

Overeenkomstig de gecoördineerde wetten op de Raad van State kan beroep worden ingediend binnen de zestig dagen na deze bekendmaking. Het verzoekschrift hiertoe dient bij ter post aangetekende brief aan de Raad van State, Wetenschapstraat, 33 te 1040 BRUSSEL te worden toegezonden.

Conformément aux lois coordonnées sur le Conseil d'Etat, un recours peut être introduit endéans les soixante jours après cette publication. La requête doit être envoyée sous pli recommandé à la poste, au Conseil d'Etat, rue de la Science, 33 à 1040 BRUXELLES.

#### FEDERALE OVERHEIDSDIENST JUSTITIE

[C – 2024/005633]

##### Kansspelcommissie. — Lijst verboden websites

De gewijzigde lijst van verboden websites krachtens de wet van 7 mei 1999 op de kansspelen, de weddenschappen, de kansspelinrichtingen en de bescherming van de spelers, zoals gewijzigd bij de Wet van 10 januari 2010 tot wijziging van de wetgeving inzake kansspelen, goedgekeurd door de Kansspelcommissie op 30/05/2024, is consulteerbaar op de website van de Kansspelcommissie [www.gamingcommission.be](http://www.gamingcommission.be).

#### SERVICE PUBLIC FEDERAL JUSTICE

[C – 2024/005633]

##### Commission des Jeux de hasard. — Liste des sites interdits

La liste modifiée des sites interdits en vertu de la loi du 7 mai 1999 sur les jeux de hasard, les établissements de jeux de hasard et la protection des joueurs, tel que modifiée par la Loi du 10 janvier 2010 portant modification de la législation relative aux jeux de hasard, approuvée par la Commission des Jeux de hasard le 30/05/2024, peut être consultée sur le site de la Commission des jeux de hasard [www.gamingcommission.be](http://www.gamingcommission.be).

#### PROGRAMMATORISCHE

#### FEDERALE OVERHEIDSDIENST WETENSCHAPSBELEID

[C – 2024/005071]

##### Personeel. — Inruststelling

Bij koninklijk besluit van 8 mei 2024, wordt mevrouw Brigitte LAUWAERT, rijksambtenaar bij het Koninklijk Belgisch Instituut voor Natuurwetenschappen in de klasse SW2 met de titel van werkleider, eervol ontslag uit haar ambt verleend met ingang van 1 mei 2024.

Overeenkomstig de gecoördineerde wetten op de Raad van State kan beroep worden ingediend binnen de zestig dagen na deze bekendmaking. Het verzoekschrift hiertoe dient bij ter post aangetekende brief aan de Raad van State, Wetenschapstraat, 33 te 1040 BRUSSEL te worden toegezonden.

#### SERVICE PUBLIC FEDERAL

#### DE PROGRAMMATION POLITIQUE SCIENTIFIQUE

[C – 2024/005071]

##### Personnel. — Mise à la retraite

Par arrêté royal du 8 mai 2024, démission honorable de ses fonctions est accordée à partir du 1<sup>er</sup> mai 2024 à Madame Brigitte LAUWAERT, agent de l'Etat à l'Institut Royal des Sciences Naturelles de Belgique dans la classe SW2 avec le titre chef de travaux.

Conformément aux lois coordonnées sur le Conseil d'Etat, un recours peut être introduit endéans les soixante jours après cette publication. La requête doit être envoyée sous pli recommandé à la poste, au Conseil d'Etat, rue de la Science, 33 à 1040 BRUXELLES.

#### SCIENSANO

[C – 2024/005773]

##### Ontslag

Bij Koninklijk besluit van 29 mei 2024 wordt er met ingang van 1 juni 2024 een einde gesteld aan de functie van mevrouw Ann Brigitte CAY, Eerstaanwendend werkleider bij Sciensano.

Mevrouw Ann Brigitte CAY, is ertoe gerechtigd om, met ingang van 1 juni 2024, zijn aanspraken op een rustpensioen te doen gelden en de eretitel van zijn ambt te voeren.

#### SCIENSANO

[C – 2024/005773]

##### Démission

Par arrêté royal du 29 mai 2024, il est mis fin aux fonctions de Madame Ann Brigitte CAY, chef de travaux principal à partir du 1<sup>er</sup> juin 2024 au sein de Sciensano.

