

Art. 2. Artikel 23 van hetzelfde reglement wordt vervangen door de volgende bepaling :

« Art. 23. De toegang aan boord is verboden voor onbevoegden.

Dit verbod wordt aangeduid door één of meer ronde witte borden met een rode rand en een rode diagonaal en met in het midden, de zwarte afbeelding van een voetganger.

De doorsnede van deze borden moet minstens 0,60 m bedragen.

Ze moeten langsscheeps worden geplaatst, derwijze dat ze aan beide zijden van het schip duidelijk zichtbaar zijn.

Ze moeten zo nodig worden verlicht en in alle omstandigheden goed zichtbaar blijven. »

Art. 3. Artikel 58, punt 1, van hetzelfde reglement wordt vervangen door de volgende bepaling :

« 1. Het is verboden aan boord te roken.

Dit verbod is niet van toepassing op de verblijven en het stuurhuis onder voorwaarde dat de openingen ervan gesloten zijn.

Dit verbod moet worden aangeduid door één of meer ronde witte borden met een rode rand en een rode diagonaal en met de afbeelding van een rokende sigaret.

De doorsnede van deze borden moet minstens 0,60 m bedragen.

Ze moeten langsscheeps worden geplaatst, derwijze dat ze aan beide zijden van het schip duidelijk zichtbaar zijn.

Ze moeten zo nodig worden verlicht en in alle omstandigheden goed zichtbaar zijn. »

Art. 4. Artikel 84, punt 1, van hetzelfde reglement wordt vervangen door de volgende bepaling :

« 1. Benevens de andere eventueel voorgeschreven dagtekens of lichten moet elk geladen schip :

a) bij dag een blauwe kegel met de punt naar beneden voeren;

b) bij nacht een blauw licht voeren.

De kegel en het licht moeten op een geschikte plaats en op zodanige hoogte worden gevoerd dat ze van alle kanten zichtbaar zijn. »

Art. 5. Artikel 1 van dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 juli 1988.

Art. 6. Onze Minister van Openbare Werken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 4 februari 1988.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :

De Minister van Openbare Werken,
L. OLIVIER

Art. 2. L'article 23 du même règlement est remplacé par la disposition suivante :

« Art. 23. L'accès à bord est interdit aux personnes non autorisées.

Cette interdiction est signalée par un ou plusieurs panneaux ronds, blancs, bordés de rouge avec diagonale rouge et portant au milieu, en noir, l'image d'un piéton.

Le diamètre de ces panneaux doit être au moins de 0,60 m.

Ils doivent être placés longitudinalement de façon à être nettement visibles des deux côtés du bateau.

Au besoin, ils doivent être éclairés et rester bien visibles en toutes circonstances. »

Art. 3. L'article 58, point 1 du même règlement est remplacé par la disposition suivante :

« 1. Il est interdit de fumer à bord.

Cette interdiction ne s'applique pas aux logements et à la timonerie, à condition que les ouvertures de ceux-ci soient fermées.

Cette interdiction doit être signalée par un ou plusieurs panneaux ronds, blancs, bordés de rouge avec diagonale rouge et portant l'image d'une cigarette d'où se dégage de la fumée.

Le diamètre de ces panneaux doit avoir au moins 0,60 m.

Ils doivent être placés longitudinalement, de façon à être nettement visibles des deux côtés du bateau.

Au besoin, ils doivent être éclairés et rester bien visibles en toutes circonstances. »

Art. 4. L'article 84, point 1, du même règlement est remplacé par la disposition suivante :

« 1. Tout bateau chargé doit porter, outre les autres signaux de jour ou les feux éventuellement prescrits :

a) de jour, un cône bleu, pointe en bas;

b) de nuit, un feu bleu.

Le cône et le feu susmentionnés doivent être placés à un endroit approprié et à une hauteur telle qu'ils sont visibles de tous les côtés. »

Art. 5. L'article 1er du présent arrêté produit ses effets à partir du 1er juillet 1988.

Art. 6. Notre Ministre des Travaux publics est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 4 février 1988.

BAUDOUIN

Par le Roi :

Le Ministre des Travaux publics,
L. OLIVIER

MINISTERIE VAN VOLKSGEZONDHEID EN LEEFMILIEU

N. 88 — 531

10 DECEMBER 1987. — Ministerieel besluit houdende goedkeuring van de lijst van geneesmiddelen die steeds, in vereiste hoeveelheden in bulk en/of onder farmaceutische vorm, waarvan zij het enig werkzaam bestanddeel uitmaken, moeten voorhanden zijn in de officina's, opengesteld voor het publiek, en in deze van verzorgingsinstellingen

De Staatssecretaris voor Volksgezondheid,

Gelet op de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen, inzonderheid op artikel 3;

Gelet op het koninklijk besluit van 31 mei 1885 houdende goedkeuring der nieuwe onderrichtingen voor de geneesheren, de apothekers en de drogisten, inzonderheid op artikel 3, 3^e, gewijzigd door het koninklijk besluit van 20 april 1931,

Besluit :

Artikel 1. De in bijlage gevoegde lijst van geneesmiddelen die steeds, in vereiste hoeveelheden in bulk en/of onder farmaceutische vorm, waarvan zij het enig werkzaam bestanddeel uitmaken, moeten voorhanden zijn in de officina's, opengesteld voor het publiek en in deze van verzorgingsinstellingen is goedgekeurd.

