

- produisant ses effets le 1^{er} février 2023, la désignation de Mme Van Gerwen. L., vice-président au tribunal de première instance de Flandre orientale, aux fonctions de juge au tribunal de la famille et de la jeunesse à ce tribunal, est renouvelée pour un terme de cinq ans.

- produisant ses effets le 30 novembre 2022 au soir, est acceptée, à sa demande, la démission de M. De Camps N., juge au tribunal de première instance néerlandophone de Bruxelles, de ses fonctions de juge d'instruction à ce tribunal.

- la désignation de Mme Baetens L., substitut du procureur du Roi près le parquet de Halle-Vilvorde, à la fonction de premier substitut du procureur du Roi près ce parquet, est renouvelée pour un terme de trois ans prenant cours le 30 mai 2023.

Par ordonnance du 21 février 2023, Mme Steimes A., a été désignée par le président du tribunal du travail du Brabant wallon pour continuer à exercer les fonctions de magistrat suppléant à ce tribunal, pour une durée d'un an prenant cours le 1^{er} mars 2023.

Par ordonnance du président des juges de paix et des juges au tribunal de police de l'arrondissement de Louvain du 22 février 2023, M. Jackers P., juge de paix suppléant du canton de Tirlemont, est désigné pour continuer à exercer les fonctions de juge de paix suppléant dans ce canton, jusqu'à ce qu'il ait atteint l'âge de 70 ans, pour une période de 3 ans prenant cours le 1^{er} mai 2023.

Par ordonnance du premier président de la cour d'appel de Liège du 2 mars 2023, la désignation de M. Vlerick J-P., aux fonctions de magistrat suppléant à cette cour, est renouvelée pour une période d'un an prenant cours le 1^{er} mars 2023.

Le recours en annulation des actes précités à portée individuelle peut être soumis à la section du contentieux administratif du Conseil d'Etat endéans les soixante jours après cette publication. La requête en annulation est adressée au greffe du Conseil d'Etat, rue de la Science 33 à 1040 Bruxelles, soit sous pli recommandé à la poste, soit suivant la procédure électronique (voir à cet effet la rubrique "e-Procédure" sur le site Internet du Conseil d'Etat - <http://www.raadvst-consetat.be/>).

- dat uitwerking heeft sedert 1 februari 2023, de aanwijzing van mevr. Van Gerwen. L., ondervoorzitter in de rechtbank van eerste aanleg Oost-Vlaanderen, tot de functie van rechter in de familie- en jeugdrechtbank in deze rechtbank, wordt hernieuwd voor een termijn van vijf jaar.

- dat uitwerking heeft sedert 30 november 2022 's avonds, is aan de heer De Camps N., rechter in de Nederlandstalige rechtbank van eerste aanleg te Brussel, op zijn verzoek, ontslag uit zijn functie van onderzoeksrechter in deze rechtbank.

- de aanwijzing van mevr. Baetens L., substituu-procureur des Konings bij het parket Halle-Vilvorde, tot de functie van eerste substituu-procureur des Konings bij dit parket, wordt hernieuwd voor een termijn van drie jaar met ingang van 30 mei 2023.

Bij beschikking van 21 februari 2023, werd mevr. Steimes A., door de voorzitter van de arbeidsrechtbank Waals-Brabant, aangewezen om het ambt van plaatsvervangend magistraat in deze rechtbank verder te blijven uitoefenen, voor een termijn van één jaar met ingang van 1 maart 2023.

Bij beschikking van de voorzitter van de vrederechters en rechters in de politierechtbank van het arrondissement Leuven van 22 februari 2023, de heer Jackers P., plaatsvervangend vrederechter van het kanton Tienen, wordt aangewezen om het ambt van plaatsvervangend vrederechter in dit kanton verder te blijven uitoefenen tot hij de leeftijd van 70 jaar heeft bereikt, voor een termijn van 3 jaar met ingang van 1 mei 2023.

Bij beschikking van de voorzitter van het hof van beroep te Luik van 2 maart 2023, de aanwijzing van de heer Vlerick J-P., tot de functie van plaatsvervangend magistraat in dit hof, wordt hernieuwd voor een termijn van één jaar met ingang van 1 maart 2023.

Het beroep tot nietigverklaring van de voormelde akten met individuele strekking kan voor de afdeling bestuursrechtspraak van de Raad van State worden gebracht binnen zestig dagen na deze bekendmaking. Het verzoekschrift tot nietigverklaring wordt ofwel per post aangetekend verzonden naar de griffie van de Raad van State, Wetenschapsstraat 33 te 1040 Brussel, ofwel wordt het ingediend volgens de elektronische procedure (zie daarvoor de rubriek "e-procedure" op de website van de Raad van State - <http://www.raadvst-consetat.be/>).