Madame Ann Brigitte CAY, est autorisé à faire valoir ses droits à une pension de retraite, à partir du 1<sup>er</sup> juin 2024, et à porter le titre honorifique de ses fonctions.

#### FEDERAAL AGENTSCHAP

#### VOOR DE VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN

[C – 2024/004651]

6 MEI 2024. — Beslissing tot wijziging van 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

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°;

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 20 april 2021 tot wijziging van 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;

#### AGENCE FEDERALE

#### POUR LA SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE

[C – 2024/004651]

6 MAI 2024. — Décision modifiant 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

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° ;

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 20 avril 2021 modifiant 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 ;

Overwegende de naamswijziging van het laboratorium "ECCA" in "Eurofins Ecça";

Overwegende de naamswijziging van het laboratorium "ECCA btx" in « Eurofins Ecça BTX »;

Beslist :

**Enig artikel.** 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 volgende wijzigingen aangebracht :

1° wordt het woord "ECCA" vervangen door de woorden "Eurofins Ecça";

2° wordt de woorden « ECCA btx » vervangen door de woorden « Eurofins Ecça BTX ».

Brussel, 6 mei 2024.

De Gedelegeerd bestuurder,  
H. DIRICKS

Considérant le changement de nom du laboratoire « ECCA » en « Eurofins Ecça »;

Considérant le changement de nom du laboratoire «ECCA btx » en « Eurofins Ecça BTX »;

Décide :

**Article unique.** 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 modifications suivantes sont apportées :

1° le mot « ECCA » est remplacé par les mots « Eurofins Ecça » ;

2° les mots « ECCA btx » sont remplacés par les mots « Eurofins Ecça BTX ».

Bruxelles, le 6 mai 2024.

L'Administrateur délégué,  
H. DIRICKS

## FEDERAAL AGENTSCHAP VOOR GENEESMIDDELEN EN GEZONDHEIDSPRODUCTEN

[C – 2024/005364]

**Beslissing houdende de toestemming voor de invoer en het gebruik van de geneesmiddelen Ditripenat-Heyl® (DTPA) 1 000 mg/ 5 ml solution for injection en Zink-Trinatrium-pentetat (Zn-DTPA) 1055 mg/5 ml solution for injection van Heyl Chem.-pharm. Fabrik GmbH & Co. KG**

De Minister van Volksgezondheid,

Gelet op de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen voor menselijk gebruik, artikel 6<sup>quater</sup>, § 1, eerste lid, 5°);

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 geven op 23 augustus 2023;

Overwegende dat het Platform Farmaceutische Strategische Stock (PFSS) de aanschaf geneesmiddelen op basis van trinatriumcalciumpentetaat (Ca-DTPA) en op basis van trinatriumzinkpentetaat (Zn-DTPA) aanbeveelt in het kader van de dreiging van laboratorium- of industriële ongelukken en vuile bommen, die mensen kunnen blootstellen aan giftige doses plutonium, americium of curium, waarvan het absoluut noodzakelijk wordt geacht dat de federale overheid over een bepaalde eigen hoeveelheid beschikt;

Overwegende dat "straling beschadigt weefsels en/of organen volgens de ontvangen of geabsorbeerde dosis, die wordt uitgedrukt in een eenheid die gray (Gy) wordt genoemd. De schade die kan voortvloeien uit een geabsorbeerde dosis hangt af van het soort straling en de gevoeligheid van verschillende weefsels en organen voor die straling" (WHO, 2016);

Overwegende dat de trinatriumcalciumpentetaat (Ca-DTPA) en de trinatriumzinkpentetaat (Zn-DTPA) langetermijnbehandelingen zijn voor de decorporatie van transuranische radionucliden van zware metalen (americium, plutonium, curium, californium, berkélium); dat trinatriumzinkpentetaat (Zn-DTPA) de onderhoudsbehandeling is na de initiële dosis trinatriumcalciumpentetaat (Ca-DTPA);

Overwegende dat er in België geen geneesmiddel op basis van trinatriumcalciumpentetaat (Ca-DTPA) noch een geneesmiddel op basis van trinatriumzinkpentetaat (Zn-DTPA) met een vergunning voor het in de handel brengen bestaat;