MINISTÈRE DE LA SANTE PUBLIQUE ET DE L'ENVIRONNEMENT

F. 88 — 531

10 DECEMBRE 1987. — Arrêté ministériel approuvant la liste des médicaments qui doivent se trouver en tout temps et en quantités requises dans les officines ouvertes au public et dans les officines des établissements de soins sous forme vrac et/ou sous forme pharmaceutique dont ils constituent le seul principe actif

Le Secrétaire d'Etat à la Santé publique,

Vu la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments, notamment l'article 3;

Vu l'arrêté royal du 31 mai 1885 approuvant les nouvelles instructions pour les médecins, pour les pharmaciens et pour les droguistes, notamment l'article 3, 3^e, modifié par l'arrêté royal du 20 avril 1931,

Arrête :

Article 1^{er}. La liste ci-annexée des médicaments qui doivent se trouver en tout temps et en quantités requises dans les officines ouvertes au public et dans les officines des établissements de soins sous forme vrac et/ou sous forme pharmaceutique dont ils constituent le seul principe actif est approuvée.

Art. 2. Zijn opgeheven :

1º het ministerieel besluit van 20 april 1931 tot goedkeuring van de lijsten der in de nieuwe Farmacopee opgenomen verplichte geneesmiddelen (BP IV);

2º het ministerieel besluit van 14 november 1940 tot goedkeuring van de lijsten der verplichte geneesmiddelen, die in het eerste bijvoegsel van de Farmacopee (BP IV) zijn opgenomen;

3º het ministerieel besluit van 27 februari 1952 tot goedkeuring van de lijsten der in het tweede bijvoegsel van de Belgische Farmacopee (BP IV) voorkomende geneesmiddelen welke de apothekers en geneesheren te allen tijde in hun apotheek of depot moeten voorhanden hebben.

Art. 3. Dit besluit treedt in werking de eerste dag van de derde maand volgend op die gedurende welke het in het *Belgisch Staatsblad* is bekendgemaakt.

Brussel, 10 december 1987.

Mevr. W. DEMEESTER-DE MEYER

Art. 2. Sont abrogés :

1º l'arrêté ministériel du 20 avril 1931 approuvant les listes des médicaments obligatoires qui figurent dans la nouvelle Pharmacopée (PB IV);

2º l'arrêté ministériel du 14 novembre 1940 approuvant les listes des médicaments obligatoires qui figurent dans le premier supplément à la Pharmacopée (PB IV);

3º l'arrêté ministériel du 27 février 1952 approuvant les listes des médicaments indiqués dans le deuxième supplément à la Pharmacopée belge (PB IV), que les pharmaciens et les médecins sont tenus d'avoir en tout temps dans leur officine ou dans leur dépôt.

Art. 3. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du troisième mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au Moniteur belge.

Bruxelles, le 10 décembre 1987.

Mme W. DEMEESTER-DE MEYER

Bijlage

Lijst van de geneesmiddelen die steeds in vereiste hoeveelheid, in bulk en/of onder farmaceutische vorm, waarvan zij het enig werkzaam bestanddeel uitmaken, moeten voorhanden zijn in officina's, opengesteld voor het publiek, en in deze van verzorgingsinstellingen (1)

	Officina's opengesteld voor het publiek	Officina's van verzorgingsinstellingen
Acetylsalicylyzuur	500 g	500 g
Aconitumpoeder of gelijkwaardige bereiding onder vorm van tinctuur of extract	10 g	10 g
Adrenaline of derivaten	10 insp. amp. van 1 mg	20 insp. amp. van 1 mg
Ajmaline	5 g	5 g
Alcohol	1 l	5 l
Aluminiumhydroxide colloidaal zwaar of licht	250 g	250 g
Amfetamine, zouten of derivaten	—	5 g waarvan 20 insp. amp. van 15 mg
Ammoniumchloride-oplossing 2,14 procent	—	1 l
Apomorfine of zouten	—	5 Amp. van 5 mg
Ascorbinezuur	250 g	100 g waarvan 10 insp. amp. van 1 g
Atropine of zouten	2 g waarvan 20 insp. amp. van 1 mg atropinesulfaat	2 g waarvan 20 insp. amp. van 1 mg atropinesulfaat
Belladonnaapoeder of gelijkwaardige bereiding onder vorm van tinctuur of extract	20 g	20 g
Benzodiazepine (met sedatieve eigenschappen)	1 g	1 g
Benzodiazepine (met hypnogene eigenschappen)	1 g	1 g
Borax	500 g	500 g
Butobarbital of ander barbituurzuur met matige lange werkingsduur	25 g	25 g
Calciumgluconaat	250 g	250 g
Carbogeen	—	3 m³
Carbutamide of andere sulfonamide met hypoglycémische werking	25 g	25 g
Chlooramfenicol of derivaten	50 g	50 g
Chlooraminc	100 g	500 g
Chloorpromazine	10 g	10 g waarvan 25 insp. amp. van 25 mg
Chloroquine (zout)	6 g	10 g
Cocaïne of zouten	2 g	5 g
Coffeïne	100 g	100 g waarvan 25 insp. amp. van 250 mg
Contraststof voor radiografisch onderzoek van de lever	—	5 doses
Contraststof voor radiografisch onderzoek van de nieren	—	5 doses
Corticoïden (gefluoreerde) als I.V. inspuiting	5 insp. amp.	5 insp. amp.