AGENCE FEDERALE POUR LA SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE

[C - 2023/40910]

23 FEVRIER 2023. — Décision modifiant les décisions du 26 mai 2009 et du 11 janvier 2016 de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire portant agrément de laboratoires d'analyse dans le cadre de ses missions de contrôle

L'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire,

Vu l'arrêté royal du 22 février 2001 organisant les contrôles effectués par l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire et modifiant diverses dispositions légales, confirmé par la loi du 19 juillet 2001, l'article 3, § 5 ;

Vu 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, l'article 2, 2^o ;

Vu la décision du 26 mai 2009 de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire portant agrément de laboratoires d'analyse dans le cadre de ses missions de contrôle ;

Vu la décision du 11 janvier 2016 de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire portant agrément de laboratoires d'analyse dans le cadre de ses missions de contrôle ;

Considérant le changement de nom du laboratoire « Quality Partner » en « FOODCHAIN ID Testing solutions » ;

FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR DE VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN

[C - 2023/40910]

23 FEBRUARI 2023. — Beslissing tot wijziging van de beslissingen van 26 mei 2009 en van 11 januari 2016 van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen tot erkenning van analyselaboratoria in samenhang met zijn controleopdrachten

Het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen,

Gelet op het koninklijk besluit van 22 februari 2001 houdende organisatie van de controles die worden verricht door het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen en tot wijziging van diverse wettelijke bepalingen, bekrachtigd bij de wet van 19 juli 2001, artikel 3, § 5 ;

Gelet op het koninklijk besluit van 3 augustus 2012 betreffende de erkenning van de laboratoria die analyses uitvoeren in verband met de veiligheid van de voedselketen, artikel 2, 2^o ;

Gelet op de beslissing van 26 mei 2009 van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen tot erkenning van analyselaboratoria in samenhang met zijn controleopdrachten ;

Gelet op de beslissing van 11 januari 2016 van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen tot erkenning van analyselaboratoria in samenhang met zijn controleopdrachten ;

Overwegende de naamswijziging van het laboratorium "Quality Partner" in "FOODCHAIN ID Testing solutions" ;

Considérant le changement de nom du laboratoire « Genalyse Partner » en « FOODCHAIN ID Genomics » ;

Décident

Article 1^{er}. A l'annexe de la décision du 26 mai 2009 de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire portant agrément de laboratoires d'analyse dans le cadre de ses missions de contrôle, les mots « Quality Partner » sont remplacés par les mots « FOODCHAIN ID Testing solutions ».

Art. 2. A l'annexe de la décision du 11 janvier 2016 de l'Agence fédérale pour la Sécurité de la Chaîne alimentaire portant agrément de laboratoires d'analyse dans le cadre de ses missions de contrôle, les mots « GENALYSE PARTNER » sont remplacés par les mots « FOODCHAIN ID Genomics ».

Bruxelles, le 23 février 2023.

L'Administrateur délégué,
H. DIRICKS

AGENCE FEDERALE DES MEDICAMENTS ET DES PRODUITS DE SANTE

[C - 2023/30728]

15 MARS 2023. — Décision d'autorisation d'importation et d'utilisation des médicaments « Therasolv 100 000 UI, poudre pour solution injectable/pour perfusion » de Theradial SAS, « Actilyse » 20 mg et 50 mg de Boehringer Ingelheim India Private Limited et « Urokinase Vedim » 100.000 U.I. de UCB Pharma, S.A., distribué par Novitan

Le Ministre de la Santé publique,

Vu la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments à usage humain, l'article 6^{quater}, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 5^o ;

Vu l'arrêté royal du 14 décembre 2006 relatif aux médicaments à usage humain et vétérinaire, l'article 110, alinéa 3 ;

Vu l'avis de l'inspecteur des Finances, donné le 10 mars 2023 ;

Considérant qu'il existe une grave pénurie de médicaments pour traiter les thromboses et les embolies, que l'administration immédiate de ces médicaments est nécessaire pour éviter un préjudice grave au patient, y compris une invalidité permanente, une amputation ou même la mort ;

Que le médicament à importer, le « Therasolv 100 000 UI, poudre pour solution injectable/pour perfusion » de Theradial SAS, dispose d'une autorisation de mise sur le marché en France ;

Que le médicament à importer, l'« Actilyse » 20 mg et 50 mg de Boehringer Ingelheim India Private Limited, dispose d'une autorisation de mise sur le marché en Inde et est fabriqué en Allemagne par Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co., titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant du médicament Actilyse autorisé en Belgique ;

Que le médicament à importer l'« Urokinase Vedim » 100.000 U.I. de UCB Pharma, S.A., distribué par Novitan, dispose d'une autorisation de mise sur le marché en Espagne ;

Qu'aucun stock d'un médicament autorisé contenant de l'urokinase, n'est disponible actuellement en Belgique ;

Que l'importation prévue d'un premier lot du médicament « Urokinase » de Synermedica (UK) sur base de la décision du 16 février 2023 d'autorisation d'importation et d'utilisation du médicament « Urokinase » de Synermedica (UK) ne sera pas suffisante dans le cadre de l'indisponibilité actuelle dans la mesure où elle couvre seulement 7,6% des besoins mensuels ;

Que, pour les raisons décrites ci-dessus, l'importation de ce médicament doit être effectuée très rapidement, afin de répondre aux besoins des patients, faute de quoi, comme décrit ci-dessus, les cas aigus ne peuvent être traités,

Décide :

Article 1^{er}. L'importation, la distribution, l'achat, la délivrance et l'administration des médicaments « Therasolv 100 000 UI, poudre pour solution injectable/pour perfusion » de Theradial SAS, « Actilyse » 20 mg et 50 mg de Boehringer Ingelheim India Private Limited et « Urokinase Vedim » 100.000 U.I. de UCB Pharma, S.A. (ci-après dénommés « le Médicament ») sont autorisées conformément aux conditions visées aux articles 2 à 5.