Dat de geneesmiddelen Ditripenat-Heyl® (DTPA) 1 000 mg/ 5 ml solution for injection en Zink-Trinatrium-pentetat (Zn-DTPA) 1055 mg/ 5 ml solution for injection van Heyl Chem.-pharm. Fabrik GmbH & Co. KG zijn vergund in Duitsland,

Besluit:

**Artikel 1.** De invoer, de verdeling, het aanschaffen, de aflevering en de toediening van de geneesmiddelen Ditripenat-Heyl® (DTPA) 1 000 mg/ 5 ml solution for injection en Zink-Trinatrium-pentetat (Zn-DTPA) 1055 mg/5 ml solution for injection van Heyl Chem.-pharm. Fabrik GmbH & Co. KG, voor de decorporatie van transuranische radionucliden van zware metalen (americium, plutonium, curium, californium, berkélium), zijn toegestaan onder de in artikel 2 tot 5 bedoelde voorwaarden.

## AGENCE FEDERALE DES MEDICAMENTS ET DES PRODUITS DE SANTE

[C – 2024/005364]

**Décision d'autorisation d'importation et d'utilisation des médicaments Ditripenat-Heyl® (DTPA) 1 000 mg/ 5 ml solution for injection et Zink-Trinatrium-pentetat (Zn-DTPA) 1055 mg/5 ml solution for injection de Heyl Chem.-pharm. Fabrik GmbH & Co. KG**

Le Ministre de la Santé publique,

Vu la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments à usage humain, l'article 6<sup>quater</sup>, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 5°) ;

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 23 août 2023 ;

Considérant que la Plateforme stock pharmaceutique stratégique (PSPS) recommande l'acquisition de médicaments à base de pentétate de calcium trisodique (Ca-DTPA) et à base de pentétate de zinc trisodique (Zn-DTPA) dans le contexte de la menace d'accidents de laboratoire ou industriels et de bombe sale, qui pourraient exposer les individus à des doses toxiques de plutonium, d'americium ou de curium, dont il est jugé absolument nécessaire que l'autorité fédérale dispose d'une certaine quantité propre ;

Considérant que « les rayonnements endommagent les tissus et/ou les organes en fonction de la dose reçue ou absorbée, laquelle est exprimée dans une unité appelée le gray (Gy). Les dommages pouvant résulter d'une dose absorbée dépendent du type de rayonnement et de la sensibilité des différents tissus et organes à ce rayonnement » (OMS, 2016) ;

Considérant que le pentétate de calcium trisodique (Ca-DTPA) et le pentétate de zinc trisodique (Zn-DTPA) sont des traitements de longue durée pour la décorporation des radionucléides transuraniens de métaux lourds (americium, plutonium, curium, californium, berkélium) ; que le pentétate de zinc trisodique (Zn-DTPA) est le traitement d'entretien après dose initiale de pentétate de calcium trisodique (Ca-DTPA) ;

Considérant qu'il n'existe pas de médicament à base de pentétate de calcium trisodique (Ca-DTPA) ni de médicament à base de pentétate de zinc trisodique (Zn-DTPA) disposant d'une autorisation de mise sur le marché en Belgique ;

Que les médicaments Ditripenat-Heyl® (DTPA) 1 000 mg/ 5 ml solution for injection et Zink-Trinatrium-pentetat (Zn-DTPA) 1055 mg/5 ml solution for injection de Heyl Chem.-pharm. Fabrik GmbH & Co. KG sont autorisés en Allemagne,

Décide :

**Article 1<sup>er</sup>.** L'importation, la distribution, l'achat, la délivrance et l'administration des médicaments Ditripenat-Heyl® (DTPA) 1 000 mg/5mg solution for injection et Zink-Trinatrium-pentetat (Zn-DTPA) 1055 mg/5 ml solution for injection de Heyl Chem.-pharm. Fabrik GmbH & Co. KG, pour la décorporation des radionucléides transuraniens de métaux lourds (americium, plutonium, curium, californium, berkélium), sont autorisés conformément aux conditions visées aux articles 2 à 5.