	Officina's opengesteld voor het publiek	Officina's van verzorgingsinstellingen
Cortison of derivaten	— 1 g	— 1 g
Cyanocobalamine	100 mg	100 mg
Deferoxaminemeslaat	—	5 insp. amp. van 500 mg
Dexamethason of betamethason	250 mg	250 mg
Dicumarol of andere anticoagulans van de dicumarol-groep	5 g	5 g
Difenhydraminehydrochloride of ander antihistaminicum	10 g	10 g
Digitoxine	100 mg	100 mg waarvan 10 insp. amp. van 0,2 mg
Dimercaprol	—	5 insp. amp. van 100 mg
Dikstofoxide	—	7,5 kg
Efedrine of zouten	10 g	10 g
Ergocalciferol of cholecalciferol	1 g	1 g
Erythromycine of derivaten	25 g	50 g
Ether (Diëthylether)	1 l	5 l
Ethylmorphine of zouten	5 g	5 g
Excipiens voor suppositoria	500 g	500 g
Fenobarbital	50 g	50 g waarvan 10 insp. amp. van 100 mg
Fenytoïnenatrium	50 g	100 g
Ferrosulfaat	100 g	
Formaldehyde-oplossing	1 l	1 l
Furosemide of ander gelijkwaardig diureticum	20 g	20 g
Fysiologische oplossing	—	6 l
Fysiologische oplossing waaraan 5 procent glucose is toegevoegd	—	6 l
Fysiologische oplossing waaraan 10 procent glucose is toegevoegd	—	6 l
Fystostigmene of zouten	1 g	1 g
Glucose	500 g	1 kg
Glucosemonohydraat voor injectie	—	500 g
Glucose-oplossing (10 procent)	—	6 l
Glycerol	500 g	1 kg
Halothaan	—	250 g*
Heparine	25 000 I.E. onder normale vorm en deze met lange werkingsduur	50 000 I.E. onder normale vorm en deze met lange werkingsduur
Homatropine of zouten	1 g	1 g
Hydrocortison of derivaten	1 g	1 g
Hyoscyamuspoeder of gelijkwaardig preparaat als tinctuur of extract	20 g	20 g
Ichtammol	25 g	25 g
Immuunglobuline (menselijk, tetanus)	—	2 ampullen
Immuunserum (difterie)	80 000 I.E.	200 000 I.E.
Immuunserum (polyvalent, gasgangreen)	—	10 ml
Immuunserum (botulisme)	—	2 ampullen
Insuline (injectie-oplossing)	4 000 I.E. onder normale vorm en deze met verlengde werking	10 000 I.E. onder normale vorm en deze met verlengde werking
Ipecapoeder of gelijkwaardig preparaat onder vorm van tinctuur of stroop	25 g	25 g
Isotonische oplossing waaraan 5 procent glucose is toegevoegd	—	6 l
Jood	25 g	25 g
Joodoplossing (alcoholische)	500 ml	500 ml
Kaliumchloride	100 g	100 g
Kaliumjodide	250 g	250 g
Kalkwater	500 g	500 g
Kinine of zouten	100 g	100 g
Kool (geactiveerde)	500 g	500 g
Kopersulfaat	250 g	250 g
Lidocaïnehydrochloride	10 g	10 g waarvan een deel als insp. amp. van 1 of 2 procent

