gebruikt in overeenstemming met de samenvatting van de productkenmerken, zoals overgemaakt door de firma's aan het FAGG op 6 juni 2024 en gepubliceerd op de website van het FAGG.

**Art. 4.** Vermoedelijke ongewenste effecten worden onverwijld gemeld aan het FAGG.

**Art. 5.** Deze beslissing treedt in werking de dag waarop ze in het *Belgisch Staatsblad* wordt bekendgemaakt.

Deze beslissing treedt buiten werking op 7 juni 2025.

Brussel, 14 juni 2024.

H. MALONNE

Considérant qu'une vaccination précoce contre le virus de la fièvre catarrhale ovine est nécessaire, c'est-à-dire avant le début de la période de pic, afin d'éviter ces épidémies attendues à grande échelle ;

Considérant qu'aucun médicament vétérinaire immunologique contre le sérotype 3 avec autorisation de mise sur le marché n'est disponible en Belgique ou dans un autre État membre de l'EEE ;

Que la société CZ Vaccines S.A.U. dispose déjà d'une autorisation de mise sur le marché pour un médicament vétérinaire immunologique contre les sérotypes 1, 4 et 8 et que les sociétés CZ Vaccines S.A.U. et Kernfarm B.V. développent actuellement un médicament vétérinaire immunologique appelé 'Bluevac-3', spécifiquement contre le sérotype 3 ;

Que les données disponibles issues des études scientifiques montrent qu'il existe suffisamment de données sur la sécurité, la qualité et l'efficacité ;

Que, pour ces raisons, l'utilisation du médicament a été autorisé par le biais de la décision du 7 juin 2024; que, toutefois, la distribution, la fourniture et l'utilisation de ce médicament doivent être soumises à des conditions spécifiques, et que ces conditions sont soumises à la même urgence que la décision de les autoriser en tant que telle,

Décide :

**Article 1<sup>er</sup>.** Pour l'application du présent arrêté on entend par :

1° "effet indésirable": les cas listés à l'article 73, paragraphe 2, du Règlement 2019/6 ;

2° "le Médicament": le médicament vétérinaire immunologique 'Bluevac-3' des sociétés CZ Vaccines S.A.U. et Kernfarm B.V.

**Art. 2.** Le Médicament n'est distribué qu'en vue de sa livraison à un vétérinaire titulaire d'un dépôt.

**Art. 3.** Le Médicament est utilisé conformément au résumé des caractéristiques du produit, tel que transmis par les sociétés à l'AFMPS le 6 juin 2024 et publié sur le site web de l'AFMPS.

**Art. 4.** Les effets indésirables suspectés sont notifiés, sans délai, à l'AFMPS.

**Art. 5.** La présente décision entre en vigueur le jour de sa publication au *Moniteur belge*.

La présente décision cesse d'être en vigueur le 7 juin 2025.

Bruxelles, le 14 juin 2024.

H. MALONNE

## GEMEENSCHAPS- EN GEWESTREGERINGEN GOUVERNEMENTS DE COMMUNAUTE ET DE REGION GEMEINSCHAFTS- UND REGIONALREGIERUNGEN

REGION WALLONNE — WALLONISCHE REGION — WAALS GEWEST

SERVICE PUBLIC DE WALLONIE

[C - 2024/006384]

26 MARS 2024. — Arrêté du Conseil communal de la commune de Honnelles autorisant pour cause d'utilité publique, l'expropriation du bien immeuble situé rue d'En Haut, 32 à 7387 Honnelles (Roisin)

Par arrêté du vingt-six mars deux mille vingt-quatre, le Centre public d'action sociale de Honnelles est autorisé, pour cause d'utilité publique à procéder :

- À l'expropriation dans le but de sécuriser les lieux, de créer des espaces de stationnement tant pour le personnel du Centre public d'action sociale que pour le public et de créer des espaces verdurisés, du bien immeuble situé rue d'En Haut, 32 à 7387 Honnelles (Roisin), cadastré division 1, section A, n° 22L repris en emprise n°1 au tableau des emprises.

En conséquence, la procédure d'expropriation du bien précité sera poursuivie conformément aux dispositions du décret du 22 novembre 2018 relatif à la procédure d'expropriation.

Le présent arrêté est publié dans son entièreté durant trente jours sur les sites internet de la commune de Honnelles s'ils existent ou, à défaut, et aux endroits habituels d'affichage.