

Aan de Minister van Landbouw, Natuur en Voedselkwaliteit

Directoraat-generaal Agro
Directie Dierlijke Agroketens en
Dierenwelzijn

Auteur

[Redacted]
[Redacted]
[Redacted]

TER BESLISSING

Datum
11 maart 2024

Kenmerk
DGA-DAD / 46079672

nota

Nota bij kamerbrief over pilot vaccinatie
vogelgriep: voortgang

Kopie aan

Bijlage(n)

4

Parafenroute

[Redacted]
[Redacted] [Redacted] [Redacted]
[Redacted]
[Redacted] [Redacted]
[Redacted]

Aanleiding

Sinds 2022 werkt het ministerie van LNV aan de voorbereidingen van een pilot om op termijn vaccinatie tegen hoogpathogene vogelgriep mogelijk te maken. Daarbij wordt het stappenplan gevolgd waarvan een geactualiseerde versie op 29 januari 2024 naar de Tweede Kamer is gestuurd. In die brief is aangegeven dat het rapport van de eerste transmissieproef van de veldproef in het tweede kwartaal van 2024 gereed zou zijn. Met deze brief stuurt u de Tweede Kamer dit rapport, licht u de resultaten toe en geeft u een update van de voorbereidingen en de volgende stappen in de voorbereiding van de pilot.

Geadviseerd besluit

U kunt de brief ondertekenen en met de rapporten versturen.

Kernpunten

- De vogelgriep-epidemie van 2021-2023 noodzaakt tot het nemen van extra maatregelen ter verdere preventie van besmettingen van dier en mens. Hiervoor is het Intensiveringsplan preventie vogelgriep opgesteld (Kamerstuk 28807, nr. 291).
- Vaccinatie van pluimvee is onderdeel van het intensiveringsplan. Daarbij volgen we het vaccinatiestappenplan (Kamerstuk 28807, nr. 296).
- De vaccinatieaanpak wordt in nauw overleg met de sector uitgewerkt; de sector staat achter deze aanpak.
- Onderdelen daarvan zijn de veldproef en een pilot.
- De veldproef wordt uitgevoerd om meer inzicht te krijgen in de effectiviteit van vaccinatie onder veldomstandigheden. De resultaten van de eerste

transmissieproef in het kader daarvan zijn gereed. Het rapport is bijgevoegd bij deze brief aan de Tweede Kamer.

- Het tweede onderdeel is de pilot, die wordt gedaan om meer ervaring op te doen met onder andere de implementatie van vaccinatie en het surveillanceprogramma. Daarbij worden ook de mogelijke negatieve handelsgevolgen in kaart gebracht en zoveel mogelijk beperkt.
- In de brief wordt ingegaan op de voortgang in de voorbereiding van de pilot.
- Er is een nieuwe ontwikkeling wat betreft de toelating van de HPAI vaccins.
 - Van twee fabrikanten worden de vectorvaccins in de veldproef onderzocht. Onlangs heeft een derde fabrikant laten weten een vergelijkbaar vectorvaccin te hebben ontwikkeld dat op korte termijn een Europese toelating krijgt. Het vaccin is vergelijkbaar met de onderzochte vaccins, maar wordt niet in de veldproef onderzocht.
 - Een belangrijke voorwaarde om de pilot uit te voeren is dat het vaccin voor de pilot een Europese toelating heeft. De keuze om dit derde vaccin toe te passen in de pilot is daarom, in deze fase, vrijwel onvermijdelijk. Een besluit daarover wordt echter nog genomen.
 - Zodra een van de twee andere vectorvaccins ook een Europese toelating heeft, wordt gezien of die wordt gebruikt in de pilot.
- Naast deze vaccinatieonderwerpen wordt in de brief ook een aantal andere vogelgriepaspecten toegelicht. Dat gaat onder andere over het surveillanceprogramma bij varkens, de situatie met de besmette runderen in de Verenigde Staten, en de impactanalyse die wordt uitgevoerd rondom de structuurmaatregelen.