	Officina's opengesteld voor het publiek	Officina's van verzorgingsinstellingen
Lithiumcarbonaat	25 g	25 g
Loodacetaatoplossing (basische)	250 g	250 g
Magnesiumoxide	500 g	500 g
Magnesiumsulfaat	500 g	500 g
Mannitoloplossing 20 procent	—	500 ml
Menadion of vitamine met analoge werking (Fytomenadion)	1 g	1 g waarvan 20 insp. amp. van fytomenadion van 10 mg
Meprobamaat	100 g	100 g
Methadonhydrochloride of ander analgeticum van dezelfde groep	—	10 insp. amp. van 5 mg
Methaqualon of derivaten	25 g	25 g
Methylsalicylaat	250 g	250 g
Methylprednisolon	400 mg	400 mg
Morfine of zouten	2 g	2 g alsook 10 insp. amp. van 10 mg en 10 insp. amp. van 10 mg en 0,25 mg atropine
Naloxon	—	10 insp. amp. van 0,4 mg/ml
Natriumcalciumedetaat	—	20 insp. amp. van 0,5 mg
Natriumchloride	500 g	500 g
Natriumchloride voor parenterale toediening	—	100 g
Natriumcitraat	250 g	250 g
Natriumjodide	100 g	100 g
Natriumlactaatoplossing 1/6 M.	—	1 l
Natriumlaurylsulfaat	100 g	100 g
Natriumlevothyroxine	100 mg	100 mg
Natriumnoramidopyrinemesilaat	50 g	50 g waarvan 10 insp. amp. van 2,5 g
Natriumsulfaat	500 g	500 g
Natriumwaterstofcarbonaat	500 g	500 g
Natriumwaterstofcarbonaatoplossing 1/6 M	—	500 ml
Neomycine of zouten	1 g	1 g
Nicethamide	100 g	100 g waarvan 25 insp. amp. van 25 procent (1,5 ml)
Nicotinamide	25 g	25 g
Nitroglycerine of vervangende nitraten	100 mg	100 mg
Nystatine	10 000 000 I.E.	10 000 000 I.E.
Olie (medicinale)	500 ml	500 ml
Opium onder verschillende farmaceutische vormen	in hoeveelheden overeenstemmend met 5 g watervrije morfine	in hoeveelheden overeenstemmend met 5 g watervrije morfine
Ouabaine	100 mg	100 mg waarvan 5 I.V. insp. amp. van 0,25 mg
Oxytocine, natuurlijke of synthetische (oplossing voor injectie)	—	hoeveelheid overeenstemmend met 50 I.E.
Papaverine of zouten	100 g waarvan 10 insp. amp. van 50 mg	100 g waarvan 25 insp. amp. van 50 mg
Paracetamol	50 g	50 g
Paraffine (vloeibare)	500 ml	500 ml
Penicilline, natuurlijke of semi-synthetische	20 g waarvan 50 procent als insp. vorm	20 g waarvan 50 procent als insp. vorm
Pethidinehydrochloride of ander analgeticum uit dezelfde groep	—	10 insp. amp. van 100 mg
Pilocarpine of zouten	1 g	1 g
Polyethyleenglycol	500 g van verschillende soorten	500 g van verschillende soorten
Prednisolon of derivaten	5 g	5 g
Prednison of derivaten	5 g	5 g
Procaine of zouten of een ander lokaal anestheticum	25 g	25 g
Progesteron	1 g waarvan enkele insp. amp. van 10 mg of 25 mg	1 g waarvan enkele insp. amp. van 10 mg of 25 mg
Propyleenglycol	250 g	250 g
Propylthio-uracyl of een andere antithyreoïde stof	5 g	5 g

	Officina's opengesteld voor het publiek	Officina's van verzorgingsinstellingen
Protaminesulfaat	—	5 ml 1 procent
Pyridoxinehydrochloride	50 mg	50 mg waarvan 25 insp. amp. van 100 mg en 250 mg
Reserpine	25 mg	25 mg waarvan 5 insp. amp. van 1 mg
Retinol of ethers	3 000 000 I.E.	3 000 000 I.E.
Ringeroplossing	—	1 l
Scopolamine of zouten	100 mg	100 mg waarvan 5 insp. amp. van 0,25 mg
Secobarbital of een ander barbituurzuur met korte werkingsduur	25 g	25 g
Sorbitol	500 g	500 g
Sparteine of zouten	25 g	25 g
Strychnine of zouten	—	1 g alsook 20 insp. amp. van 1 mg
Sulfadimethoxine of ander sulfona- mide met verlengde werking	10 g	20 g
Sulfamethizol of ander sulfonamide bij urinaire infec- ties gebruikt	25 g	50 g
Sulfanilamide of ander gewoon sulfonamide met korte werkingsduur	100 g	100 g
Sulfogaiaccol	100 g	100 g
Synefrine of zouten	2 g waarvan 5 insp. amp. van 60 mg	2 g waarvan 5 insp. amp. van 60 mg
Testosteron of derivaten	9 insp. amp. van 25 mg	9 insp. amp. van 25 mg
Tetracycline of derivaten	20 g	20 g
Theofylline of derivaten	100 g	100 g
Thiamine of zouten	100 g waarvan enkele enkelvoudige of samengestelde insp. amp. van 250 mg	200 g waarvan enkele enkelvoudige of samengestelde insp. amp. van 250 mg
Triamcinolon of derivaten	400 mg	400 mg
Tuberculine voor cuti-reactie	—	5 doses
Tubocurarinechloride of ander curariserend middel	—	25 insp. amp.
Vaseline	500 g	500 g
Water (gezuiverd)	5 l	5 l
Water voor injecties	20 amp. van 10 ml	20 amp. van 10 ml
Waterstofperoxide-oplossing (sterke)	500 ml	500 ml
Wolvet	500 g	500 g
Zinkoxide	500 g	500 g
Zinksulfaat	100 g	100 g
Zuurstof	1,5 m³	6 m³
Verbanden en toebehoren		
	Officina's opengesteld voor het publiek	Officina's van verzorgingsinstellingen
Gaas (hydrofiel, per meter)	50 m	100 m
Gaasverband	50 zwachtels van verschillende breedte	150 zwachtels van verschillende breedte
Gipsverband	6 stuks van verschillende nummers	24 stuks van verschillende nummers
Injectienaalden (steriele) voor olieachtige oplossingen	12 stuks van verschillende nummers	24 stuks van verschillende nummers
Injectienaalden (steriele) voor waterige oplossingen	12 stuks van verschillende nummers	24 stuks van verschillende nummers
Injectiespuiten (steriele) van 1 ml of 2 ml	5	10
Injectiespuiten (steriele) van 5 ml of 10 ml	5	10
Insulinespuiten (steriele), in eenheden afgedeeld	5	10
Kleefband	50 rollen met uiteenlopende afmetingen	50 rollen met uiteenlopende afmetingen
Kleefband (hypo-allergische)	10 rollen met uiteenlopende afmetingen	10 rollen met uiteenlopende afmetingen
Kleefband (hypo-allergische)		