Overwegende de naamswijziging van het laboratorium "Genalyse Partner" in "FOODCHAIN ID Genomics";

Beslist :

Artikel 1. In de bijlage bij de beslissing van 26 mei 2009 van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen tot erkenning van analyselaboratoria in samenhang met zijn controleopdrachten, worden de woorden "Quality Partner" vervangen door de woorden « FOODCHAIN ID Testing solutions ».

Art. 2. In de bijlage bij de beslissing van 11 januari 2016 van het Federaal Agentschap voor de Veiligheid van de Voedselketen tot erkenning van analyselaboratoria in samenhang met zijn controleopdrachten, worden de woorden "Genalyse Partner" vervangen door de woorden « FOODCHAIN ID Genomics ».

Brussel, 23 februari 2023.

De Gedelegeerd bestuurder,
H. DIRICKS

FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR GENEESMIDDELEN EN GEZONDHEIDSPRODUCTEN

[C - 2023/30728]

15 MAART 2023. — Beslissing houdende de toestemming voor de invoer en het gebruik van de geneesmiddelen "Therasolv 100 000 UI, poudre pour solution injectable/pour perfusion" van Theradial SAS, "Actilyse" 20 mg en 50 mg van Boehringer Ingelheim India Private Limited en "Urokinase Vedim" 100.000 U.I. van UCB Pharma, S.A., distribué par Novitan

De Minister van Volksgezondheid,

Gelet op de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen voor menselijk gebruik, artikel 6^{quater}, § 1, eerste lid, 5^o ;

Gelet op het koninklijk besluit van 14 december 2006 betreffende geneesmiddelen voor menselijk en diergeneeskundig gebruik, artikel 110, derde lid ;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 10 maart 2023 ;

Overwegende dat er een ernstig tekort bestaat aan geneesmiddelen ter behandeling van tromboses en embolieën, dat een onmiddellijke toediening van dergelijke geneesmiddelen noodzakelijk is om ernstige schade bij de patiënt, waaronder blijvende invaliditeit, amputatie of zelfs overlijden, te vermijden ;

Dat het in te voeren geneesmiddel, "Therasolv 100 000 UI, poudre pour solution injectable/pour perfusion" van Theradial SAS, beschikt over een vergunning voor het in de handel brengen in Frankrijk ;

Dat het in te voeren geneesmiddel, "Actilyse" 20 mg en 50 mg van Boehringer Ingelheim India Private Limited, beschikt over een vergunning voor het in de handel brengen in India en wordt vervaardigd in Duitsland door Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co, houder van de vergunning voor het in de handel brengen van en fabrikant van het in België vergunde geneesmiddel Actilyse ;

Dat het in te voeren geneesmiddel, "Urokinase Vedim" 100.000 U.I. van UCB Pharma, S.A., verdeeld door Novitan, beschikt over een vergunning voor het in de handel brengen in Spanje ;

Dat er op heden evenwel geen voorraad van een vergund geneesmiddel, dat Urokinase bevat, in België beschikbaar is ;

Dat de voorziene invoer van een eerste partij van het geneesmiddel "Urokinase" van Synermedica (UK) op basis van de beslissing van 16 februari 2023 houdende de toestemming voor de invoer en het gebruik van het geneesmiddel "Urokinase" van Synermedica (UK) niet voldoende zal zijn in de context van de huidige onbeschikbaarheid, in de mate waarin het slechts 7,6% van de maandelijkse behoefte dekt ;

Dat de invoer van dit geneesmiddel, om de hierboven omschreven redenen, zeer binnenkort dient te worden voltrokken, teneinde te voldoen aan de noden van patiënten, bij gebreke waaraan, zoals hoger omschreven, acute gevallen niet kunnen worden behandeld,

Besluit :

Artikel 1. De invoer, de verdeling, het aanschaffen, de aflevering en de toediening van het geneesmiddel "Therasolv 100 000 UI, poudre pour solution injectable/pour perfusion" van Theradial SAS, "Actilyse" 20 mg en 50 mg van Boehringer Ingelheim India Private Limited en "Urokinase Vedim" 100.000 U.I. van UCB Pharma, S.A. (hierna genoemd "het Geneesmiddel") worden toegelaten, onder de in artikel 2 tot 5 bedoelde voorwaarden.