	Officina's opengesteld voor het publiek	Officina's van verzorgingsinstellingen
Koortsthermometers	3	5
Steriele kompressen in verschillende afmetingen (dozen)	25	100
Trousse voor langzame perfusie		6 gewone 2 in Y-vorm
Watten (hydrofiele)	2 kg	10 kg

Gezien om te worden gevoegd bij het ministerieel besluit van 10 december 1987.

W. DEMEESTER-DE MEYER

(1) Waar mogelijk werden bij het opstellen van deze lijst de benamingen van de Belgische Farmacopee gebruikt. Indien de stof niet in deze farmacopee is beschreven, werd de D.C.I. (algemeen aanvaarde internationale benaming) gebruikt.

* Behalve instellingen zonder operatiezaal.

Annexe

Liste des médicaments qui doivent se trouver en tout temps et en quantités requises dans les officines ouvertes au public et dans les officines des établissements de soins sous forme vrac et/ou sous forme pharmaceutique dont ils constituent le seul principe actif (1)

	Officines ouvertes au public	Officines des établissements de soins
Acide acétylsalicylique	500 g	500 g
Acide ascorbique	250 g	100 g dont 10 amp. inj. à 1 g
Aconit poudre ou équivalent sous forme de teinture ou d'extrait	10 g	10 g
Adrénaline ou ses dérivés	10 amp. inj. à 1 mg	20 amp. inj. à 1 mg
Ajmaline	5 g	5 g
Alcool	1 l	5 l
Aluminium colloïdal lourd ou léger (hydroxyde d')	250 g	250 g
Amphétamine, ses sels ou dérivés	—	5 g dont 20 amp. inj. à 15 mg
Apomorphine ou ses sels	—	5 amp. à 5 mg
Atropine ou ses sels	2 g dont 20 amp. inj. à 1 mg sulfate d'atropine	2 g dont 20 amp. inj. à 1 mg sulfate d'atropine
Azote (protoxyde d')	—	7,5 kg
Belladonne poudre ou équivalent sous forme de teinture ou d'extrait	20 g	20 g
Benzodiazépine (à des fins sédatives)	1 g	1 g
Benzodiazépine (à des fins hypnotiques)	1 g	1 g
Borax	500 g	500 g
Butobarbital ou autre barbiturique à durée d'action intermédiaire	25 g	25 g
Caféine	100 g	100 g dont 25 amp. inj. à 250 mg
Calcium (gluconate de)	250 g	250 g
Carbogène	—	3 m ³
Carbutamide ou autre sulfamidé à action hypoglycé-miante	25 g	25 g
Charbon activé	500 g	500 g
Chloramine	100 g	500 g
Chloramphénicol ou ses dérivés	50 g	50 g
Chloroquine (sel de)	6 g	10 g
Chlorpromazine	10 g	10 g dont 25 amp. inj. à 25 mg
Cocaïne ou ses sels	2 g	5 g
Codéine ou ses sels	25 g	25 g

	Officines ouvertes au public	Officines des établissements de soins
Corticotropes fluorés sous forme injectable I.V.	5 amp. inj.	5 amp. inj.
Cortisone ou ses dérivés	1 g	1 g
Cuivre (sulfate de)	250 g	250 g
Cyanocobalamine	100 mg	100 mg
Déferoxamine (mésylate de)	—	5 amp. inj. à 500 mg
Dexaméthasone ou bétaméthasone	250 mg	250 mg
Dicoumarol ou autre anticoagulant du groupe du dicoumarol	5 g	5 g
Digitoxine	100 mg	100 mg dont 10 amp. inj. à 0,2 mg
Dimercaprol	—	5 amp. inj. à 100 mg
Diphenhydramine (chlorhydrate de) ou autre antihistaminique	10 g	10 g
Eau de chaux	500 g	500 g
Eau pour préparations injectables	20 amp. à 10 ml.	20 amp. à 10 ml.
Eau purifiée	5 l	5 l
Ephédrine ou ses sels	10 g	10 g
Ergocalciférol ou cholécalciférol	1 g	1 g
Erythromycine ou ses dérivés	25 g	50 g
Ether	1 l	5 l
Ethylmorphine ou ses sels	5 g	5 g
Excipient pour suppositoires	500 g	500 g
Ferreux (sulfate)	100 g	100 g
Furosémide ou autre diurétique équivalent	20 g	20 g
Glucose	500 g	1 kg
Glucose monohydraté pour administration parentérale	—	500 g
Glycérol	500 g	1 kg
Graisse de laine	500 g	500 g
Halothane	—	250 g (1)
Héparine	25 000 U.I. sous forme normale et retard	50 000 U.I. sous forme normale et retard
Homatropine ou ses sels	1 g	1 g
Huile médicinale	500 ml	500 ml
Hydrocortisone ou ses dérivés	1 g	1 g
Ichtammol	25 g	25 g
Immunoglobuline humaine tétanique	—	2 ampoules
Immunosérum botolinique	—	2 ampoules
Immunesérum (diphthérie)	80 000 U.I.	200 000 U.I.
Immunosérum gangréneux polyvalent	—	10 ml
Insuline (soluté injectable d')	4 000 U.I. sous forme normale et retard	10 000 U.I. sous forme normale et retard
Iode	25 g	25 g
Ipéca poudre ou équivalent sous forme de teinture ou sirop	25 g	25 g
Jusquiaime poudre ou équivalent sous forme de teinture ou d'extrait	20 g	20 g
Lévothyroxine sodique	100 mg	100 mg
Lidocaïne (chlorhydrate de)	10 g	10 g dont une partie en amp. inj. à 1 ou 2 pour cent
Lithium (carbonate de)	25 g	25 g
Magnésium (oxyde de)	500 g	500 g
Magnésium (sulfate de)	500 g	500 g
Ménadione ou vitamine ayant une action similaire (Phytoménadione)	1 g	1 g dont 20 amp. inj. de phytoménadione à 10 mg
Méprobamate	100 g	100 g
Méthadone (chlorhydrate de) ou autre analgésique du même groupe	—	10 amp. inj. à 5 mg
Méthaqualone ou ses dérivés	25 g	25 g
Méthyle (salicylate de)	250 g	250 g

	Officines ouvertes au public	—	Officines des établissements de soins
Méthylprednisolone	400 mg	—	400 mg
Morphine ou ses sels	2 g	—	2 g ainsi que 10 amp. inj. à 10 mg et 10 amp. inj. à 10 mg et 0,25 mg d'atropine
Naloxone	—	—	10 amp. inj. à 0,4 mg/ml
Néomycine ou ses sels	1 g	—	1 g
Nicéthamide	100 g	—	100 g dont 25 amp. inj. à 25 pour cent (1,5 ml)
Nicotinamide	25 g	—	25 g
Nitroglycérine ou substituts nitrés	100 mg	—	100 mg
Nystatine	10 000 000 U.I.	—	10 000 000 U.I.
Opium sous les différentes formes pharmaceutiques	en quantité correspondante à 5 g de morphine anhydre	—	en quantité correspondante à 5 g de morphine anhydre
Ouabaïne	100 mg	—	100 mg dont 5 amp. I.V. à 0,25 mg
Oxygène	1,5 m³	—	6 m³
Oxytocine naturelle ou synthétique (soluté injectable d')	—	—	quantité correspondante à 50 U.I.
Papavérine ou ses sels	100 g dont 10 amp. inj. à 50 mg	—	100 g dont 10 amp. inj. à 50 mg
Paracétamol	50 g	—	50 g
Paraffine liquide	500 ml	—	500 ml
Une pénicilline (naturelle ou hémisynthétique)	20 g dont 50 pour cent sous forme injectable	—	20 g dont 50 pour cent sous forme injectable
Péthidine (chlorhydrate de) ou autre analgésique du même groupe	—	—	10 amp. inj. à 100 mg
Phénobarbital	50 g	—	50 g dont 10 amp. inj. à 100 mg
Phénytoïne sodique	50 g	—	50 g
Physostigmine	1 g	—	1 g
Pilocarpine ou ses sels	1 g	—	1 g
Polyéthylèneglycol	500 g de variétés différentes	—	500 g de variétés différentes
Potassium (chlorure de)	100 g	—	100 g
Potassium (gaïacolsulfonate de)	100 g	—	100 g
Potassium (iodure de)	250 g	—	250 g
Prednisolone ou ses dérivés	5 g	—	5 g
Prednisone ou ses dérivés	5 g	—	5 g
Procaïne ou ses sels ou un autre anesthésique local	25 g	—	25 g
Produit de contraste pour radiographier le foie	—	—	5 doses
Produit de contraste pour radiographier les reins	—	—	5 doses
Progesterone	1 g dont quelques amp. inj. à 10 mg ou 25 mg	—	1 g dont quelques amp. inj. à 10 mg ou 25 mg
Propylèneglycol	250 g	—	250 g
Propylthiouracyle ou autre antithyroidien	5 g	—	5 g
Protamine (sulfate de)	—	—	5 ml 1 pour cent
Pyridoxine (chlorhydrate de)	50 g	—	50 g dont 25 amp. inj. à 100 mg et 250 mg
Quinine ou ses sels	100 g	—	100 g
Réserpine	25 mg	—	25 mg dont 5 amp. inj. à 1 mg
Rétilol ou ses esters	3 000 000 U.I.	—	3 000 000 U.I.
Scopolamine ou ses sels	100 mg	—	100 mg dont 5 amp. inj. à 0,25 mg
Séco-barbital ou un barbiturique à durée d'action brève	25 g	—	25 g
Sodium (bicarbonate de)	500 g	—	500 g
Sodium (calcium édétate de)	—	—	20 amp. inj. à 0,5 g
Sodium (chlorure de)	500 g	—	500 g
Sodium (chlorure de) pour usage parentéral (poudre)	—	—	100 g
Sodium (citrate de)	250 g	—	250 g
Sodium (iodure de)	100 g	—	100 g
Sodium (laurylsulfate de)	100 g	—	100 g
Sodium (noramidopyrine mésilate de)	50 g	—	50 g dont 10 amp. inj. à 2,5 g
Sodium (sulfate de)	500 g	—	500 g

	Officines ouvertes au public	Officines des établissements de soins
Solution alcoolique d'iode	500 ml	500 ml
Solution concentrée de peroxyde d'hydrogène	500 ml	500 ml
Solution d'acétate plombique basique	250 g	250 g
Solution de bicarbonate de sodium M/6	—	500 ml
Solution de chlorure d'ammonium à 2,14 pour cent	—	1 l
Solution de formaldéhyde	1 l	1 l
Solution de glucose à 10 pour cent	—	6 l
Solution de lactate de sodium M/6	—	1 l
Solution de mannitol à 20 pour cent	—	500 ml
Solution de Ringer	—	1 l
Solution isotonique additionnée de 5 pour cent de glucose	—	6 l
Solution physiologique	—	6 l
Solution physiologique additionnée de 5 pour cent de glucose	—	6 l
Solution physiologique additionnée de 10 pour cent de glucose	—	6 l
Sorbitol	500 g	500 g
Spartéine ou ses sels	25 g	25 g
Strychnine ou ses sels	—	1 g ainsi que 20 amp. inj. à 1 mg
Sulfadiméthoxine ou autre sulfamidé à action prolongée	10 g	20 g
Sulfaméthizol ou autre sulfamidé utilisé dans les infections urinaires	25 g	50 g
Sulfanilamide ou autre sulfamidé ordinaire à action brève	100 g	100 g
Synéphrine ou ses sels	2 g dont 5 amp. inj. à 60 mg	2 g dont 5 amp. inj. à 60 mg
Testostérone ou ses dérivés	9 amp. inj. à 25 mg	9 amp. inj. à 25 mg
Tétracycline ou ses dérivés	20 g	20 g
Théophylline ou ses dérivés	100 g	100 g
Thiamine ou ses sels	100 g dont quelques amp. inj. simples ou en association à 250 mg	200 g dont quelques amp. inj. simples ou en association à 250 mg
Triamcinolone ou ses dérivés	400 mg	400 mg
Tuberculine pour cuti-réaction	—	5 doses
Tubocurarine (chlorure de) ou autre curarisant	—	25 amp. inj.
Vaseline	500 g	500 g
Zinc (oxyde de)	500 g	500 g
Zinc (sulfate de)	100 g	100 g

Pansements et accessoires

	Officines ouvertes au public	Officines des établissements de soins
Aiguilles stériles pour injection pour solutions aqueuses	12 pièces de numéros assortis	24 pièces de numéros assortis
Aiguilles stériles pour injection pour solutions huileuses	12 pièces de numéros assortis	24 pièces de numéros assortis
Bandes plâtrées	6 pièces de numéros assortis	24 pièces de numéros assortis
Boîtes compresses stériles de diverses dimensions	25	100
Gaze en bandes	50 pièces de largeurs assorties	150 pièces de largeurs assorties
Gaze hydrophile au mètre	50 m	100 m
Ouate hydrophile	2 kg	10 kg
Seringues stériles de 1 ml ou 2 ml	5	10
Seringues stériles de 5 ml ou 10 ml	5	10
Seringues stériles à insuline divisées en unités	5	10

	Officines ouvertes au public	Officines des établissements de soins
Sparadrap	50 rouleaux de dimensions diverses	50 rouleaux de dimensions diverses
Sparadrap hypo-allergénique	10 rouleaux de dimensions diverses	10 rouleaux de dimensions diverses
Thermomètres médicaux	3	5
Trousse pour perfusion lente	—	6 ordinaires 2 en Y

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 10 décembre 1987.

W. DEMEESTER-DE MEYER

(1) Cette liste a été rédigée en utilisant dans la mesure du possible les dénominations mentionnées dans la Pharmacopée belge. Dans le cas où la substance n'est pas décrite dans cette Pharmacopée, il a été fait emploi de la D.C.I.

(*) à l'exception des établissements sans salle d'opérations

N. 88 — 532

18 FEBRUARI 1988. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 2 juni 1987 houdende reglementering van de uitvoer, de invoer en de doorvoer van afvalstoffen

BOUDEWIJN, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 22 juli 1974 op de giftige afval;

Gelet op de wet van 9 juli 1984 betreffende de invoer, de uitvoer en de doorvoer van afvalstoffen;

Gelet op het koninklijk besluit van 2 juni 1987 houdende de reglementering van de uitvoer, de invoer en de doorvoer van afvalstoffen;

Overwegende dat de opgedane ervaring sinds het in werking treden van het koninklijk besluit van 2 juni 1987, aanton dat er enkele wijzigingen dienen aangebracht te worden aan sommige bepalingen, inzonderheid met de bedoeling om bepaalde afvalstoffen niet te laten ontsnappen aan de controle op hun overbrenging;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wet van 9 augustus 1980;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat het dringend karakter verantwoord is door de noodzaak van een betere controle op de grensoverschrijdende afvaltransporten; deze noodzaak is duidelijk geworden na een eerste praktische toepassingsperiode van het koninklijk besluit van 2 juni 1987;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken en van Onze Staatssecretaris voor Leefmilieu,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In artikel 3, § 1, 2^o, eerste streepje van de derde alinea van de franstalige versie, worden de woorden « dans un Etat membre ou » ingelast tussen de woorden « transférés » en « dans ».

Art. 2. In artikel 3, § 1, 4^o, wordt de tweede zin vervangen door de volgende tekst :

« De houder zorgt ervoor dat het behoorlijk ingevuld origineel van exemplaar nummer 3 van het formulier de zending afvalstoffen vergezelt. Wanneer de algemene kennisgeving voorzien in artikel 16 gebruikt wordt, zorgt hij ervoor dat iedere zending afvalstoffen vergezeld is van het origineel of van één van de afschriften van exemplaar nummer 3 van het door de bevoegde autoriteit behoorlijk vervolledigd formulier ».

Art. 3. Artikel 3, § 1, 5^o, wordt door de volgende tekst aangevuld :

« Wanneer dit afschrift per post geadresseerd wordt aan de Minister, zal deze tenminste drie werkdagen voor de voorziene datum van verzending verzonden worden. Indien deze termijn niet kan gerespecteerd worden, deelt de houder de gegevens mede in verband met het transport zoals bedoeld in punt 4^o, hetzij per telefax van exemplaar nummer 3 van het behoorlijk vervolledigd formulier, hetzij telefonisch of via telex daarbij verwijzend naar het rangnummer van het formulier en in voorkomend geval, naar het volgnummer van de overbrenging wanneer er van de algemene kennisgeving gebruik wordt gemaakt, voorzien in artikel 16.

F. 88 — 532

18 FEVRIER 1988. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 2 juin 1987 portant réglementation de l'exportation, l'importation et du transit des déchets

BAUDOUIN, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 22 juillet 1974 sur les déchets toxiques;

Vu la loi du 9 juillet 1984 concernant l'importation, l'exportation et le transit des déchets;

Vu l'arrêté royal du 2 juin 1987 portant réglementation de l'exportation, l'importation et du transit des déchets;

Considérant que l'expérience acquise depuis l'entrée en vigueur de l'arrêté royal du 2 juin 1987, a mis en évidence l'obligation d'apporter quelques modifications à certaines dispositions de cet arrêté, notamment dans l'intention de ne pas permettre à certains déchets d'échapper au contrôle de leurs transferts;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1er, modifié par la loi du 9 août 1980;

Vu l'urgence;

Considérant que l'urgence se justifie par la nécessité d'assurer un meilleur contrôle des transferts transfrontaliers de déchets, nécessité apparue après une période d'application pratique de l'arrêté royal du 2 juin 1987;

Sur proposition de Notre Ministre des Affaires sociales et de Notre Secrétaire d'Etat à l'Environnement,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. A l'article 3, § 1er, 2^o, premier tiret du troisième alinéa de la version française, les mots « dans un Etat membre ou » sont insérés entre les mots « transférés » et « dans ».

Art. 2. A l'article 3, § 1er, 4^o, la deuxième phrase est remplacée par le texte suivant :

« Le détenteur veille à ce que l'original de l'exemplaire numéro 3 du formulaire dûment complété accompagne l'expédition des déchets. Lorsque la procédure de notification générale prévue à l'article 16 est utilisée, il veille à ce chaque expédition de déchets soit accompagnée de l'original ou d'une des photocopies de l'exemplaire numéro 3 du formulaire, dûment complété par l'autorité compétente ».

Art. 3. L'article 3, § 1er, 5^o, est complété par le texte suivant :

« Lorsque cette copie est adressée au Ministre par voie postale, cet envoi aura lieu trois jours ouvrables au moins avant la date prévue pour l'expédition. Si ce délai ne peut être respecté, le détenteur communique les données relatives au transport telles que visées au point 4^o, soit par télécopieur à partir de l'exemplaire numéro 3 du formulaire dûment complété, soit téléphoniquement ou par télex en faisant référence au numéro d'ordre du formulaire et, le cas échéant, au numéro d'ordre du transfert lorsqu'il est fait usage de la procédure de notification générale, prévue à l'article 16.